

189742

Le 26 janvier 2024

CENTRE AL MAWADDA DE CATHETERISME
19 BD MLY RACHID ANFA
CASA, 20000
MAROC

Objet : PRISE EN CHARGE PARTIELLE
Identifiant adhérent : 0001409_1951-10-16_MUSTAPHA
N/REF : 20240260026581
Adhérent : M HAMDİ MUSTAPHA

Madame, Monsieur,

Nous vous informons que nous prenons en charge les frais de soins de MUSTAPHA M HAMDİ.

Nous vous prions de noter que le restant à charge à régler directement par l'adhérent et que cette prise en charge est valable à concurrence de :

- Part Mutuelle : 9998.24 MAD
- Restant à charge adhérent : 1238.96 MAD

Validité de prise en charge : du 26-01-2024 au 26-04-2024.

Pour le règlement de votre facture, nous vous prions de bien vouloir l'adresser jointe au double de la présente à la MUPRAS :

Centre d'affaire Allal Benabdellah. 49, Angle Rue Allal Benabdellah et Rue Mohammed Fakir 6ème Etage. Casablanca.

Nous vous remercions d'avance pour l'aide et l'assistance que vous apporterez à MUSTAPHA M HAMDİ.

Veuillez agréer, Messieurs, l'assurance de nos sincères salutations.

Directeur MUPRAS

CONDITIONS ET MODALITÉS :

- Le règlement des factures relatives aux prises en charge est soumis aux conditions suivantes :
- La facture doit être nominative et conforme aux informations indiquées sur la prise en charge.
 - Toute facture doit être accompagnée :
 - ✓ D'une copie de la présente prise en charge,
 - ✓ Des notes d'honoraires des praticiens,
 - ✓ Du compte rendu et des justificatifs des actes pratiqués
 - ✓ Du détail de la pharmacie, radiologie et biologie (sous pli fermé).
 - Toute facture doit être obligatoirement signée par notre adhérent.
 - Toute facture doit comporter l'IF, l'ICE et le RIB (24 chiffres) du prestataire.



CENTRE AL MAWADDA

Cardiologie et Rythmologie
CNSS N° 7540992 - ICE 001679625000050
e-mail : cardiologievaldanfa@hotmail.fr
Site : www.cardiologievaldanfa.com

F A C T U R E

N° : A 16 / 2024 du 10/01/2024

Numéro dossier : 4A051742

Médecin traitant : DR. ABASSI NIHAL

Etablie par : FACT
HOSPITALISATION

Nom du patient	Modalité de paiement	Période hospitalisation	
Mr MHAMDI MUSTAPHA	MUPRAS	05/01/24	10/01/24
Nom Adhérent :	Matricule :	N° Affiliation :	N° Prise en charge :

Désignations des prestations	Lettres Clé	Nbre	Prix unitaire	Montant DH
ECG		5,00	200,00	1 000,00
SOINS INTENSIFS		5,00	1 000,00	5 000,00
ECHO-COEUR		1,00	650,00	650,00
TSA		1,00	650,00	650,00
			Sous/Total	7 300,00
PHARMACIE		1,00	1 260,00	1 260,00
			Sous/Total	1 260,00
Total clinique				8 560,00

DR. ABASSI NIHAL (cardiologue)	V2	5,00	200,00	1 000,00
			Sous/Total	1 000,00
CENTRE DE TRANSFUSION (analyse sanguine)	T	3,00	45,00	135,00
CENTRE DE TRANSFUSION (sang)	T	3,00	360,00	1 080,00
LABORATOIRE BIOMEDICAL MESBAHI	.08/01/24	1,00	462,20	462,20
			Sous/Total	1 677,20
Total autres prestations				2 677,20

Arrêtée à la somme de :	TOTAL GENERAL	11 237,20
ONZE MILLE DEUX CENT TRENTE-SEPT DIRHAMS VINGT CENTIMES		
	Part organisme	9 998,24
	Part adhérent	1 238,96

BMCI AGENCE VAL D'ANFA RIB : 013780011200003660016348

CENTRE AL MAWADDA
Cathétérisme Cardiaque Et Vasculaire
Directeur GARTI NAJIB
19, Bd, Franklin Roosevelt
(ex, Bd. Mly. Rachid) - Casablanca
Tél: 0522 36 09 09 Fax: 0522 36 08 88

CENTRE AL MAWADDA

Cardiologie et Rythmologie
CNSS N° 7540992 - ICE 001679625000050
e-mail : cardiologievaldanfa@hotmail.fr
Site : www.cardiologievaldanfa.com

F A C T U R E

N° : A 16 / 2024 du 10/01/2024

Numéro dossier : 4A051742

Médecin traitant : DR. ABASSI NIHAL

Etablie par : FACT
HOSPITALISATION

Nom du patient	Modalité de paiement	Période hospitalisation	
Mr MHAMDI MUSTAPHA	MUPRAS	05/01/24	10/01/24
Nom Adhérent :	Matricule : 0001409	N° Affiliation :	N° Prise en charge : 20240260026581

Désignations des prestations	Lettres Clé	Nbre	Prix unitaire	Montant DH
ECG		5,00	200,00	1 000,00
SOINS INTENSIFS		5,00	1 000,00	5 000,00
ECHO-COEUR		1,00	650,00	650,00
TSA		1,00	650,00	650,00
			Sous/Total	7 300,00
PHARMACIE		1,00	1 260,00	1 260,00
			Sous/Total	1 260,00
Total clinique				8 560,00

DR. ABASSI NIHAL (cardiologue)	V2	5,00	200,00	1 000,00
			Sous/Total	1 000,00
CENTRE DE TRANSFUSION (analyse sanguine)	T	3,00	45,00	135,00
CENTRE DE TRANSFUSION (sang)	T	3,00	360,00	1 080,00
LABORATOIRE BIOMEDICAL MESBAHI	.08/01/24	1,00	462,20	462,20
			Sous/Total	1 677,20
Total autres prestations				2 677,20

Arrêtée à la somme de :	TOTAL GENERAL	11 237,20
ONZE MILLE DEUX CENT TRENTE-SEPT DIRHAMS VINGT CENTIMES	Part organisme	9 998,24
	Part adhérent	1 238,96

BMCI AGENCE VAL D'ANFA RIB : 013780011200003660016348

CENTRE AL MAWADDA
Cathétérisme Cardiaque Et Vasculaire
Directeur GARTI NAJIB
19, Bd. Franklin Roosevelt
(ex. Bd. Mly. Rachid) - Casablanca
Tél: 0522 36 09 09 Fax: 0522 36 08 88

CENTRE AL MAWADDA
19 RUE MOULAY RACHID ANFA CASABLANCA

Tél. : 0522-36.09.09 / Fax : 0522-36.08.88

Casablanca, le 10/01/2024

AVOIR N° 1/ F° 16/2024

Organisme : MUPRAS

Adhèrent : MHAMDI MUSTAPHA (Matricule 0001409)

MALADE : Lui même

P.E.C : 20240260026581

SOIT UN TOTAL 1238,96 DH

Arrêter le présent avoir à la somme de **MILLE DEUX CENTS TRENTE HUIT
DIRHAMS ET 96 CTMS.**

CENTRE AL MAWADDA
CENTRE AL MAWADDA
Cathétérisme Cardiaque Et Vasculaire
Directeur **GARTI NAJIB**
19, BD, Franklin Roosevelt
(ex. Bd. Moulay Rachid)-Casablanca
Tél: 0522 36 08 09 Fax: 0522 36 08 88

Le : 29/01/2024 13:10

Références

16 / MUPRAS

N° 15436

Entrée / Sortie : 05/01/2024 - 10/01/2024

Le Docteur **ABASSI NIHAL**présente à **Mr MHAMDI MUSTAPHA**sa note d'honoraire s'élevant à la somme de
1 000,00 Dhs (MILLE DIRHAMS)

et le prie d'agréer l'expression de ses sentiments distingués.

