

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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah, Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.ma



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

Déclaration de Maladie

M22- N° 001713

167214

M 9
Facture

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 08112 Société : R.A.M. nov 11

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AZTOUTI Mustapha

Date de naissance : 1954

Adresse : 26 f. 12 j. R.

Tél. : 05 22 756988 Total des frais engagés : 785,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdelhak OUGHRIS
Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie
et Chirurgie Cervico-Faciale
47 Rue 59, Bloc 61, Mansour 3
Boulevard Bernoussi - Casablanca
Tél. : 0522 759 248

Date de consultation : 03 Jul 2023

Nom et prénom du malade : AZTOUTI Mustapha Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Bouchon Cervebral / Acouphènes

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 : Casablanca Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03 Jul 2023			200,00	
			200,00	
			400,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
	03.07.23	385,80

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
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCOEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table> <tr> <td colspan="2">H</td></tr> <tr> <td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>D</td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>35533411</td><td>11433553</td></tr> <tr> <td colspan="2">B</td></tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. ABDELHAK OUGHRIS

الدكتور عبد الحق أوغريس

Spécialiste en
Oto - Rhino - Laryngologie
et Chirurgie
Cervico - Faciale



إختصاصي في
أمراض الأذن ، الأنف ، الحنجرة
وجراحة
الوجه ، و العنق

Diplômé en Allergologie
et Immunologie Clinique

حائز على دبلوم أمراض
الحساسية و المناعة السريرية

Casablanca, le : 03 Juil 2023

AR AZ TOTAL MUSAHAHA

19.40
1/ Antibio Syntol

S.V

2 x 1 x 5
137.20 x 2
8 Vastanel 35 no 2

S.V

92.00 1 cp 2 x 1 x 2 min
3/ Parym 375

S.V

Dr. Abdelhak OUGHRIS
Spécialiste en Oto-Rhino Laryngologie
et Chirurgie Cervico - Faciale
47 Rue 39, Bloc 61, Mansour 3
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 0522 759 248

CABINET AL HAMD D'O.R.L ET D'ALLERGOLOGIE

47, زنقة 39، بلوك 61، منصور 3، الطابق الأول، سيدي البرنوصي - الدار البيضاء
47, Rue 39, Bloc 61, Mansour 3, 1^{er} étage, Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 0522 75 92 48

OXYMAG[®] 375 mg
Magnésium marin, bisglycinate & malate. V9 82, 86

Lot / Batch n° :

Exp. date : 23079 · 02/26
92, 00

PPC (DH) :

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut vous nuire.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

137,20

Que contient cette notice ?

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

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

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE à VISÉE ANTI-ANGINEUSE - code ATC : C01EB15

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

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

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

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament 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 trébucher),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher, surtout chez les personnes âgées, qui 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 pratiqués lors des contrôles antidopage.

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

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

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, VASTAREL ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Sans objet.

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

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

Posologie

La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour, matin et soir, à avaler au cours des repas.

Si vous avez des problèmes au niveau du rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut ajuster la posologie recommandée.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre

Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ne survennent pas systématiquement chez tous les patients.

Les effets indésirables les plus fréquents ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'un patient sur dix) :
Sensations vertigineuses, maux de tête, sensation d'être malade, vomissement, épuisement, fatigue.

Rare (survenant chez moins d'un patient sur cent) :
Battements rapides ou irréguliers du cœur.

Très rares (survenant chez moins d'un patient sur mille) :
Cardiopathie extrasystolique, accélération du rythme cardiaque, palpitations, tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), augmentation de la pression artérielle (hypertension) ou évanouissement, malaise (en gène), bruyance 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'ecchymoses.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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



Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc

SERVIER MAROC

Imm. ZEVACO, lot FATH 4

Bd Abdelhalil BOUTALEB, 20180 Casablanca

Fabricant

SERVIER MAROC

Site de production Nouasseur - Casablanca



La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : mars 2021.
Conditions de prescription et de délivrance : liste I (Tableau A).

23580000-09

VASTAREL[®] 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut vous nuire.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

137,20

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
2. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉ ANTI-ANGINEUSE - code ATC : C01EB15

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

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

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

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds, surtout chez les personnes âgées, qui'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 pratiqués lors des contrôles antidopage.

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

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

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, VASTAREL ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Sans objet.

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

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

Posologie

La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour, matin et soir, à avaler au cours des repas.

Si vous avez des problèmes au niveau du rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut ajuster la posologie recommandée.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre

Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ne survenant pas systématiquement chez tous les patients.

Les effets indésirables les plus fréquents ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'un patient sur dix) :
Sensations vertigineuses, maux de tête, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée.

Rare (survenant chez moins d'un patient sur cent) :
Battements rapides ou irréguliers du cœur.

Très rares (survenant chez moins d'un patient sur mille) :
Cardiopathie extrasystolique, accélération du rythme cardiaque, palpitations, tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), augmentation de la pression artérielle (hypertension) ou évanouissement, malaise (en gène), bruxisme 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'ecchymoses.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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



Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc

SERVIER MAROC

Imm. ZEVACO, lot FATH 4

Bd Abdelhalil BOUTALEB, 20180 Casablanca

Fabricant

SERVIER MAROC

Site de production Nouasseur - Casablanca



La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : mars 2021.

