

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

## Informations 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.

## Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## 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.

## Maladie chronique :

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.



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 0033190

ND = 51418

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 15216

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ARIENE HASSAN

Date de naissance : 01/01/49

Adresse : LOT ATTADAMOUNE RUE G M° 50 OULFA

CASA

Tél : 06760217441

05202894779

Total des frais engagés : 784,30

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/11/20

Nom et prénom du malade : BOUSSAID HAFIDA

Age : 19.54

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CASA

Le : 10/12/2020

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 12/11/20        | CCST<br>ELG       |                       | 15010.0<br>10010.0              |  |

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

12/11/20

534,30

# 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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé  
des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

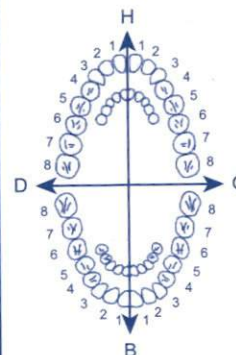
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



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 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

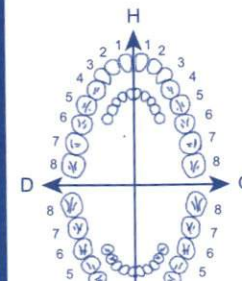
COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU  
DEVIS



**Dr. Mehdi BENJELLOUN**

Spécialiste des Maladies  
du cœur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون  
إختصاصي في أمراض القلب  
و الشرايين

12/11/2020

Casablanca, le : .....

**BOUSSAID Hafida**

152423  
27783  
**VASTAREL 35**

1 comprimé matin et soir, pendant 3 mois

**CARDIOASPIRINE 100**

1 comprimé à midi après le repas, pendant 3 mois

SV  
SV

536,30

**STEPHARMACIE HAMZA**  
CSC ANCA  
Lot. Haj fatch Rue 6 N° 3 Lot. 64  
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

Dr. Mehdi BENJELLOUN  
Rue 2, N° 61 - 1er Etage - RP chhdia - EL Oulfa - Casablanca - Tél: 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 - E-mail : drmehdibenjelloun@gmail.com  
INPE: 91170670  
Rue 2, N° 61 - 1er Etage - RP chhdia - EL Oulfa - Casablanca - Tél: 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 - E-mail : drmehdibenjelloun@gmail.com



# VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient :**

- 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. Les maladies sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique « Effets indésirables »

15.40

## 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.

- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher les pieds).

- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

### AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

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

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

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

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

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

### Enfants et adolescents

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

## AUTRES MÉDICAMENTS ET VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE

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

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

Sans objet.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

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

### Allaitement :

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, Vastarel 35 mg ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

### CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

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

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

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

### Posologie

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

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

### Durée du traitement

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

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne prenez pas de dose double. Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables les plus fréquents sont :

Fréquent (survenant chez moins d'un patient sur 10) :  
Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaisons de la peau, fatigue.

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

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), arythmies cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la tension artérielle à la position debout pouvant s'accompagner de sensations de vertige ou d'évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas fatigué).

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données cliniques) :  
Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblements, raideur de la posture, mouvements lents, démarche en trainant et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec un prurit, des lésions de la langue et de la gorge pouvant provoquer du mal à respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche (leucopénie) pouvant entraîner une augmentation du risque de plaquettes dans le sang, risque de saignement ou d'ecchymoses.

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

### Déclaration des effets secondaires

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

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

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

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

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

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Prévoyez une méthode appropriée pour éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces informations sont à conserver.

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

• Ce que contient VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :  
Dichlorhydrate de trimétazidine.....

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :  
Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, hypromellose, povidone, stéarate de magnésium.

Pelliculage : dioxyde de titane (E 171), glycéril, hypromellose, macrogol 400 (E 172), stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Les Laboratoires Servier - France

50, rue Carnot

Suresnes - 92424 Cedex

France

Titulaire de l'AMM au Maroc

SERVIER MAROC

Imm. ZEVAO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOULALEB, 20180 Casablanca



La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : septembre 2018.

# VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient :**

- 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. Les maladies sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique « Effets indésirables »

15.40

## 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.

- 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, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

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

### Enfants et adolescents

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

## AUTRES MÉDICAMENTS ET VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE

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

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

Sans objet.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

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

### Allaitement :

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, Vastarel 35 mg ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

### CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

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

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

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

### Posologie

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

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

### Durée du traitement

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

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne prenez pas de dose double. Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables les plus fréquents sont :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :  
Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaisons de la peau, fatigue.

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

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), arythmies cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la tension artérielle à la position debout pouvant s'accompagner de sensations de vertige ou d'évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas fatigué).

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données cliniques) :  
Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblements, raideur de la posture, mouvements lents, démarche en trainant et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des démangeaisons, jaunissement de la langue et de la gorge pouvant provoquer du mal de gorge.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche (leucopénie) pouvant entraîner une augmentation du risque de plaquettes dans le sang, risque de saignement ou d'ecchymoses.

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

### Déclaration des effets secondaires

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

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

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

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

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

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Préférez une méthode permettant d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces informations sont destinées à protéger l'environnement.

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

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

• La substance active est :  
Dichlorhydrate de trimétazidine.....

• Les autres composants sont :  
Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, hypromellose, povidone, stéarate de magnésium.

Pelliculage : dioxyde de titane (E 171), glycéril, hypromellose, macrogol 400 (E 172), stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :  
Les Laboratoires Servier - France  
50, rue Carnot  
Suresnes - 92424 Cedex  
France



Titulaire de l'AMM au Maroc :  
SERVIER MAROC  
Imm. ZEVAO, lot FATH 4  
Bd Abdelhadi BOULALEB, 20180 Casablanca

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : septembre 2018.



# VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient :**

- 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. Les maladies sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet non mentionné dans cette notice. Voir rubrique « Effets indésirables »

15.40

## 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,

• Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher les pieds),

• Si vous avez des problèmes rénaux graves.

### AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

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

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

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

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

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

### Enfants et adolescents

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

## AUTRES MÉDICAMENTS ET VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE

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

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

Sans objet.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

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

### Allaitement :

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, Vastarel 35 mg ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

### CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

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

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

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

### Posologie

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

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

### Durée du traitement

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

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne prenez pas de dose double. Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais pas tous les patients y sont sensibles. Les effets indésirables ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables les plus fréquents sont :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :  
Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaisons de la peau, fatigue.

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

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), arythmies cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la tension artérielle à la position debout pouvant s'accompagner de sensations de vertige ou d'évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas fatigué), bruxisme du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données cliniques) :  
Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblements, raideur de la posture, mouvements lents, démarche en trainant de la tête et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec un prurit, des démangeaisons, des lésions de la langue et de la gorge pouvant provoquer du mal à respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche (leucopénie) pouvant entraîner une augmentation du risque de plaquettes dans le sang, pouvant entraîner des saignements ou d'ecchymoses.

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

### Déclaration des effets secondaires

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

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

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

Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants. N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Préférer l'élimination des médicaments que vous n'utilisez plus. Ces médicaments doivent être éliminés dans une déchetterie.

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

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

• La substance active est :  
Dichlorhydrate de trimétazidine.....

• Les autres composants sont :  
Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, hypromellose, povidone, stéarate de magnésium.

Pelliculage : dioxyde de titane (E 171), glycéril, hypromellose, macrogol 400 (E 172), stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Les Laboratoires Servier - France

50, rue Carnot

Suresnes - 92424 Cedex

France

Titulaire de l'AMM au Maroc :

SERVIER MAROC

Imm. ZEVAO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOULALEB, 20180 Casablanca



La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : septembre 2018.



**Veillez 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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280

Cardioaspirine 100 mg ?

MFD

BT12CX2 08 2019

08 2024

EXP

### 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

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

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

#### De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

#### Quand CardioAspirine ne doit-il pas être utilisé ?

Dans les circonstances suivantes, il ne faut pas utiliser CardioAspirine :

- si vous souffrez d'un ulcère gastrique ou duodénal;
- si vous présentez une tendance anormale aux saignements;
- si vous présentez une hypersensibilité (allergie) au principe actif, l'acide acétylsalicylique, à d'autres anti-inflammatoires (antirhumatismaux) ou à des antalgiques ou antipyrétiques. Une telle hypersensibilité se manifeste par un asthme, des difficultés respiratoires, des troubles circulatoires, des gonflements de la peau et des muqueuses ou des éruptions cutanées (urticaire);
- en cas de maladies graves du coeur, des reins et du foie;
- si vous prenez en même temps du méthotrexate à une dose supérieure à 15 mg par semaine;
- au cours du dernier trimestre de la grossesse.



**Veillez 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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280

## 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 ?
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 déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

### De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

### Quand CardioAspirine ne doit-il pas être utilisé ?

Dans les circonstances suivantes, il ne faut pas utiliser CardioAspirine :

- si vous souffrez d'un ulcère gastrique ou duodénal;
- si vous présentez une tendance anormale aux saignements;
- si vous présentez une hypersensibilité (allergie) au principe actif, l'acide acétylsalicylique, à d'autres anti-inflammatoires (antirhumatismaux) ou à des antalgiques ou antipyrétiques. Une telle hypersensibilité se manifeste par un asthme, des difficultés respiratoires, des troubles circulatoires, des gonflements de la peau et des muqueuses ou des éruptions cutanées (urticaire);
- en cas de maladies graves du cœur, des reins et du foie;
- si vous prenez en même temps du méthotrexate à une dose supérieure à 15 mg par semaine;
- au cours du dernier trimestre de la grossesse.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de CardioAspirine ?



**Veillez 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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280

## 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 ?
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 déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

### De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

### Quand CardioAspirine ne doit-il pas être utilisé ?

Dans les circonstances suivantes, il ne faut pas utiliser CardioAspirine :

- si vous souffrez d'un ulcère gastrique ou duodénal;
- si vous présentez une tendance anormale aux saignements;
- si vous présentez une hypersensibilité (allergie) au principe actif, l'acide acétylsalicylique, à d'autres anti-inflammatoires (antirhumatismaux) ou à des antalgiques ou antipyrétiques. Une telle hypersensibilité se manifeste par un asthme, des difficultés respiratoires, des troubles circulatoires, des gonflements de la peau et des muqueuses ou des éruptions cutanées (urticaire);
- en cas de maladies graves du cœur, des reins et du foie;
- si vous prenez en même temps du méthotrexate à une dose supérieure à 15 mg par semaine;
- au cours du dernier trimestre de la grossesse.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de CardioAspirine ?



ID:  
D-naïss:

ans

II

III

aVR

aVL

aVF

12-Nov-2020 14:53:09 Fréq. Card.: 68 BPM  
Axes P-R-T: 56 31 45 Int PR: 148ms  
Dur. QRS: 86ms QT/QTc: 355/371ms

12-Nov-2020 14:53:09

INPE: 91170670

Rue 2, 1000 - Tel: 02 22 91 07 62 - 00 34 44 38 17  
Yok 06 22 91 07 62 - 00 34 44 38 17

DR. MAMADOU DIARRA  
Généraliste

Boussara  
A. Boussara

↑ V1

↑ V2

↑ V3

↑ V4

↑ V5

↑ V6