DR ABASSI NIHAL
Cardiologue Interventionnelle
Cardiologue

Cachet et signature

CENTRE AL MAWADDA

CARDIOLOGIE VAL D'ANFA



CATHETERISME CARDIAQUE ET VASCULAIRE, RYTHMOLOGIE

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa, Casablanca

SERVICE DE CARDIOLOGIE VAL D'ANFA

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa, Casablanca

Mr M'hamdi Mustapha né en 1951 admis pour SCA compliqué d ICG et hémorragie digestive +++

FRCV HTA+

Diabète+ depuis 30ans sous insuline depuis 2jr

Dyslipidémie

Tabac sevré depuis 30ans

ATCD : chirurgicaux cataracte en 2021

Douleurs + malaise + douleurs thoraciques en 2021 à l'aéroport de NYC

Indication d'une coronarographie fut poser en 2022 refus catégorique du patient

Allergies : RAS

Mode de vie : ancien naviguant, activité sportive quotidienne

HDM :

Patient ayant consulté Dr Bensafidine Soumya cardiologue le mardi 02.01.2024 pour douleurs thoraciques qui lui a indiqué une coronarographie en urgence mais le patient a préféré voir son cardiologue traitant le 03/01/2024 en urgence pour douleurs thoraciques subintrante d'aggravation progressives depuis plus 48H. le patient accepte de faire une coronarographie après PEC. Jeudi après midi vers 16h30 en se rendant aux WC le patient présente une hématomatose importante suivie de douleurs thoraciques + malaise+++ chute de tension transfert en urgence avec ambulance médicalisé au sein de notre service.

Examen clinique à l'arrivée :

TA=80/47mmHg, FC=123BPM extrémité froide SaO2=98% en AA.

ECG=RRS, QRS fins rabotage des ondes R en antérieur sous décalage du segment ST en latérale.

ETT= FEVG 54% hypokinésie antérieur

TSA= pas de sténose carotidienne

Coro : Réseau calcifié Lésions tritronculaires sévères Sténose serrée du TC ostiale distale Occlusion chronique de l IVA moyenne Sténose serrée de l IVA III. Sténose serrée de l OSTIUM de l ACX. Sténose serrée de l ACX moyenne et distale. Sténose serrée de la 2nd marginale. Sténose serrée de l ACD proximal moyenne et distale.

Indication à un staff médicaux chirurgicale.

Bio Hb=7.1g/dl ? Plaquette :133000, créatinine : urée :0.91 CRP :4mg/l

Indication à arrêt du Plavix baisse de l IEC introduction des IPP en bolus 80mg ivd ensuite en IVSE 5amp/24h

Evolution :

Sur le plan de l'anémie : bonne évolution del hémorragie digestive haute après transfusion de 3 culots globulaire ainsi que du FERINJECT Arrêt du maelena sous IPP IVSE

Sur le plan cardiologique : bonne évolution avec absence de douleurs thoracique ainsi que d'une dyspnée de repos

Sortie du patient stable sur le plan hémodynamique absence de dyspnée de repos absence de douleurs thoracique

Le dossier sera discuter en staff médico-chirurgicale pour la suite de la prise en charge.

Dr. ABASSI
Cardiologue Interventionnel
et Angiologue
M. Kella
Casablanca
Tel: 06 73 80 00 00
E: 06 73 12 35 75



Centre de Rythmologie
de Casablanca

URAGENCES

24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI
Cardiologue - Rythmologue
Pace Maker
Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur
Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique
Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous
Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le

10/01/2024

Mr (Mme)

Mr. Hamadi Mustapha

- Ioveno α 0,6 : 2 inj / j PA 5j

- Thiazon 2g : 1 inj / j PA 5j

Dr. Mohamed SAADOU
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita - Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 091121681

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa

Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.najib@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

CENTRE AL MAWADDA
CENTRE DE RYTHMOLOGIE ET DE CATHETERISME CARDIAQUE ET
VASCULAIRE VAL D'ANFA
19 RUE MOULAY RACHID ANFA CASABLANCA

Casablanca le 10/01/2024

A MUPRAS
CASABLANCA

MR MHAMDI MUSTAPHA

FACTURE

	<u>Quantité en boîtes</u>	<u>P. Total</u>
LOVENOX 0.6 ml INJ	05	512,50
TRIAxon 2g inj	05	747,50

Total : 1260.00 DH

Arrêtée le présent avoir à la somme de :

MILLE DEUX CENT SOIXANTE DIRHAMS.

CENTRE AL MAWADDA
19, Bd. Franklin Roosevelt (Ex. Bd. My Rachid)
Casablanca - Tél : 05 22 36 08 09
Fax : 05 22 36 08 09



TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodique

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 PHARMACEUTIQUE :

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution pour perfusion, boîte d'un flacon.

COMPOSITION

Poudre :

LOT: S-11-3
PER: 09-2024
PHO: 149,50DH

Indications

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
 - aux infections respiratoires basses, dans les formes sévères, en particulier chez les sujets à risques (sujet âgé, alcoolique, immunodéprimé, tabagique et insuffisant respiratoire, ...), notamment pour les pneumopathies bactériennes (pneumocoque, présumées à bacilles Gram négatif),
 - pour les poussées aiguës de bronchite chronique, généralement en deuxième intention,
 - aux infections urinaires sévères et/ou à germes résistants: pyélonéphrites aiguës,
 - infections urinaires basses associées à un syndrome septique, poussées aiguës de prostatites chroniques.
- Il est nécessaire que le diagnostic soit porté avec certitude et de s'assurer de l'absence de nécessité d'un traitement chirurgical.
- à l'antibiothérapie d'urgence avant hospitalisation en cas de suspicion clinique de purpura fulminans, c'est à dire devant un état fébrile associé à un purpura comportant au moins un élément nécrotique ou ecchymotique, et ce quel que soit l'état hémodynamique du patient. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques.

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion :

- En cas d'allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- Chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée
- Chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants:
 - Taux sanguin de bilirubine trop important,
 - Apports de calcium.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté un urticaire ou autres éruptions cutanées, des démangeaisons ou un œdème de Quincke.

En cas de douleur au ventre, prévenez votre médecin (cf. Effets non souhaités et gênants).

La ceftriaxone ne doit pas être mélangée à des solutions contenant du calcium. Lorsque des solutions de calcium sont administrées, il est recommandé de perfuser la ceftriaxone sur une voie séparée et dans une période de temps pendant laquelle n'est pas perfusé le calcium même si les voies d'abord sont différentes.

Dans la mesure où on ne peut éliminer un risque d'incompatibilité physique ou chimique avec d'autres médicaments que le calcium, la ceftriaxone doit être administrée seule et ne peut être mélangée qu'aux solutions et substances expressément citées dans la

rubrique « mode d'administration » (cf. Mode d'administration et Effets non souhaités et gênants).

L'allaitement est déconseillé en cas de traitement prolongé par TRIAXON 2 g (cf. Grossesse et allaitement).

Précautions d'emploi :

Faites attention avec TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion en cas :

- d'insuffisance rénale sévère ou d'insuffisances associées rénale et hépatique (nécessité d'adaptation de posologie),
- d'hyperbilirubinémie chez le nouveau-né,
- de traitement prolongé (nécessité d'un contrôle de la formule sanguine régulière).