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

23580000-09

ANTIBIO-SYNALAR

Gouttes auriculaires

Flacon de 10 ml avec compte gouttes

Acétonide de fluocinolone / Sulfate de polymyxine B / Sulfate de néomycine

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

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

ANTIBIO SYNALAR

ant prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en

indésirable non mentionné

COMF
Comp
Acéto
Sulfat
Sulfat

Excip
Excip

CLAS

Ce médicament est une association d'un anti-inflammatoire stéroïdien (fluocinolone) et de deux antibiotiques (néomycine et polymyxine B). La néomycine est un antibiotique de la famille des aminosides. La polymyxine B est un antibiotique de la famille des polypeptides.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Posologie:

A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante:

Instiller chaque matin 3 à 6 gouttes dans l'oreille atteinte et renouveler l'opération le soir.

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Mode et voie d'administration:

Voie locale.

Instillation auriculaire.

Il est recommandé de ne pas utiliser la solution sous pression.

Tiédifier le flacon au moment de l'emploi en le maintenant quelques minutes dans la paume de la main afin d'éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.

Pour mettre les gouttes dans une oreille et faire un bain d'oreille:

• Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte pour que l'oreille atteinte se trouve en haut.

• Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.

• Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour que les gouttes coulent bien dans le fond de l'oreille.

• Attendre environ 5 minutes en gardant la tête ainsi penchée.

• Lorsque vous relevez la tête, les gouttes peuvent ressortir un peu; il faut alors essuyer avec un papier absorbant qui n'a pas besoin d'être stérile.

Il est important de bien suivre cette recommandation car il en va de l'efficacité de votre traitement: en effet, il faut garder suffisamment longtemps la tête penchée pour permettre une bonne pénétration du médicament dans l'oreille. Redresser trop tôt la tête va provoquer une perte du médicament car les gouttes couleront le long de votre visage et n'iront pas dans le fond de l'oreille; ceci expose alors à une moindre efficacité du traitement.

Refermez le flacon immédiatement après usage.

A la fin du traitement, le reste du flacon doit être jeté et ne pas être conservé en vue d'une réutilisation.

Fréquence d'administration:

Deux administrations par jour: une administration de gouttes le matin et une administration de gouttes le soir.

Durée de traitement:

La durée du traitement est habituellement de 7 jours.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression

ANTIBIO SYNALAR
GOUTTES
AURICULAIRES 10 ml



0,025 g

1 000 000 UI

350 000 UI

100ml

19,40

صيدلية الغفران PHARMACIE GHOFRANE

الزقة 2 الرقم 116 بلوك «س» حي القدس سيدي البرنوصي - الهاتف: 022 73 26 31 - الدار البيضاء

Mme HRIOUA Laïla
Docteur en Pharmacie
Diplômée de la Faculté
de TOURS en France



السيدة أهريوة ليلي
دكتورة في الصيدلة
خريجة كلية تور بفرنسا

Casa, le 3.7.203

FACTURE N° 307637

DESIGNATION	QUANTITE	PRIX UNITAIRE	PRIX TOTAL
AB Synth	1	1946	1946
Vestical cr	2	1376	2752
calmog cr	1	910	910
			3858

PHARMACIE BLOC "C"
Rue 2 GHOFRANE (C)
DAL Code 916 Bloc
Casablanca
Siège Social
Siège Social
Siège Social

La Présente Facture est Arrêtée a la somme de :

Signature

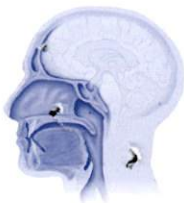
Cachet

H. Ghofrane

Dr. Abdelhak OUGHRIS

Spécialiste en
Oto - Rhino - Laryngologie
et Chirurgie
Cervico - Faciale

Diplômé en Allergologie
et Immunologie Clinique



الدكتور عبدالحق أوغريس

إختصاصي في
أمراض الأذن، الأنف، الحنجرة
وجراحة
لوجه والعنق

حائز على دبلوم أمراض
الحساسية والمناعة السريرية

Casablanca, le : 03/07/23 في الدار البيضاء،

PLI CONFIDENTIEL

Nom:

Prénom:

Diagnostic:

Acte:

AZLOUAI
Mustapha
Bronchite chronique
Lavage Aspiratoire

(K4)

Dr. Abdelhak OUGHRIS
Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie
et Chirurgie Cervico-Faciale
Sidi Bernoussi, 3^{ème} étage - Bloc 61 - Rue 39
Casablanca - Tél: 05 22 75 92 48

CABINET AL HAMD D'O.R.L. ET D'ALLERGOLOGIE

47, Zénقة 39, بلوك 61، منصور 3، الطابق الأول، سيدي البرنوصي - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 75 92 48
47, Rue 39 - Bloc 61 - Mansour 3 - 1^{er} étage - Sidi Bernoussi - Casablanca - Tél: 05 22 75 92 48