

# 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.

## 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.

## Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Prothèse :

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.



## Déclaration de Maladie : N° S19-0018428

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8836 Société : .....

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : .....

Nom & Prénom : BENSABIH ELAMRHI Date de naissance : .....

Adresse : .....

Tél. : 0661 16 198 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation : ...../...../.....

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

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 : ..... Le : ...../...../.....

Signature de l'adhérent(e) : 

# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

Veuillez 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	Coefficient des travaux										
				Montant des soins										
				Début d'exécution										
				Fin d'exécution										
	O.D.F. Prothèses dentaires			Coefficient des travaux										
	Détermination du coefficient masticatoire			Montant des soins										
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>H</th> <th>G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>		H	G	25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553		Date du devis
	H	G												
	25533412	21433552												
00000000	00000000													
00000000	00000000													
35533411	11433553													
(Création, Remont, adjonction)			Fin de											
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession														

--	--

VOLET ADHERENT	NOM <u>BENSABIH EL INRANI</u>	Mle
DECLARATION N°	W18-387842	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
14 NOV 2017	350 8007 264340	
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois		
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		



W18-387842

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle <u>2836</u>
Nom & Prénom <u>BENSABIH EL INRANI</u>		
Fonction : <u>Retraité PNR</u>	Phones <u>0661.16.198</u>	
Mail <u>m.bensabih@gmail.com</u>		
MEDECIN	Prénom du patient <u>MOSTAFA</u>	
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age <u>27 NOV 1943</u>	Date <u>03/10/19</u>
Nature de la maladie <u>CARDIOPATHIE</u>		Date de visite
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances <u>Cs + ECU</u>		
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
PHARMACIE	Date <u>03-10-2019</u>	
Montant de la facture	<u>1493.40</u>	
ANALYSES - RADIOGRAPHIES	Date <u>07/11/2019</u>	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires	
<u>Ep...</u>	<u>8000H</u>	
AUXILIAIRES MEDICAUX	Date	
Nombre	Montant détaillé des Honoraires	
AM PC IM IV		



# وصفة طبية Ordonnance

Casablanca, le :

03/10/2019

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. SABRY Mohamed  
Cardio interventionnelle  
101100311

MR BENSAÏB  
EL IMRANI MOSTAFA

21.80 x 5

①

99.00 x 3

②

97.70 x 3

③

54.10 x 3

X ④

316.00 x 2

⑤

1493.40

Aspegic S.V 100

1 BL

LDNOR S.V 20

1 PL

TRIA TEC S.V 2,5

1 PL

CARDENSIEL S.V 2,5

Plavix S.V 75 1 PL

de 12h à 18h

PHARMACIE KAS  
62, Rue de la Mer Beldoua  
Ain Diab - Casablanca

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. SABRY Mohamed  
Cardio interventionnelle  
101100311











NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Plavix<sup>®</sup> 75 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel

SANOFI 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre/utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérombose peut conduire à la survenue d'événements athérombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca

Plavix 75 mg, cp pel 28  
P.P.V : 316,00 DH



- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

## Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

## Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
  - o des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
  - o de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
  - o un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'éfavirenz, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du repaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer.

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

## Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Plavix<sup>®</sup> 75 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel

SANOFI 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre/utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérombose peut conduire à la survenue d'événements athérombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca

Plavix 75 mg, cp pel 28  
P.P.V : 316,00 DH



- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

## Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

## Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
  - o des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
  - o de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
  - o un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'éfavirenz, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du repaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer.

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

## Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



7878030695

**MERCK****CARDENSIEL®**, comprimé pelliculé**Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

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

**1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?****Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

**Indications thérapeutiques**

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?****Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

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

Faites attention avec CARDENSIEL :

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



7878030695

**MERCK****CARDENSIEL®**, comprimé pelliculé**Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

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

**1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?****Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

**Indications thérapeutiques**

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?****Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

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

Faites attention avec CARDENSIEL :



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



7878030695

**MERCK****CARDENSIEL®**, comprimé pelliculé**Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

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

**1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?****Classe pharmacothérapeutique**

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

**Indications thérapeutiques**

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?****Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

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

Faites attention avec CARDENSIEL :







**LD-NOR®**  
**10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé**  
**(DCI : Atorvastatine)**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg: boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

**Composition :**

principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), ..... qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydrate.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

**INDICATIONS :**

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et

UT. AV :

LOT : 191266

UT AV : 07/2022

PPV:99,00DH

LOT N° :

que vous devez poursuivre pendant

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

**Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.**

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre

ndre tout médicament.  
**OU DE L'ALLAITEMENT DE  
MACIEN AVANT D'UTILISER**

r des machines. Cependant,  
s d'appareils ou de machines

gime pauvre en cholestérol,  
R comprimé pelliculé.



**LD-NOR®**  
**10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé**  
**(DCI : Atorvastatine)**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg: boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

**Composition :**

principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), ..... qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydrate.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

**INDICATIONS :**

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et

UT. AV :

LOT : 191266

UT AV : 07/2022

PPV:99,00DH

LOT N° :

que vous devez poursuivre pendant

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

**Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.**

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre

ndre tout médicament.  
**OU DE L'ALLAITEMENT DE  
MACIEN AVANT D'UTILISER**

r des machines. Cependant,  
s d'appareils ou de machines

gime pauvre en cholestérol,  
R comprimé pelliculé.