Ce médicament contient 166 mg de sodium par flacon de 2 g; en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

Ce médicament peut fausser le résultat de certains examens de laboratoire (test de Coombs, galactosémie, glycosurie).

En cas de doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTION MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement de courte durée (7 jours) par ce médicament. Cependant, en cas de traitement prolongé, l'allaitement est déconseillé.

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

COMMENT PRENDRE TRIAXON 2 g :

Posologie, Mode et/ou voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Adultes

1 g par jour en une seule injection pouvant être porté à 2 g/j en 1 ou 2 injections selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

Maladie de Lyme: 2 g par jour en une injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 1 à 2 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Enfants

La posologie de base est de 50 mg/kg/jour en une seule injection. Ne pas dépasser la dose adulte.

Maladie de Lyme: 50 à 100 mg/kg/j en 1 injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 50 à 100 mg/kg sans dépasser 1 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. Toutefois, chez le tout jeune nourrisson âgé de 3 à 12 mois, un rythme d'une injection toutes les 12 heures est recommandé, en raison d'une demi-vie plasmatique plus brève.

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Se conformer strictement à la prescription médicale.

MODE D'ADMINISTRATION

La durée de la perfusion est d'environ 30 minutes.

Dissoudre 2 g de ceftriaxone dans 40 ml d'eau ppi ou dans 40 ml de l'une des solutions de perfusion suivantes: chlorure de sodium à 0,9 %; chlorure de sodium à 0,45 % + glucose à 2,5 %; glucose à 5 %; glucose à 10 %; Dextran à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodique

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 PHARMACEUTIQUE :

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution pour perfusion, boîte d'un flacon.

COMPOSITION

Poudre :

LOT: S-11-3
PER: 09-2024
PHO: 149,50DH

Indications

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
 - aux infections respiratoires basses, dans les formes sévères, en particulier chez les sujets à risques (sujet âgé, alcoolique, immunodéprimé, tabagique et insuffisant respiratoire, ...), notamment pour les pneumopathies bactériennes (pneumocoque, présumées à bacilles Gram négatif),
 - pour les poussées aiguës de bronchite chronique, généralement en deuxième intention,
 - aux infections urinaires sévères et/ou à germes résistants: pyélonéphrites aiguës,
 - infections urinaires basses associées à un syndrome septique, poussées aiguës de prostatites chroniques.
- Il est nécessaire que le diagnostic soit porté avec certitude et de s'assurer de l'absence de nécessité d'un traitement chirurgical.
- à l'antibiothérapie d'urgence avant hospitalisation en cas de suspicion clinique de purpura fulminans, c'est à dire devant un état fébrile associé à un purpura comportant au moins un élément nécrotique ou ecchymotique, et ce quel que soit l'état hémodynamique du patient.
- Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion :

- En cas d'allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- Chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée
- Chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants:
 - Taux sanguin de bilirubine trop important,
 - Apports de calcium.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté un urticaire ou autres éruptions cutanées, des démangeaisons ou un œdème de Quincke.

En cas de douleur au ventre, prévenez votre médecin (cf. Effets non souhaités et gênants).

La ceftriaxone ne doit pas être mélangée à des solutions contenant du calcium. Lorsque des solutions de calcium sont administrées, il est recommandé de perfuser la ceftriaxone sur une voie séparée et dans une période de temps pendant laquelle n'est pas perfusé le calcium même si les voies d'abord sont différentes.

Dans la mesure où on ne peut éliminer un risque d'incompatibilité physique ou chimique avec d'autres médicaments que le calcium, la ceftriaxone doit être administrée seule et ne peut être mélangée qu'aux solutions et substances expressément citées dans la

rubrique « mode d'administration » (cf. Mode d'administration et Effets non souhaités et gênants).

L'allaitement est déconseillé en cas de traitement prolongé par TRIAXON 2 g (cf. Grossesse et allaitement).

Précautions d'emploi :

Faites attention avec TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion en cas :

- d'insuffisance rénale sévère ou d'insuffisances associées rénale et hépatique (nécessité d'adaptation de posologie),
- d'hyperbilirubinémie chez le nouveau-né,
- de traitement prolongé (nécessité d'un contrôle de la formule sanguine régulière).

Ce médicament contient 166 mg de sodium par flacon de 2 g; en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

Ce médicament peut fausser le résultat de certains examens de laboratoire (test de Coombs, galactosémie, glycosurie).

En cas de doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTION MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement de courte durée (7 jours) par ce médicament. Cependant, en cas de traitement prolongé, l'allaitement est déconseillé.

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

COMMENT PRENDRE TRIAXON 2 g :

Posologie, Mode et/ou voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Adultes

1 g par jour en une seule injection pouvant être porté à 2 g/j en 1 ou 2 injections selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

Maladie de Lyme: 2 g par jour en une injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 1 à 2 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Enfants

La posologie de base est de 50 mg/kg/jour en une seule injection. Ne pas dépasser la dose adulte.

Maladie de Lyme: 50 à 100 mg/kg/j en 1 injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 50 à 100 mg/kg sans dépasser 1 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. Toutefois, chez le tout jeune nourrisson âgé de 3 à 12 mois, un rythme d'une injection toutes les 12 heures est recommandé, en raison d'une demi-vie plasmatique plus brève.

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Se conformer strictement à la prescription médicale.

MODE D'ADMINISTRATION

La durée de la perfusion est d'environ 30 minutes.

Dissoudre 2 g de ceftriaxone dans 40 ml d'eau ppi ou dans 40 ml de l'une des solutions de perfusion suivantes: chlorure de sodium à 0,9 %; chlorure de sodium à 0,45 % + glucose à 2,5 %; glucose à 5 %; glucose à 10 %; Dextran à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodique

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 PHARMACEUTIQUE :

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution pour perfusion, boîte d'un flacon.

COMPOSITION

Poudre :

LOT: S-11-3
PER: 09-2024
PHO: 149,50DH

Indications

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
 - aux infections respiratoires basses, dans les formes sévères, en particulier chez les sujets à risques (sujet âgé, alcoolique, immunodéprimé, tabagique et insuffisant respiratoire, ...), notamment pour les pneumopathies bactériennes (pneumocoque, présumées à bacilles Gram négatif),
 - pour les poussées aiguës de bronchite chronique, généralement en deuxième intention,
 - aux infections urinaires sévères et/ou à germes résistants: pyélonéphrites aiguës,
 - infections urinaires basses associées à un syndrome septique, poussées aiguës de prostatites chroniques.
- Il est nécessaire que le diagnostic soit porté avec certitude et de s'assurer de l'absence de nécessité d'un traitement chirurgical.
- À l'antibiothérapie d'urgence avant hospitalisation en cas de suspicion clinique de purpura fulminans, c'est à dire devant un état fébrile associé à un purpura comportant au moins un élément nécrotique ou ecchymotique, et ce quel que soit l'état hémodynamique du patient. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion :

- En cas d'allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- Chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée
- Chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants:
 - Taux sanguin de bilirubine trop important,
 - Apports de calcium.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté un urticaire ou autres éruptions cutanées, des démangeaisons ou un œdème de Quincke.

En cas de douleur au ventre, prévenez votre médecin (cf. Effets non souhaités et gênants).

La ceftriaxone ne doit pas être mélangée à des solutions contenant du calcium. Lorsque des solutions de calcium sont administrées, il est recommandé de perfuser la ceftriaxone sur une voie séparée et dans une période de temps pendant laquelle n'est pas perfusé le calcium même si les voies d'abord sont différentes.

