

# 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

- 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 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'Hic  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

M23-011915

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5852 Société : .....

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : H. M. Nfissa

Nom & Prénom : .....

Date de naissance : .....

Adresse : .....

Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr BOUTAYEB Taoufik**  
**CARDIOLOGUE**  
Résidence Rachidi, 1er Etage,  
Bouskoura Centre  
Tél: 06 62 80 63 51

Date de consultation : 3 / 11 / 2023

Nom et prénom du malade : HIMMI NOFISSA Age: .....

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

Nature de la maladie : HTA - diabète

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 : 3 / 11 / 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 Médecin attestant le Paiement des Actes

3/12/2017      5 INF      250 dh      DR BOUYABE TAOUFIK  
DENTISTE  
Résidence Rachidi, 1er Etage,  
Bouskoura Centre  
Tél: 06 62 80 63 51

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

PHARMACIE RACHIDI  
DR RACHIDI  
136 LOT D'ORDONNANCES  
Tél: 06 62 80 63 51      03/11/2018      197,80

# 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 :

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

H  
1 2 3 4 5 6 7 8  
2 1 2 3 4 5 6 7 8  
3 4 5 6 7 8  
4 5 6 7 8  
5 6 7 8  
6 7 8  
7 8  
8  
D      G  
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412      21433552  
00000000      00000000  
D      G  
00000000      00000000  
35533411      11433553  
B

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

H  
1 2 3 4 5 6 7 8  
2 1 2 3 4 5 6 7 8  
3 4 5 6 7 8  
4 5 6 7 8  
5 6 7 8  
6 7 8  
7 8  
8  
D      G  
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# ORDONNANCE

A..... le .....

Dr. Hiamani Nofre

- gly -  
- HBAc

**Dr. ERRAJRAJ Zineb**  
Endocrinologue Diabétologue  
70, Avenue de l'Indépendance, Boussaf et Rue Boukrat  
Résidence Mouloudi, 1er étage N°3 - Casablanca  
Tel : 05 22 66 52 11

Ans 2A/10/23.



# Docteur BOUTAYEB Taoufik

Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux

ECG - Echocardiographie

Holter ECG - Holter Tensionnel - Epreuve d'effort

- Lauréat du CHU Ibn Rochd de Casablanca
- Ancien chef de service de cardiologie à l'hôpital régional Moulay Youssef - Casa Anfa
- Ancien Médecin Conseil à la Mutuelle C.N.O.P.S
- Diplôme d'Expertise Médicale de la Faculté de Médecine de Rennes, France



## الدكتور بوطيب توفيق

اختصاصي في أمراض القلب والشرابين

تخطيط القلب - تصوير القلب بالصدى  
هولتر 24 ساعة لضربات القلب وضغط الدم - اختبار جهد القلب

- خريج المستشفى الجامعي ابن رشد - الدار البيضاء
- رئيس سابق قسم أمراض القلب والشرابين
- بالمستشفى الجهوي مولاي يوسف الدار البيضاء أنفا
- مستشار سابق بالتعاضدية : ص.و.م.ج.ج
- دبلوم الخبرة الطبية من كلية الطب في رين، بفرنسا

M<sup>me</sup> H. M. M. NOFISSA

Le : 3/12/2013



1) BISOPRAL 5mg  
1 cp matin 18h

2) MEDZAR 50mg  
2 cp matin

2240 3) Ascardel 75mg  
1 cp 14h



87.70 x 24) TRIMAREL 35mg

T = 157,80

3 mois

Dr BOUTAYEB Taoufik  
CARDIOLOGUE  
Résidence Rachidi, 1er Etage,  
Bouskoura Centre  
Tel: 06 62 80 63 51



اسكارديل  
75 ملغ 30 قرصا متحلا



ASKARDIL 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 06/2025  
LOT 31004 10

ARDIL®  
étylsalicylique

mg ; boîte de 30 comprimés.  
mg ; boîte de 30 comprimés.

nt de prendre ce médicament car elle contient des

en suivant scrupuleusement les informations fournies  
pharmacien.

de la relire.  
nseil ou information.  
arlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si  
onné dans cette notice.  
ous ne ressentent aucune amélioration ou si vous vous

il utilisé ?  
t de prendre ASKARDIL® ?

LES CAS EST-IL UTILISE ?

#### - Classe thérapeutique ou le type d'activité

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

#### - Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués

par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de

vos

#### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

##### - Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants

contenus dans ASKARDIL®.

si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les

anti-inflammatoires non stéroïdiens «AINS».

si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

durant la grossesse, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses

supérieures à 100 mg par jour.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car

il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Aspartam : est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).

Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées

d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

si vous avez une maladie des reins ou du foie.

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de fièvre, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des

enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de

l'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

##### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la

dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce

médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

##### - Enfants et adolescents

Sans objet.

##### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre

en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de

la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre

pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et

augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les

notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne

contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de

l'estomac ou du duodénum.

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel  
sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous le prescrire.  
• un autre médicament à base de benzbromarone ou goutte).  
• un autre médicament à base de lévothyroxine (médicament pour la sécrétion de la glande thyroïde).  
• un autre médicament à base de pemotrexed (médicament pour le cancer).  
• un autre médicament à base d'anagrélide (médicament pour le sang).  
• le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre au moins 14 jours après la prise de ce médicament.  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.  
- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)  
La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement par ASKARDIL®.  
- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement -  
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### Grossesse

Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et de l'aspirine (acide acétylsalicylique).

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre ASKARDIL®.

• à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin de la grossesse : Si vous devez prendre ASKARDIL® pendant la grossesse, votre médecin vous surveillera de très près.

• entre 100 et 500 mg par jour : Par mesure de précaution, évitez de prendre ASKARDIL® pendant la grossesse.

• à partir de 500 mg par jour : Par mesure de précaution, évitez de prendre ASKARDIL® pendant la grossesse.

• jusqu'à la fin du 5<sup>ème</sup> mois de grossesse (jusqu'à la 24<sup>ème</sup> semaine de grossesse) : Si vous devez prendre ce médicament pendant la grossesse, votre médecin vous surveillera de très près.

• après la fin du 5<sup>ème</sup> mois de grossesse : Si vous devez prendre ce médicament pendant la grossesse, votre médecin vous surveillera de très près.

Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée la plus courte possible.

• à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin de la grossesse (à partir du 24<sup>ème</sup> semaine de grossesse) : Si vous devez prendre ce médicament pendant la grossesse, votre médecin vous surveillera de très près.

car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves sur le développement de votre enfant.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous êtes enceinte, consultez votre médecin ou votre gynécologue obstétricien afin qu'il vous surveille pendant la grossesse.

Allaitement

Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament peut être transmis à votre bébé.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament pendant l'allaitement.

#### Fertilité

L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon temporaire.

Si vous avez pris ce médicament pendant la grossesse, votre médecin vous surveillera de très près.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

**TRIMAREL® 35mg**  
Trimétazidine

60 Comprimés pelliculés



6 118000 041917

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?  
nt en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez  
en cas de doute.

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux  
rs des repas.

rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut

STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

PPV: 87DH70  
PER: 06/26  
LOT: M1986



Battements rapides ou irréguliers du cœur (surtout après l'effort), palpitations cardiaques extrasysto-  
liques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout  
pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse, 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 traînant 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 malaise, fièvre, démangeaison,  
jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

Déclaration des effets secondaires  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci  
s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## 5. COMMENT CONSERVER TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.  
N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait  
référence au dernier jour de ce mois.  
Pas de précautions particulières de conservation.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine..... 35,00 mg  
Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Dibasic calcium phosphate dihydrate ; Glycerol dibehenate ; Povidone ; Stéarate de magnésium  
Pelliculage : Kollicoat SR 30D ; Macrogol 6000 ; Talc ; Dioxyde de titane (E171).

## Condition de prescription et de délivrance :

Tableau A (Liste I).

b

bottu, r

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemco  
05/18  
101137

**TRIMAREL® 35mg**  
Trimétazidine

60 Comprimés pelliculés



6 118000 041917

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?  
nt en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez  
en cas de doute.

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux  
rs des repas.

rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut

STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

PPV: 87DH70  
PER: 06/26  
LOT: M1986



Battements rapides ou irréguliers du cœur (surtout après l'effort), palpitations cardiaques extrasysto-  
liques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout  
pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse, 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 traînant 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 malaise, fièvre, démangeaison,  
jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci  
s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## 5. COMMENT CONSERVER TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

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

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

Pas de précautions particulières de conservation.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

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

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Dibasic calcium phosphate dihydrate ; Glycerol dibehenate ; Povidone ; Stéarate de magnésium  
Pelliculage : Kollicoat SR 30D ; Macrogol 6000 ; Talc ; Dioxyde de titane (E171).

## Condition de prescription et de délivrance :

Tableau A (Liste I).

b

bottu, r

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemco  
05/18  
101137