**LD-NOR®**  
**10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé**  
**(DCI : Atorvastatine)**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg: boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

**Composition :**

principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), ..... qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydrate.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

**INDICATIONS :**

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et

LOT : 191266

UT AV : 07/2022

PPV:99,00DH

LOT N° :

UT AV :

ndre tout médicament.  
OU DE L'ALLAITEMENT DE  
MACIEN AVANT D'UTILISER

r des machines. Cependant,  
s d'appareils ou de machines

gime pauvre en cholestérol,  
R comprimé pelliculé.

que vous devez poursuivre pendant  
La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

**Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.**

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre



# TRIA TEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

97,70

fi aventis

de la lire  
estion ne

## COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

# TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

97,70

fi aventis

de la lire  
estion ne

## COMPOSITION

TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIAEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



# TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

97,70

fi aventis

de la lire  
estion ne

## COMPOSITION

TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIAEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

# HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

## F A C T U R E

N° 136 410 / 2019 du 05/11/2019

Nom patient : **BENSABIH EL IMRANY MOSTAFA**

Entrée 05/11/2019

Prise en charge : **PAYANTS**

Sortie 05/11/2019

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
PRESTATIONS INTERNES				
- Epreuve d'effort rythmique	1,00		800,00	800,00
			Sous-Total	800,00
<b>Total Frais Clinique</b>				<b>800,00</b>

Arrêtée la présente facture à la somme de :

HUIT CENTS DIRHAMS

**Total 800,00**

Encaissements		Carte Bq	Total encaissé	Solde
		800,00	800,00	0,00

*Hopital Universitaire Internationale  
Cheikh Khalifa  
Consultation Cardiologie*



# HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

## F A C T U R E

N° 121.073 / 2019 du 03/10/2019

Nom patient : **BENSABIH EL IMRANY MOSTAFA**

Entrée 03/10/2019

Prise en charge : **PAYANTS**

Sortie 03/10/2019

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
<i>PRESTATIONS INTERNES</i>				
- Consultation avec électrocardiogramme	1,00		350,00	350,00
			Sous-Total	350,00
<b>Total Frais Clinique</b>				<b>350,00</b>

*Arrêtée la présente facture à la somme de :*

TROIS CENT CINQUANTE DIRHAMS

**Total 350,00**

Encaissements			Carte Bq		Total encaissé	Solde
			350,00		350,00	0,00

*Hopital Universitaire International  
Cheikh Khalifa  
Consultation Cardiologie*

BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA  
18060121514  
Masculin 27/11/1943

Temps Total: 00:12

Pré-Effort (00:12)

1 (00:12)

FC (144)

85 bpm

(59%)

Charge

1.5 kmh

0.0 %

TA

---/---

mmHg

DP/100

---

METS

0.7



00:00:14 10 mm/mV 25.00 mm/s - 0,6 Hz--25 Hz

CARDIOLINE® - CUBE STRESS

BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA



BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA

18060121514

Masculin 27/11/1943

Temps Total: 03:12

**Effort (02:49)****1 (02:49)**

FC (144)