Dans la mesure où on ne peut éliminer un risque d'incompatibilité physique ou chimique avec d'autres médicaments que le calcium, la ceftriaxone doit être administrée seule et ne peut être mélangée qu'aux solutions et substances expressément citées dans la

rubrique « mode d'administration » (cf. Mode d'administration et Effets non souhaités et gênants).

L'allaitement est déconseillé en cas de traitement prolongé par TRIAXON 2 g (cf. Grossesse et allaitement).

Précautions d'emploi :

Faites attention avec TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion en cas :

- d'insuffisance rénale sévère ou d'insuffisances associées rénale et hépatique (nécessité d'adaptation de posologie),
- d'hyperbilirubinémie chez le nouveau-né,
- de traitement prolongé (nécessité d'un contrôle de la formule sanguine régulière).

Ce médicament contient 166 mg de sodium par flacon de 2 g; en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

Ce médicament peut fausser le résultat de certains examens de laboratoire (test de Coombs, galactosémie, glycosurie).

En cas de doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTION MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement de courte durée (7 jours) par ce médicament. Cependant, en cas de traitement prolongé, l'allaitement est déconseillé.

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

COMMENT PRENDRE TRIAXON 2 g :

Posologie, Mode et/ou voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Adultes

1 g par jour en une seule injection pouvant être porté à 2 g/j en 1 ou 2 injections selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

Maladie de Lyme: 2 g par jour en une injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 1 à 2 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures: 70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

(On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Enfants

La posologie de base est de 50 mg/kg/jour en une seule injection. Ne pas dépasser la dose adulte.

Maladie de Lyme: 50 à 100 mg/kg/j en 1 injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 50 à 100 mg/kg sans dépasser 1 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. Toutefois, chez le tout jeune nourrisson âgé de 3 à 12 mois, un rythme d'une injection toutes les 12 heures est recommandé, en raison d'une demi-vie plasmatique plus brève.

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures: 70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Se conformer strictement à la prescription médicale.

MODE D'ADMINISTRATION

La durée de la perfusion est d'environ 30 minutes.

Dissoudre 2 g de ceftriaxone dans 40 ml d'eau ppi ou dans 40 ml de l'une des solutions de perfusion suivantes: chlorure de sodium à 0,9 %; chlorure de sodium à 0,45 % + glucose à 2,5 %; glucose à 5 %; glucose à 10 %; Dextran à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodique

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 PHARMACEUTIQUE :

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution pour perfusion, boîte d'un flacon.

COMPOSITION

Poudre :

LOT: S-11-3
PER: 09-2024
PHO: 149,50DH

Indications

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
 - aux infections respiratoires basses, dans les formes sévères, en particulier chez les sujets à risques (sujet âgé, alcoolique, immunodéprimé, tabagique et insuffisant respiratoire, ...), notamment pour les pneumopathies bactériennes (pneumocoque, présumées à bacilles Gram négatif),
 - pour les poussées aiguës de bronchite chronique, généralement en deuxième intention,
 - aux infections urinaires sévères et/ou à germes résistants: pyélonéphrites aiguës,
 - infections urinaires basses associées à un syndrome septique, poussées aiguës de prostatites chroniques.
- Il est nécessaire que le diagnostic soit porté avec certitude et de s'assurer de l'absence de nécessité d'un traitement chirurgical.
- à l'antibiothérapie d'urgence avant hospitalisation en cas de suspicion clinique de purpura fulminans, c'est à dire devant un état fébrile associé à un purpura comportant au moins un élément nécrotique ou ecchymotique, et ce quel que soit l'état hémodynamique du patient. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion :

- En cas d'allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- Chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée
- Chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants:
 - Taux sanguin de bilirubine trop important,
 - Apports de calcium.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté un urticaire ou autres éruptions cutanées, des démangeaisons ou un œdème de Quincke.

En cas de douleur au ventre, prévenez votre médecin (cf. Effets non souhaités et gênants).

La ceftriaxone ne doit pas être mélangée à des solutions contenant du calcium. Lorsque des solutions de calcium sont administrées, il est recommandé de perfuser la ceftriaxone sur une voie séparée et dans une période de temps pendant laquelle n'est pas perfusé le calcium même si les voies d'abord sont différentes.

Dans la mesure où on ne peut éliminer un risque d'incompatibilité physique ou chimique avec d'autres médicaments que le calcium, la ceftriaxone doit être administrée seule et ne peut être mélangée qu'aux solutions et substances expressément citées dans la

rubrique « mode d'administration » (cf. Mode d'administration et Effets non souhaités et gênants).

L'allaitement est déconseillé en cas de traitement prolongé par TRIAXON 2 g (cf. Grossesse et allaitement).

Précautions d'emploi :

Faites attention avec TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion en cas :

- d'insuffisance rénale sévère ou d'insuffisances associées rénale et hépatique (nécessité d'adaptation de posologie),
- d'hyperbilirubinémie chez le nouveau-né,
- de traitement prolongé (nécessité d'un contrôle de la formule sanguine régulière).

Ce médicament contient 166 mg de sodium par flacon de 2 g; en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

Ce médicament peut fausser le résultat de certains examens de laboratoire (test de Coombs, galactosémie, glycosurie).

En cas de doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTION MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement de courte durée (7 jours) par ce médicament. Cependant, en cas de traitement prolongé, l'allaitement est déconseillé.

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

COMMENT PRENDRE TRIAXON 2 g :

Posologie, Mode et/ou voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Adultes

1 g par jour en une seule injection pouvant être porté à 2 g/j en 1 ou 2 injections selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

Maladie de Lyme: 2 g par jour en une injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 1 à 2 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

(On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Enfants

La posologie de base est de 50 mg/kg/jour en une seule injection. Ne pas dépasser la dose adulte.

Maladie de Lyme: 50 à 100 mg/kg/j en 1 injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 50 à 100 mg/kg sans dépasser 1 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. Toutefois, chez le tout jeune nourrisson âgé de 3 à 12 mois, un rythme d'une injection toutes les 12 heures est recommandé, en raison d'une demi-vie plasmatique plus brève.

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Se conformer strictement à la prescription médicale.

MODE D'ADMINISTRATION

La durée de la perfusion est d'environ 30 minutes.

Dissoudre 2 g de ceftriaxone dans 40 ml d'eau ppi ou dans 40 ml de l'une des solutions de perfusion suivantes: chlorure de sodium à 0,9 %; chlorure de sodium à 0,45 % + glucose à 2,5 %; glucose à 5 %; glucose à 10 %; Dextran à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodique

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 PHARMACEUTIQUE :

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution pour perfusion, boîte d'un flacon.

COMPOSITION

Poudre :

LOT: S-11-3
PER: 09-2024
PHO: 149,50DH

Indications

- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
 - aux infections respiratoires basses, dans les formes sévères, en particulier chez les sujets à risques (sujet âgé, alcoolique, immunodéprimé, tabagique et insuffisant respiratoire, ...), notamment pour les pneumopathies bactériennes (pneumocoque, présumées à bacilles Gram négatif),
 - pour les poussées aiguës de bronchite chronique, généralement en deuxième intention,
 - aux infections urinaires sévères et/ou à germes résistants: pyélonéphrites aiguës,
 - infections urinaires basses associées à un syndrome septique, poussées aiguës de prostatites chroniques.
- Il est nécessaire que le diagnostic soit porté avec certitude et de s'assurer de l'absence de nécessité d'un traitement chirurgical.
- à l'antibiothérapie d'urgence avant hospitalisation en cas de suspicion clinique de purpura fulminans, c'est à dire devant un état fébrile associé à un purpura comportant au moins un élément nécrotique ou ecchymotique, et ce quel que soit l'état hémodynamique du patient. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion :

- En cas d'allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- Chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée
- Chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants:
 - Taux sanguin de bilirubine trop important,
 - Apports de calcium.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté un urticaire ou autres éruptions cutanées, des démangeaisons ou un œdème de Quincke.

En cas de douleur au ventre, prévenez votre médecin (cf. Effets non souhaités et gênants).

La ceftriaxone ne doit pas être mélangée à des solutions contenant du calcium. Lorsque des solutions de calcium sont administrées, il est recommandé de perfuser la ceftriaxone sur une voie séparée et dans une période de temps pendant laquelle n'est pas perfusé le calcium même si les voies d'abord sont différentes.

Dans la mesure où on ne peut éliminer un risque d'incompatibilité physique ou chimique avec d'autres médicaments que le calcium, la ceftriaxone doit être administrée seule et ne peut être mélangée qu'aux solutions et substances expressément citées dans la

rubrique « mode d'administration » (cf. Mode d'administration et Effets non souhaités et gênants).

L'allaitement est déconseillé en cas de traitement prolongé par TRIAXON 2 g (cf. Grossesse et allaitement).

Précautions d'emploi :

Faites attention avec TRIAXON 2 g, poudre pour solution pour perfusion en cas :

- d'insuffisance rénale sévère ou d'insuffisances associées rénale et hépatique (nécessité d'adaptation de posologie),
- d'hyperbilirubinémie chez le nouveau-né,
- de traitement prolongé (nécessité d'un contrôle de la formule sanguine régulière).

Ce médicament contient 166 mg de sodium par flacon de 2 g; en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

Ce médicament peut fausser le résultat de certains examens de laboratoire (test de Coombs, galactosémie, glycosurie).

En cas de doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTION MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement de courte durée (7 jours) par ce médicament. Cependant, en cas de traitement prolongé, l'allaitement est déconseillé.

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

COMMENT PRENDRE TRIAXON 2 g :

Posologie, Mode et/ou voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Adultes

1 g par jour en une seule injection pouvant être porté à 2 g/j en 1 ou 2 injections selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

Maladie de Lyme: 2 g par jour en une injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 1 à 2 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. (On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Enfants

La posologie de base est de 50 mg/kg/jour en une seule injection. Ne pas dépasser la dose adulte.

Maladie de Lyme: 50 à 100 mg/kg/j en 1 injection.

Suspension de purpura fulminans: première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire: 50 à 100 mg/kg sans dépasser 1 g.

Méningites

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes. Toutefois, chez le tout jeune nourrisson âgé de 3 à 12 mois, un rythme d'une injection toutes les 12 heures est recommandé, en raison d'une demi-vie plasmatique plus brève.

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures:

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Se conformer strictement à la prescription médicale.

MODE D'ADMINISTRATION

La durée de la perfusion est d'environ 30 minutes.

Dissoudre 2 g de ceftriaxone dans 40 ml d'eau ppi ou dans 40 ml de l'une des solutions de perfusion suivantes: chlorure de sodium à 0,9 %; chlorure de sodium à 0,45 % + glucose à 2,5 %; glucose à 5 %; glucose à 10 %; Dextran à 6 % dans du glucose

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R 11
Ain sebaa Casablanca
Lovenox 6000ulantix
inj b2
PH : 102,50 DH



L'UTILISATEUR

100 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable

100 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de caillots sanguins dans

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique ci-dessous - Autres médicaments).

Vous devez également faire l'objet d'une analyse de

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il est conseillé de faire enregistrer le nom commercial et le numéro du lot du produit que vous utilisez par votre professionnel de santé.

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

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

Utiliser ce médicament

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmière. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie**
 - La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevrez une dose de 2 000 UI (20 mg) ou de 4 000 UI (40 mg) de Lovenox une fois par jour.
 - Si vous devez faire l'objet d'une intervention chirurgicale, votre première injection sera généralement administrée 2 heures ou 12 heures avant votre intervention.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R 11
Ain sebaa Casablanca
Lovenox 6000ulantix
inj b2
PH : 102,50 DH



L'UTILISATEUR

10 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable

10 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de caillots sanguins dans

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique ci-dessous - Autres médicaments).

Vous devez également faire l'objet d'une analyse de

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il est conseillé de faire enregistrer le nom commercial et le numéro du lot du produit que vous utilisez par votre professionnel de santé.

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

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

Utiliser ce médicament

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmière. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie**
 - La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevrez une dose de 2 000 UI (20 mg) ou de 4 000 UI (40 mg) de Lovenox une fois par jour.
 - Si vous devez faire l'objet d'une intervention chirurgicale, votre première injection sera généralement administrée 2 heures ou 12 heures avant votre intervention.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R 11
Ain sebaa Casablanca
Lovenox 6000ulantix
inj b2
PH : 102,50 DH



L'UTILISATEUR

10 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable

10 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de caillots sanguins dans

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique ci-dessous - Autres médicaments).

Vous devez également faire l'objet d'une analyse de

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il est conseillé de faire enregistrer le nom commercial et le numéro du lot du produit que vous utilisez par votre professionnel de santé.

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

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

Utiliser ce médicament

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmière. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie**
 - La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevrez une dose de 2 000 UI (20 mg) ou de 4 000 UI (40 mg) de Lovenox une fois par jour.
 - Si vous devez faire l'objet d'une intervention chirurgicale, votre première injection sera généralement administrée 2 heures ou 12 heures avant votre intervention.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R 11
Ain sebaa Casablanca
Lovenox 6000ulantix
inj b2
PH : 102,50 DH



L'UTILISATEUR

100 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable

100 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de caillots sanguins dans

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique ci-dessous - Autres médicaments).

Vous devez également faire l'objet d'une analyse de

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il est conseillé de faire enregistrer le nom commercial et le numéro du lot du produit que vous utilisez par votre professionnel de santé.

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

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

Utiliser ce médicament

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmier/ère. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie**
 - La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevrez une dose de 2 000 UI (20 mg) ou de 4 000 UI (40 mg) de Lovenox une fois par jour.
 - Si vous devez faire l'objet d'une intervention chirurgicale, votre première injection sera généralement administrée 2 heures ou 12 heures avant votre intervention.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R 11
Ain sebaa Casablanca
Lovenox 6000ulantix
inj b2
PH : 102,50 DH



L'UTILISATEUR

100 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable

100 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

Lovenox contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

Lovenox agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de caillots sanguins dans

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions :

Lovenox ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lovenox si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale ou d'une ponction lombaire (voir Interventions chirurgicales et anesthésiques) : un délai entre la prise de Lovenox et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.
- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique ci-dessous - Autres médicaments).

Vous devez également faire l'objet d'une analyse de

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lovenox n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

Il est conseillé de faire enregistrer le nom commercial et le numéro du lot du produit que vous utilisez par votre professionnel de santé.

3. COMMENT UTILISER LOVENOX

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

Utiliser ce médicament

- Normalement, Lovenox vous sera administré par votre médecin ou votre infirmier/ère. En effet, il doit être administré par injection.
 - Lorsque vous rentrerez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser Lovenox et que vous deviez vous l'administrer vous-même (voir les instructions ci-dessous sur les modalités d'administration).
 - Lovenox est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
 - Lovenox peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
 - Lovenox peut être introduite dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas Lovenox dans un muscle.

Quelle quantité recevrez-vous

- Votre médecin décidera de la quantité de Lovenox à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
 - Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de Lovenox.
1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang
 - La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
 - Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devrez recevoir Lovenox.
 2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale ou périodes de mobilité réduite dues à une maladie**
 - La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevrez une dose de 2 000 UI (20 mg) ou de 4 000 UI (40 mg) de Lovenox une fois par jour.
 - Si vous devez faire l'objet d'une intervention chirurgicale, votre première injection sera généralement administrée 2 heures ou 12 heures avant votre intervention.