**121 bpm****(84%)**

Charge

**2.7 kmh****10.0 %**

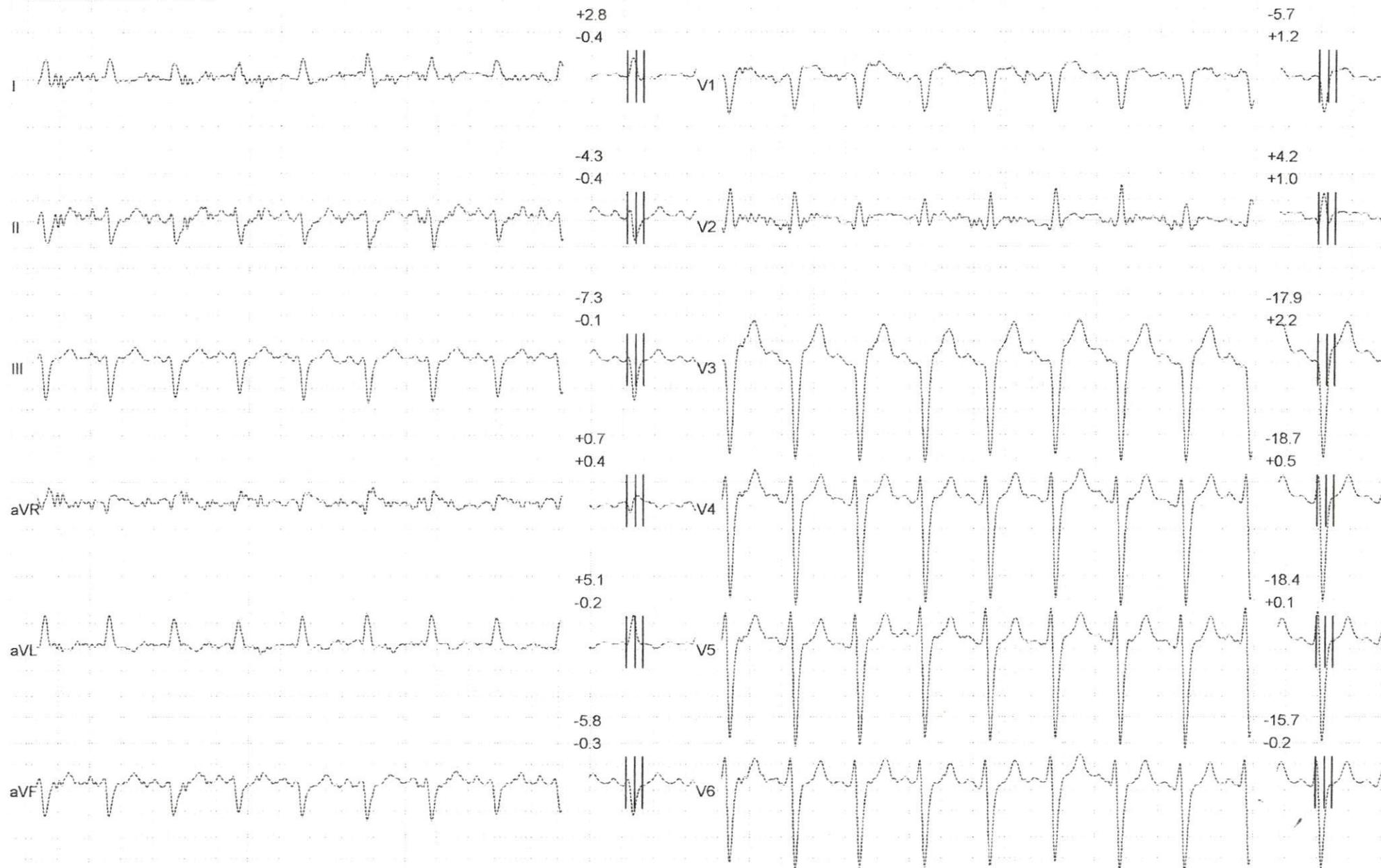
TA

**---/---****mmHg**

DP/100

**---**

METS

**4.0**

00:03:14 10 mm/mV 25.00 mm/s - 0,6 Hz--25 Hz

BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA  
18060121514  
Masculin 27/11/1943