Centre de Rythmologie
de Casablanca

URAGENCES

24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI
Cardiologue - Rythmologue
Pace Maker
Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur
Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique
Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous
Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le 06/01/2024

Mr (Mme) **MIHAMDI**
Mustapha.

2ème

Transfusion (or)

Dr. Nihal ABASSI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 061312575

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa

Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

BON d'ATTRIBUTION
NUMERO 0000001195109

Date et heure 06/01/2024 - 00:37
Etablissement CENTRE AL MAWADDA CATHETERISME
(05PRI00165)
CASA
20000

Malade no 1052092
Nom et prenom M'HAMDI MUSTAPHA
Sexe / ne(e) le
Groupe sanguin O Positif

Service
Ref. commande 1013032066

CGR DON HOMOLOGUE (3H000)

Four	NO DE DON /	No Lot	GR	Unite	Qte	Perime le	Qualificatifs	Vol
0005	05236723073		O +		1	15/02/2024		250

TOTAL

Produit - Libelle	Qte	Vol	PU (Dh)	Prix Total
3H000 / - CGR DON HOMOLOGUE	1	250	360/poche	360

Signature responsable

MOHAMED.B



DOCUMENT A RETOURNER COMPLETE AU C.T.S. DANS LES 24 HEURES APRES LA DISTRIBUTION

NUMERO 0000001195109

Date et heure: 06/01/2024 - 00:37

UTILISATION EFFECTIVE DANS LE SERVICE: Pharmacie (00400)

Produit	Produit	NO DE DON / No Lot	Problèmes transfusionnels
	CGR DON HOMOLOGUE	 05236723073	

CONFIRMATION DE L'IDENTITE DU RECEVEUR (nom, prénom):





Centre de Rythmologie
de Casablanca

URAGENCES

24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI

Cardiologue - Rythmologue

Pace Maker

Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur

Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique

Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous

Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le 05/01/2024.

Mr (Mme) MIHAMDI

Mustapha.

Jere

Transfusion (orpké.)

Dr. Nihal ABASSI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 061312575

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa

Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvrythmologie.com

BON d'ATTRIBUTION
NUMERO 0000001195053

Date et heure 05/01/2024 - 20:57
Etablissement CENTRE AL MAWADDA CATHETERISME
(05PRI00165)
CASA
20000

Malade no 1052092
Nom et prenom M'HAMDI MUSTAPHA
Sexe / ne(e) le
Groupe sanguin O Positif

Service
Ref. commande 1013032065
CGR DON HOMOLOGUE (3H000)

Four	NO DE DON /	No Lot	GR	Unite	Qte	Perime le	Qualificatifs	Vol
0005	05236724105		O +		1	16/02/2024		250

TOTAL

Produit - Libelle	Qte	Vol	PU (Dh)	Prix Total
3H000 / - CGR DON HOMOLOGUE	1	250	360/poche	360

Signature responsable

ALAMI.B



DOCUMENT A RETOURNER COMPLETE AU C.T.S. DANS LES 24 HEURES APRES LA DISTRIBUTION

NUMERO 0000001195053

Date et heure: 05/01/2024 - 20:57

UTILISATION EFFECTIVE DANS LE SERVICE: Pharmacie (00400)

Produit	Produit	NO DE DON / No Lot	Problèmes transfusionnels
---------	---------	--------------------	---------------------------



CGR DON
HOMOLOGUE



05236724105

CONFIRMATION DE L'IDENTITE DU RECEVEUR (nom, prénom):





Centre de Rythmologie
de Casablanca
URAGENCES
24/24
05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI
Cardiologue - Rythmologue
Pace Maker
Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur
Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique
Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous
Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le 06/01/2024

Mr (Mme) MIHAMDI

Mustapha

3ème

Transfusion (or pte)

Dr. Mohamed SAADAoui
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Mohammed Keita Casablanca
Tél: 05 22 36 00 00
INPE: 091121681

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa
Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com



Ministère de la Santé
Centre Régional de Transfusion
Sanguine
CASABLANCA



وزارة الصحة
ⵜⴰⴳⴷⴰⵢⵜ ⵏ ⵍⵎⵎⵓⵔ
المركز الجهوي لحافن الدم
ⵎⵓⵏⵓⵙⵜ ⵏ ⵍⵎⵎⵓⵔ ⵏ ⵍⵎⵎⵓⵔ
الدار البيضاء

DOCUMENT A RETOURNER COMPLETE AU C.T.S. DANS LES 24 HEURES APRES LA DISTRIBUTION

NUMERO 0000001195472

Date et heure: 06/01/2024 - 18:21

UTILISATION EFFECTIVE DANS LE SERVICE: Pharmacie (00400)

Produit	Produit	NO DE DON / No Lot	Problèmes transfusionnels
	CGR DON HOMOLOGUE	 05236725853	

CONFIRMATION DE L'IDENTITE DU RECEVEUR (nom, prénom):





Centre de Rythmologie
de Casablanca

URAGENCES

24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI

Cardiologue - Rythmologue

Pace Maker

Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur

Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique

Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous

Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le

08/01/2024

Mr (Mme)

M. Hamdi
Mustapha

NFS

Fenitine

DR. NIHAL ABASSI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 061312575

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa
Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.najib@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

LABORATOIRE BIOMEDICAL MESBAHI

12 rue Mohamed El Ghazzaoui Almanar, Anfa 20370 CASABLANCA
ICE : 00274260000082 INPE : 093064145 IF : 48550365 Patente : 35604190

FACTURE

Casablanca le 08-01-2024

M. Mustapha M'HAMDI

Demande N° 240108012

Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E20	E	20.00 MAD
0216	Numération formule	B80	B	107.20 MAD
0154	Ferritine	B250	B	335.00 MAD
Total				462.20 MAD

Total des B : 330

TOTAL DOSSIER : 462.2 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent soixante-deux dirhams vingt centimes

LABORATOIRE BIOMEDICAL
MESBAHI
2 Rue Mohamed Elghazzaoui
Manar CASABLANCA
INPE : 093064145



Date du prélèvement : 08-01-2024 à 17:18

Code patient : 240105008

Né(e) le : 01-01-1951 (73 ans)



M. M'HAMDI Mustapha

Dossier N° : **240108012**

Prescripteur : Cardiologie Val d'Anfa

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

(Fluorescence en Cytométrie de Flux sur SYSMEX-XN 330)

Hématies :	3.7	M/mm³	(4.5–5.8)
Hémoglobine :	10.0	g/dL	(13.5–17.5)
Hématocrite :	31.0	%	(40.0–50.0)
VGM :	83.6	fL	(82.0–98.0)
TCMH :	27.0	pg	(28.0–32.0)
CCMH :	32.3	%	(30.0–36.5)
RDW :	14.2	%	(12.0–16.0)
Leucocytes :	6 450	/mm³	(4 000–10 000)
Poly. Neutrophiles :	58.9	%	
Soit:	3 799	/mm³	(1 800–7 500)
Poly. Eosinophiles :	3.7	%	
Soit:	239	/mm³	(100–400)
Poly. Basophiles :	0.3	%	
Soit:	19	/mm³	(<200)
Lymphocytes :	25.0	%	
Soit:	1 613	/mm³	(1 000–4 000)
Monocytes :	12.1	%	
Soit:	780	/mm³	(200–1 000)
Plaquettes	153 000	/mm³	(150 000–400 000)
VMP	11.6	fl	(6.9–10.8)