Temps Total: 06:12  
**Effort (05:49)**  
**2 (02:49)**

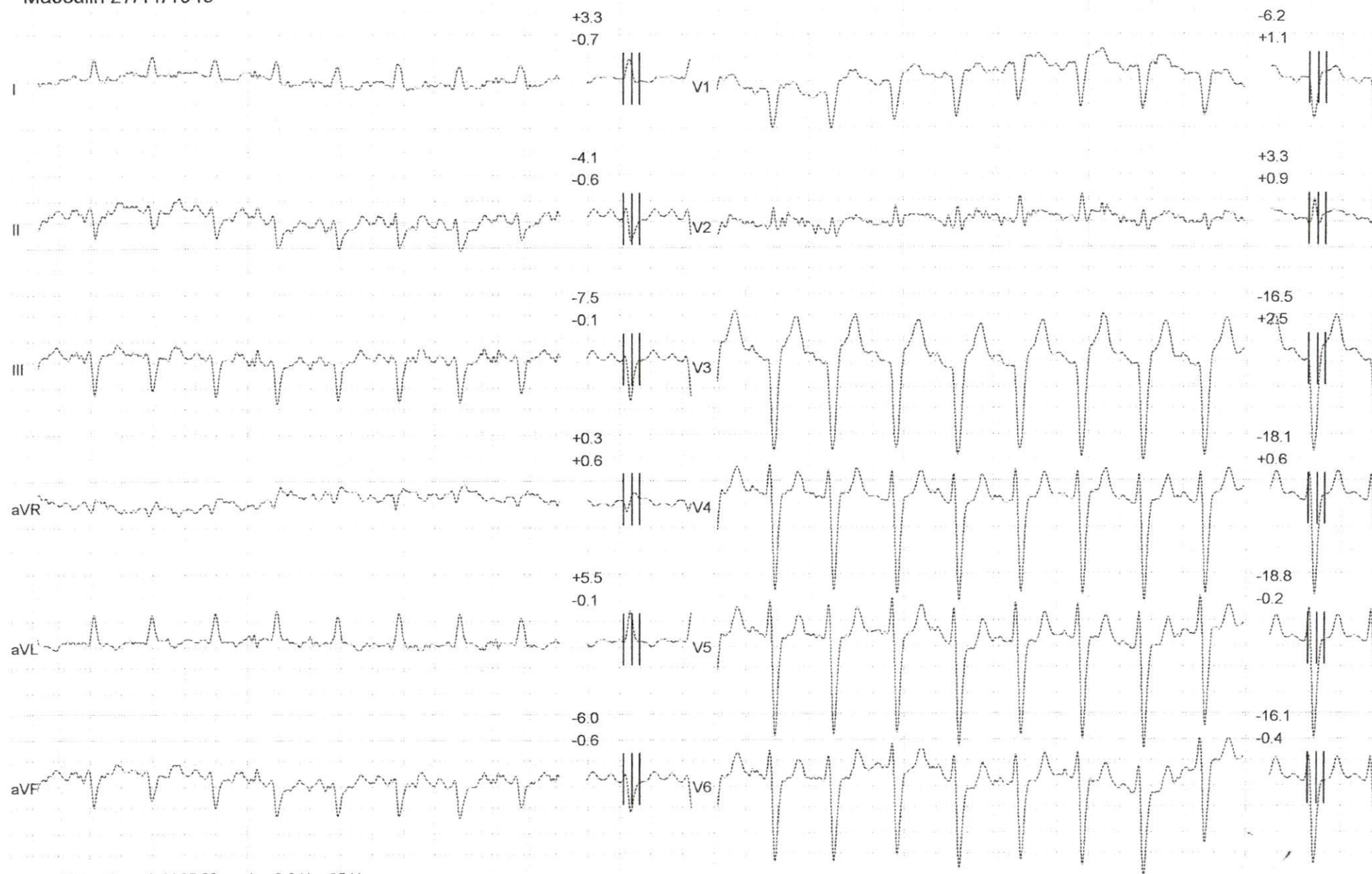
FC (144)  
**129 bpm**  
**(89%)**

Charge  
**4.0 kmh**  
**12.0 %**

TA  
**144/56**  
**mmHg**

DP/100  
**185**

METS  
**6.6**



00:06:14 10 mm/mV 25.00 mm/s - 0,6 Hz--25 Hz

CARDIOLINE® - CUBE STRESS

BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA



BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA  
18060121514  
Masculin 27/11/1943

Temps Total: 06:36  
**Effort (06:13)**  
**3 (00:13)**

FC (144)  
**129 bpm**  
**(89%)**

Charge  
**5.5 kmh**  
**14.0 %**

TA  
**230/56**  
mmHg

DP/100  
**296**

METS  
**10.0**



00:06:37 10 mm/mV 25.00 mm/s - 0,6 Hz--25 Hz

BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA  
18060121514  
Masculin 27/11/1943

Temps Total: 07:32  
**Effort (07:09)**  
**Pic (01:09)**

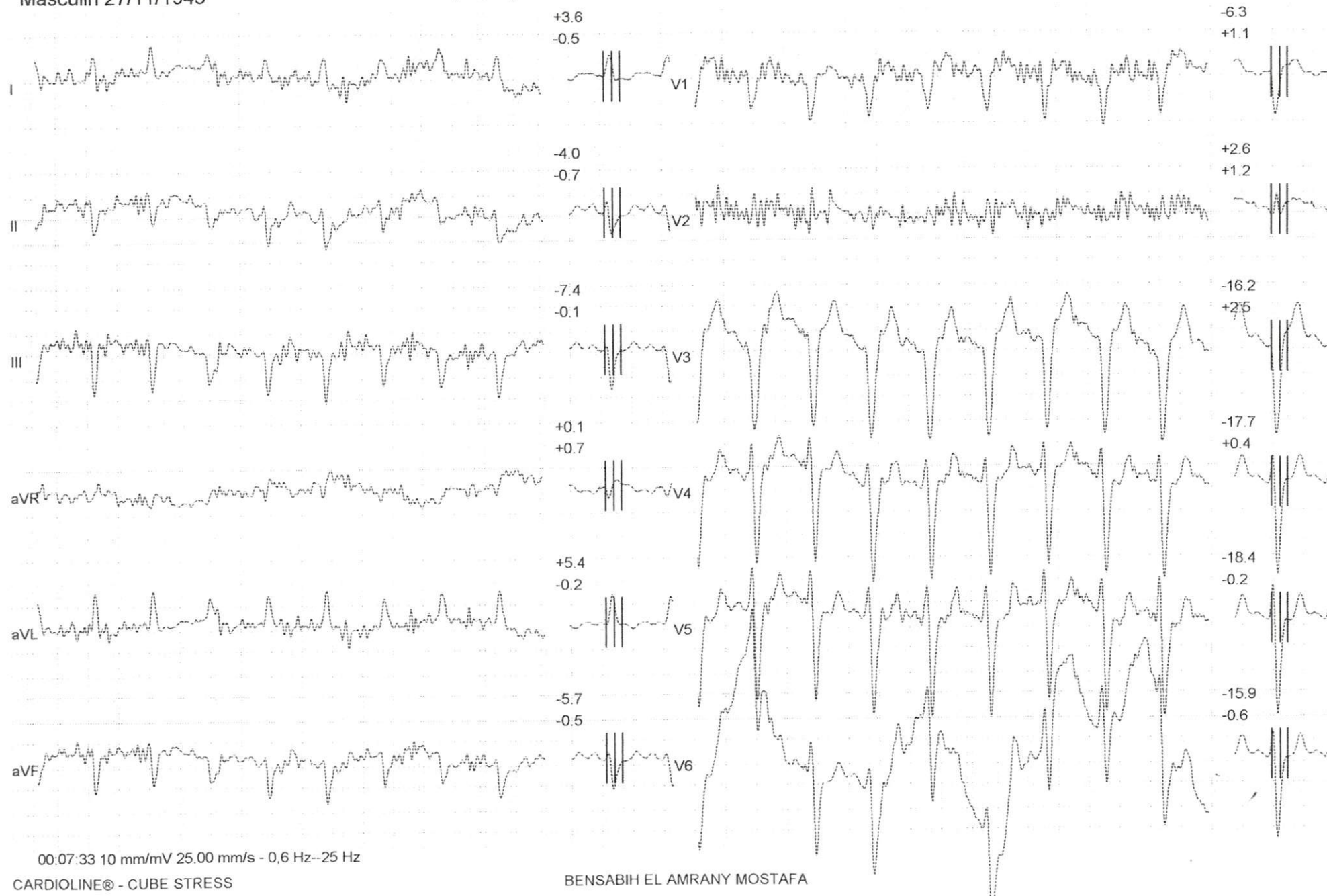
FC (144)  
**133 bpm**  
**(92%)**

Charge  
**5.5 kmh**  
**14.0 %**

TA  
**230/56**  
mmHg

DP/100  
**305**

METS  
**10.0**





BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA  
18060121514  
Masculin 27/11/1943