LABORATOIRE BIOMEDICAL MESBAHI

Dr. Zineb MESBAHI

Pharmacien Biologiste

Diplômée de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Rabat

Diplômée en Biologie de la Reproduction de la Faculté de Médecine Sorbonne Université Paris - France

Diplômée en Management de la Qualité pour les Professionnels de la Santé de l'Université Bordeaux II - France

Biochimie Clinique - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie - Biologie de la Reproduction Humaine

240108012 - M. Mustapha M'HAMDI

BIOCHIMIE SANGUINE

FERRITINE

(Méthode immunoturbidimétrique Beckman Coulter)

54.30 ng/mL

Valeurs Normales :

Enfants :	INTERVALLES DE REFERENCES
De 0 à 1 mois	: 6 - 400 ng/mL
De 1 à 6 mois	: 6 - 410 ng/mL
De 6 à 12 mois	: 6 - 80 ng/mL
De 1 ans à 5 ans	: 6 - 80 ng/mL
De 6 ans à 19 ans	: 6 - 320 ng/mL
Adultes :	:
Femme	: 10 - 120 ng/mL
Homme	: 20 - 250 ng/mL

Validé par : Dr. MESBAHI Zineb

LABORATOIRE BIOMEDICAL MESBAHI
Dr. MESBAHI Zineb - Biologiste
12, Rue Mohamed Elghazzaoui Almanar
Casablanca
Tél : 05 22 39 03 04



Centre de Rythmologie
de Casablanca

URAGENCES

24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI

Cardiologue - Rythmologue

Pace Maker

Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur

Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique

Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous

Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le

10/01/2024

Mr (Mme)

M. Ramdani
Th. Stapha

Dr. Nihal ABASSI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 061312575

2007 (05)

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa

Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

Id : _____

Mhamdi, Mustapha

Indéfini --- (---) Indéfini

Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

Méd. : _____

Technicien : _____

Commentaires : _____

10/01/2024 05:21:22

FC: 62 bpm

PR: 186 ms

QRS: 100 ms

QT/QTcH: 388/392 ms

QTcB: 394 ms

QTcF: 392 ms

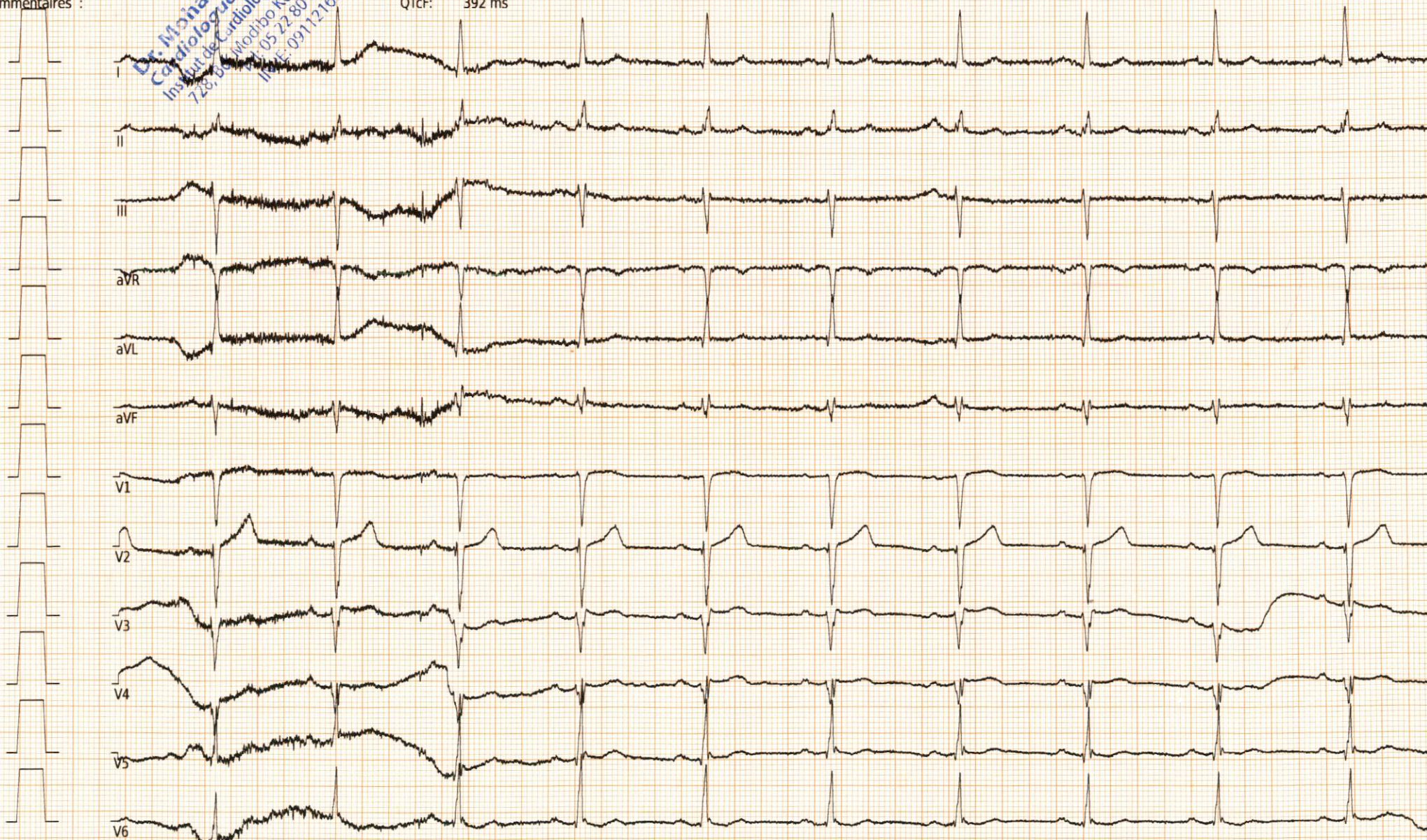
Rv5-6/Sv1 : 0.04/0.99 mV

Sok-Lyon : 1.03 mV

Axe: 46/-2/9 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. Mohamed SAADAOUI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, boulevard Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
Fax: 091121681



Dép. : 25mm/s 10mm/mV 0.05-300Hz/50Hz Cardioline ECG200+ v.2.01.5558

Id :
MUSTAPHA, MHAMD
Indéfini --- (---) Indéfini
Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