Temps Total: 08:56

Récupération (01:14)  
1 (01:14)

FC (144)

121 bpm  
(84%)

Charge

2.5 kmh  
0.0 %

TA

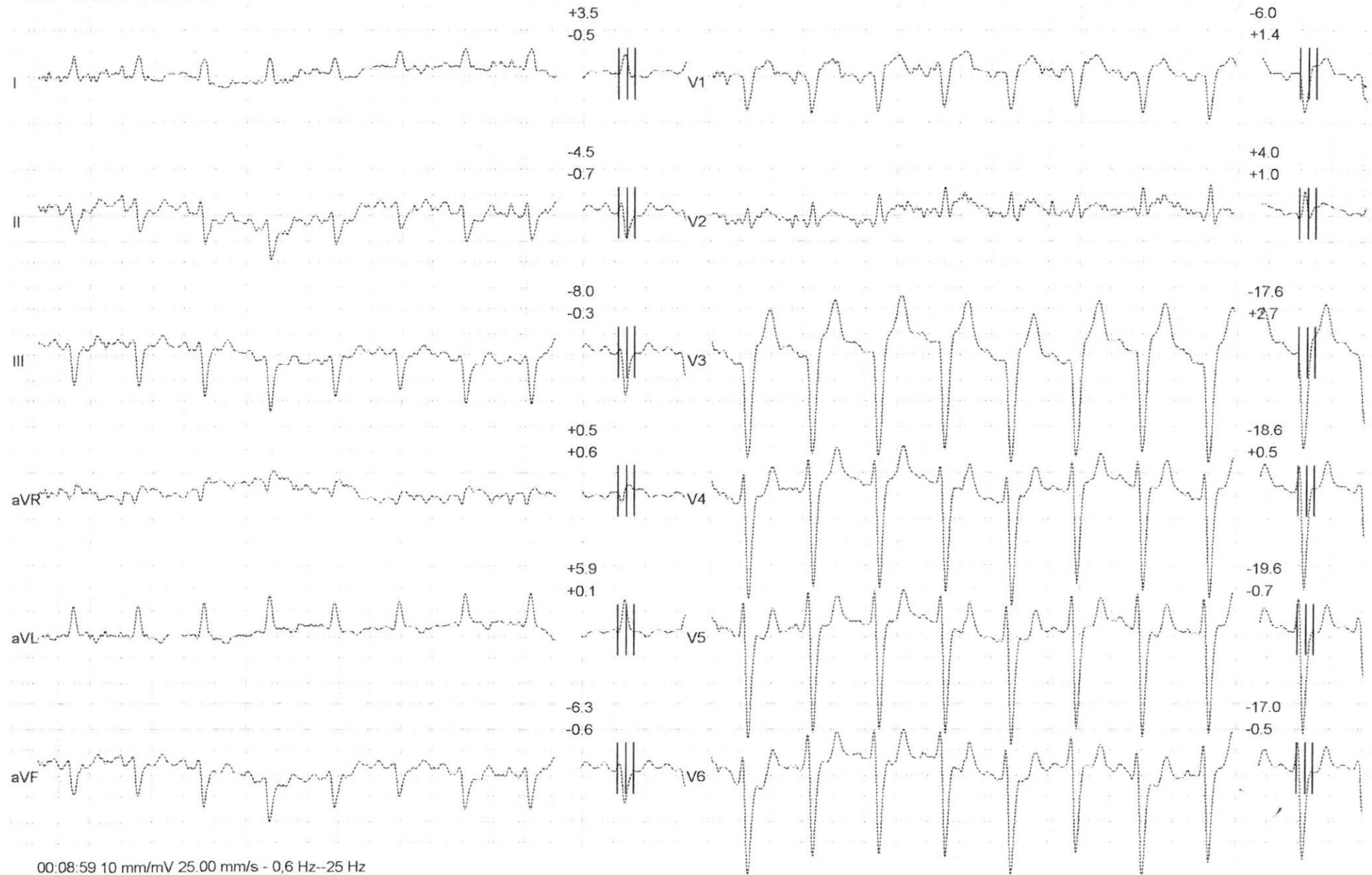
230/56  
mmHg

DP/100

278

METS

1.1



00:08:59 10 mm/mV 25.00 mm/s - 0,6 Hz--25 Hz

BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA  
18060121514  
Masculin 27/11/1943

Temps Total: 09:28

Récupération (01:46)  
1 (01:46)

FC (144)

114 bpm  
(79%)

Charge

2.5 kmh  
0.0 %

TA

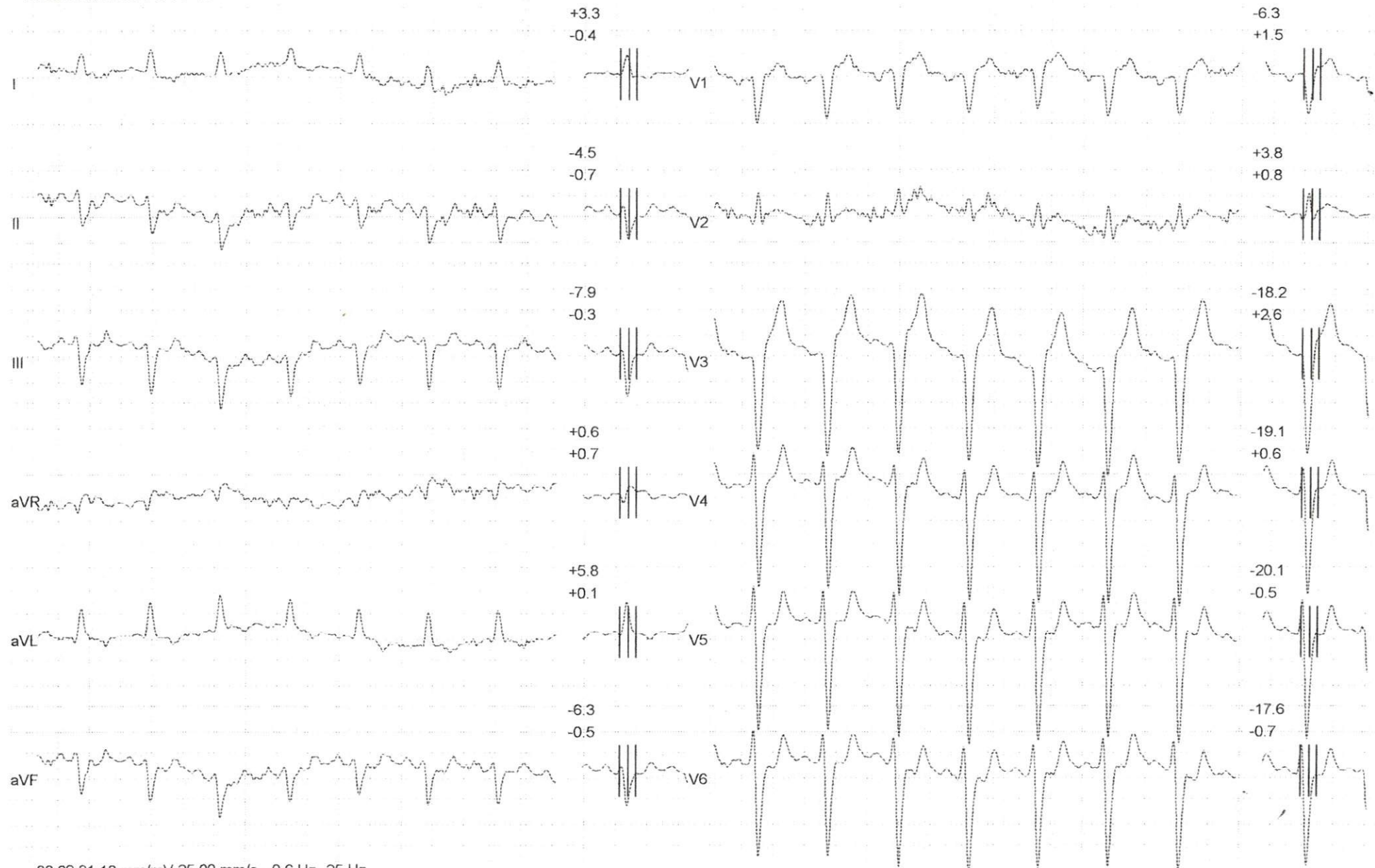
230/56  
mmHg

DP/100

262

METS

1.1



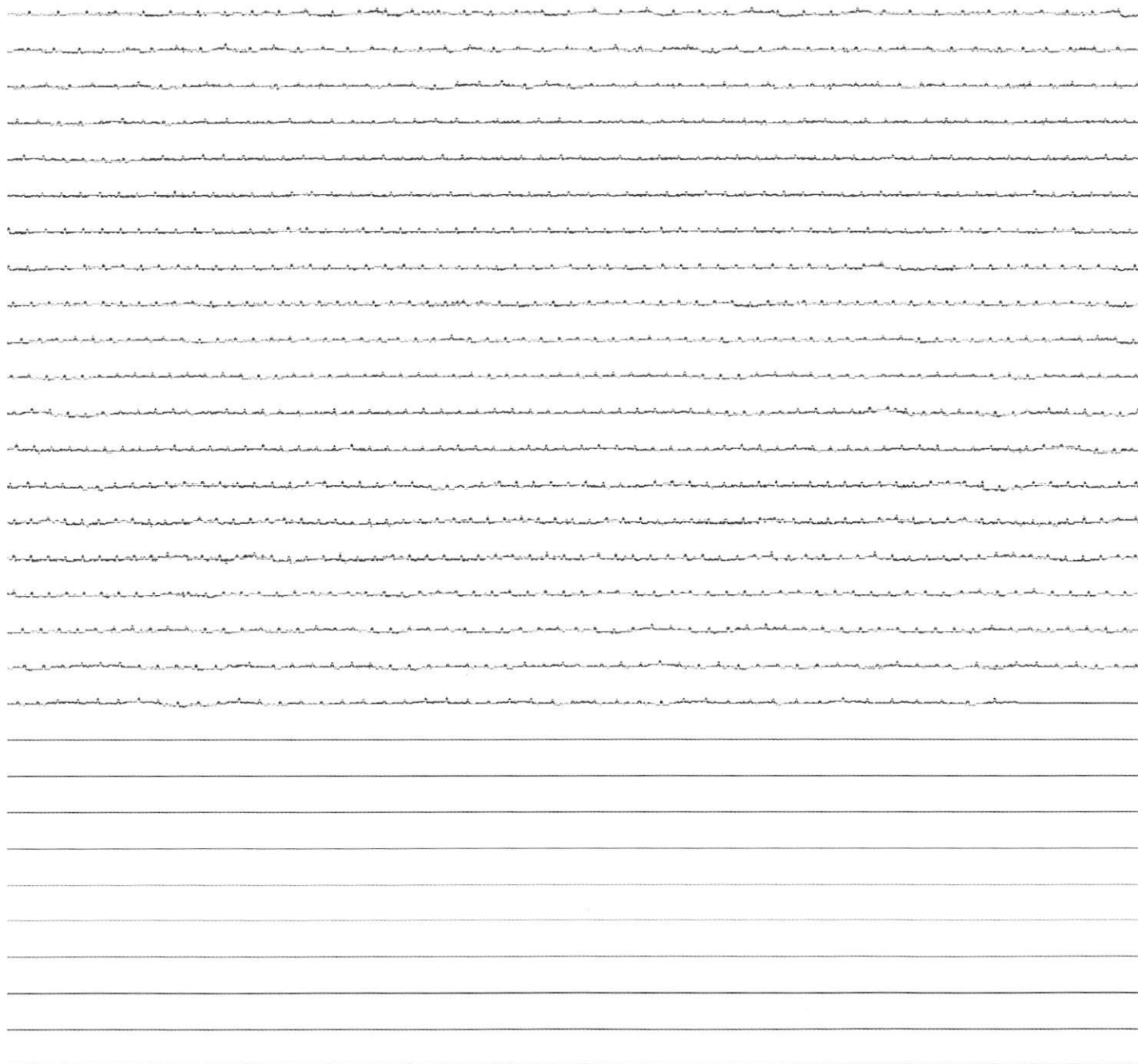
00:09:31 10 mm/mV 25.00 mm/s - 0.6 Hz--25 Hz

CARDIOLINE® - CUBE STRESS

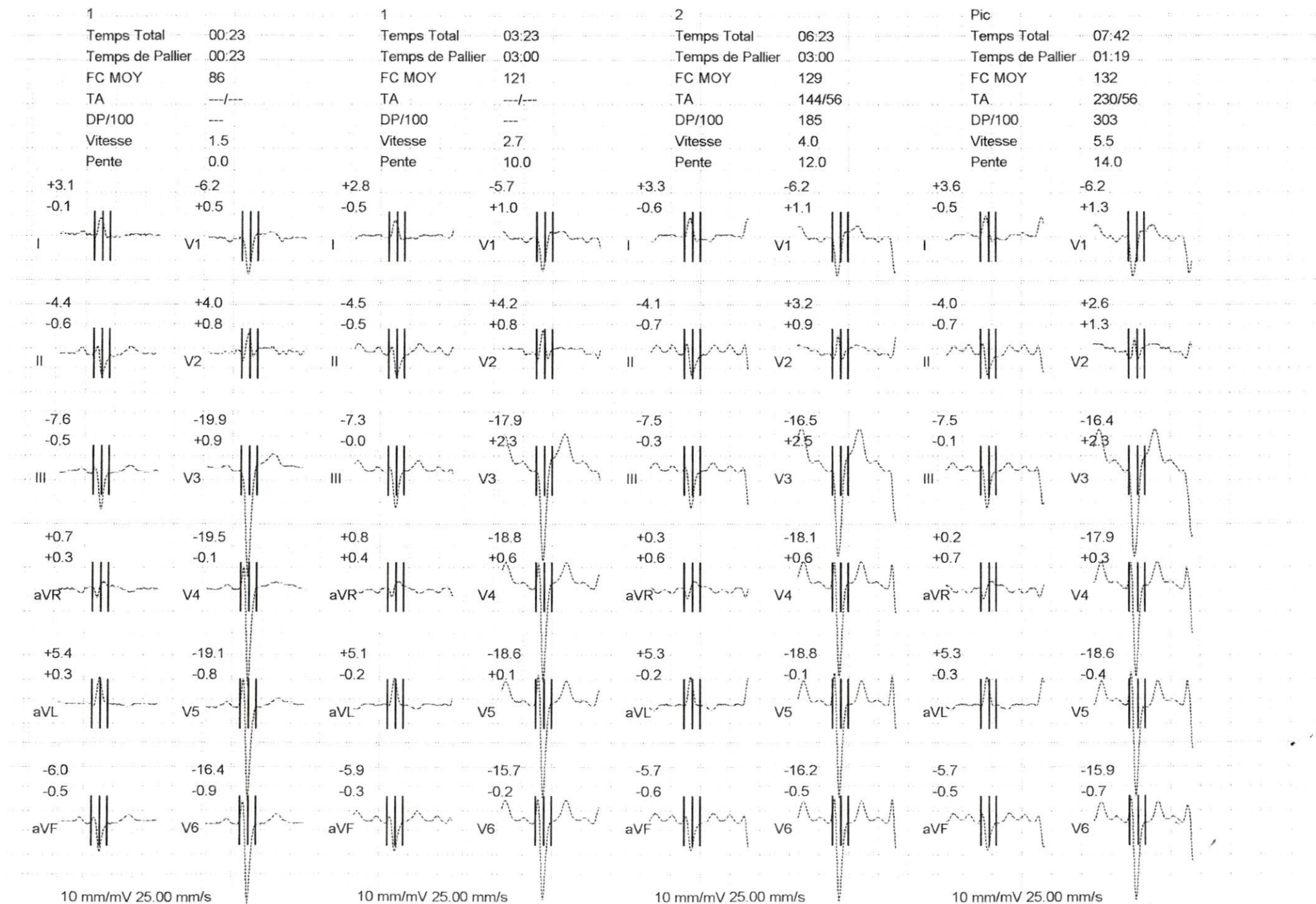
BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA



1  
00:00 (00:00)  
FC MOY 83 TA---/---  
Vitesse 0.0 Pente0.0  
1  
01:00 (00:37)  
FC MOY 96 TA---/---  
Vitesse 2.7 Pente10.0  
1  
02:00 (01:37)  
FC MOY 115 TA---/---  
Vitesse 2.7 Pente10.0  
1  
03:00 (02:37)  
FC MOY 120 TA---/---  
Vitesse 2.7 Pente10.0  
2  
04:00 (00:37)  
FC MOY 127 TA 144/56  
Vitesse 4.0 Pente12.0  
2  
05:00 (01:37)  
FC MOY 128 TA 144/56  
Vitesse 4.0 Pente12.0  
2  
06:00 (02:37)  
FC MOY 129 TA 144/56  
Vitesse 4.0 Pente12.0  
Pic  
07:00 (00:37)  
FC MOY 133 TA 230/56  
Vitesse 5.5 Pente14.0  
1  
08:00 (00:18)  
FC MOY 131 TA 230/56  
Vitesse 2.5 Pente0.0  
1  
09:00 (01:18)  
FC MOY 120 TA 230/56  
Vitesse 2.5 Pente0.0  
1  
09:52 (02:10)  
FC MOY 102 TA 230/56  
Vitesse 2.5 Pente0.0



2 mm/mV 6.25 mm/s -





1

Temps Total 09:52

Temps de Pallier 02:10

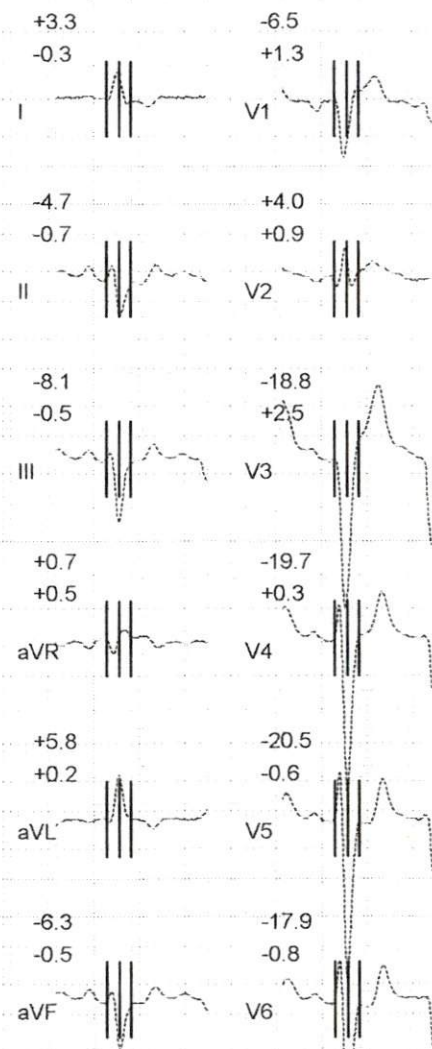
FC MOY 102

TA 230/56

DP/100 234

Vitesse 2.5

Pente 0.0



10 mm/mV 25.00 mm/s

CARDIOLINE® - CUBE STRESS

BENSABIH EL AMRANY MOSTAFA

4/5

Hopital cheikh khalifa

Patient		Examen							
Nom	BENSABIH EL AMRANY		Date/heure	05/11/2019 09:49:37		FC max	135 (07:08)		
Prénom	MOSTAFA		Type d'examen	Tapis roulant		% FC Maximal	93% (144)		
2ème prénom			Protocole	bruce kmh		TA Max	230/56 (06:24)		
Date de Naissance	27/11/1943		Pré-Effort	00:23		DP Max	310 (07:08)		
Sexe	Masculin		Effort	07:19					
ID	18060121514		Récupération	02:10					
Indications									
Thérapie									
Phase	Temps	FC	TA	DP/100	METS	Vitesse	Pente	J+X	V5
	mm:ss	bpm	mmHg			kmh	%	ms	mm
Pré-Effort	00:23	86	---/---	---	0.7	1.5	0.0	60	-0.82
Pic	07:42	132	230/56	303	10.0	5.5	14.0	60	-0.40
Fin de test	09:52	102	230/56	234	1.1	2.5	0.0	60	-0.60

## Raisons de la fin

ATTEINTE DE LA FMT

## Conclusions

Epreuve d'effort valide, maximale, atteinte de 92% de la FMT soit 133 bpm. Effort arrêté devant la fatigue + Atteinte de la FMT. Pas de douleur thoracique ni dyspnée importante. Apparition d'un sous décalage avec T négative en latérale haut. Bonne adaptation tensionnelle à l'effort. Apparition de quelques ESV isolées lors de l'effort et un doublet. Capacité fonctionnelle bonne pour l'âge. Au total: Epreuve d'effort létigieuse.

Signature

MED1 MED1