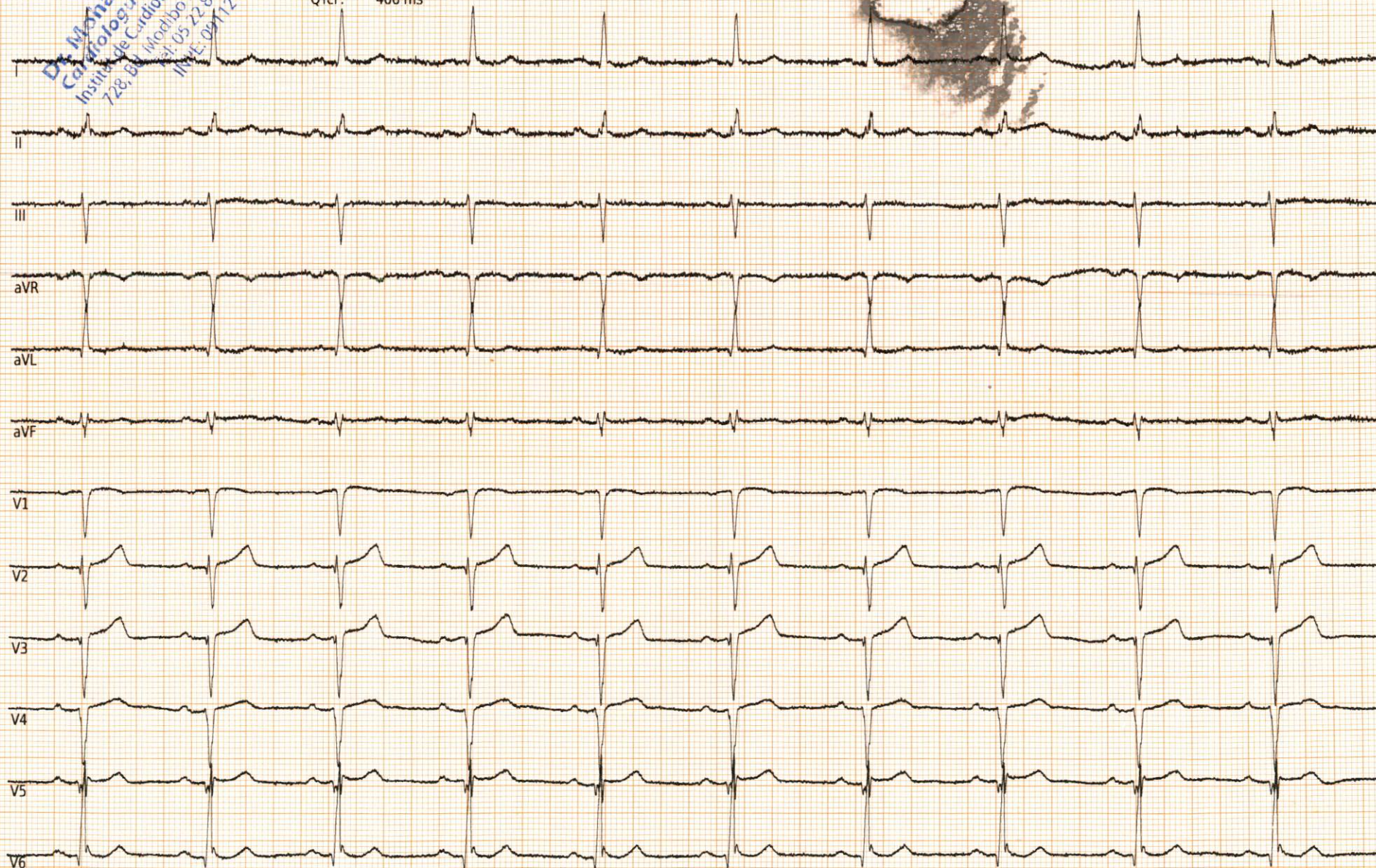
Méd. :
Technicien :
Commentaires :

09/01/2024 05:11:01

FC: 62 bpm
PR: 186 ms
QRS: 98 ms
QT/QTcH: 402/406 ms
QTcB: 409 ms
QTcF: 406 ms

R_{VS-6}/S_{V1} : 1.72/--- mV
Sok-Lyon : 1.72 mV
Axe: 52/-3/42 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ



Id : _____

Mhamdi, Mustapha

Indéfini --- (---) Indéfini

Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

Méd. : _____

Technicien : _____

Commentaires : _____

08/01/2024 05:24:06

FC: 73 bpm

PR: 182 ms

QRS: 98 ms

QT/QTcH: 386/409 ms

QTcB: 426 ms

QTcF: 412 ms

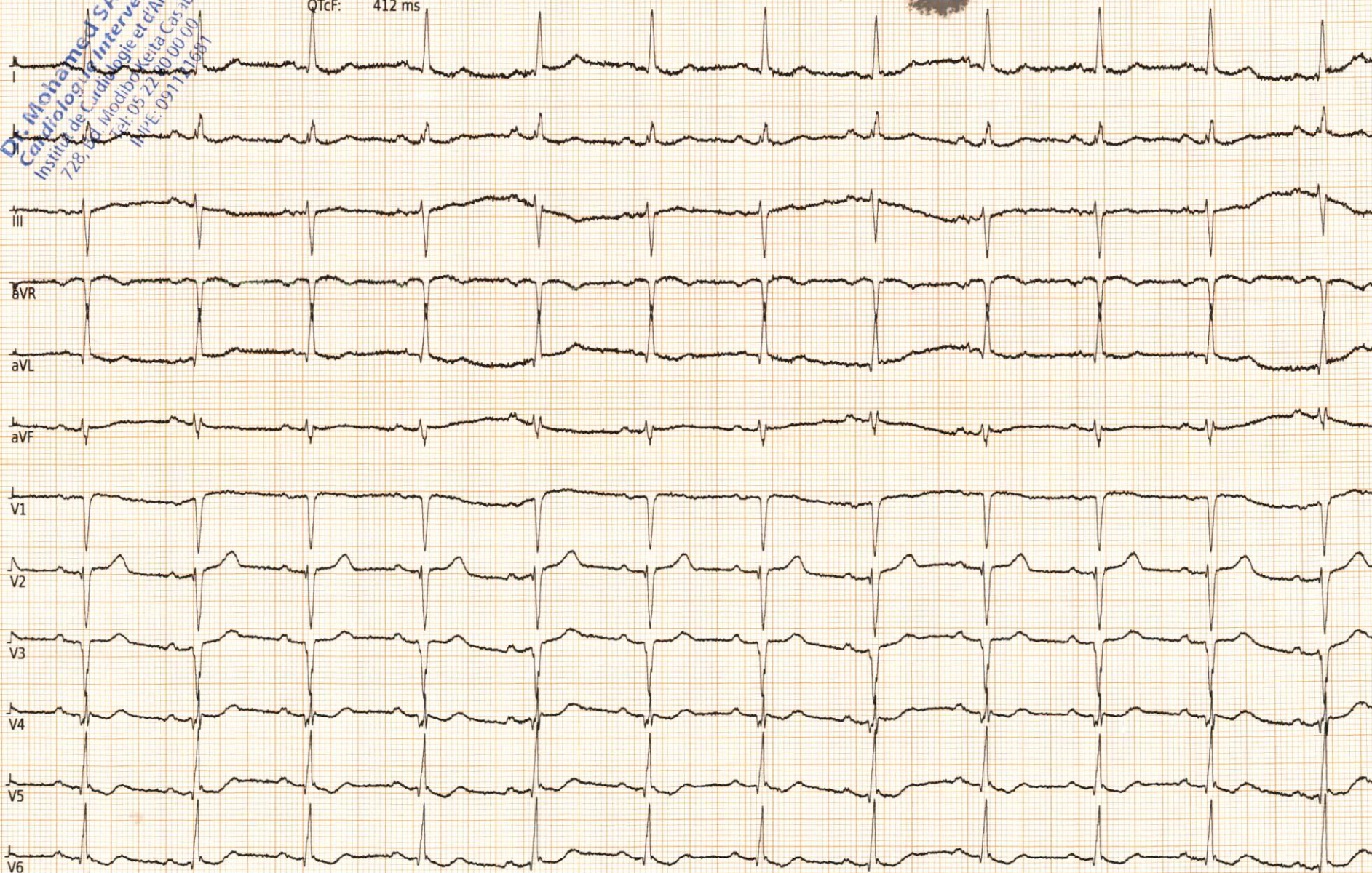
Rv5-r/Sv1 : 1.08/--- mV

Sok-Lyon : 1.08 mV

Axe: 53/-5/53 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. Mohamed SAADI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 90 00 00
Mail: 091111687



Dép. : _____ 25mm/s 10mm/mV 0.05-300Hz/50Hz Cardioline ECG200+ v.2.01.5558

Id :
Mhamdi, Mustapha
Indéfini --- (---) Indéfini
Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

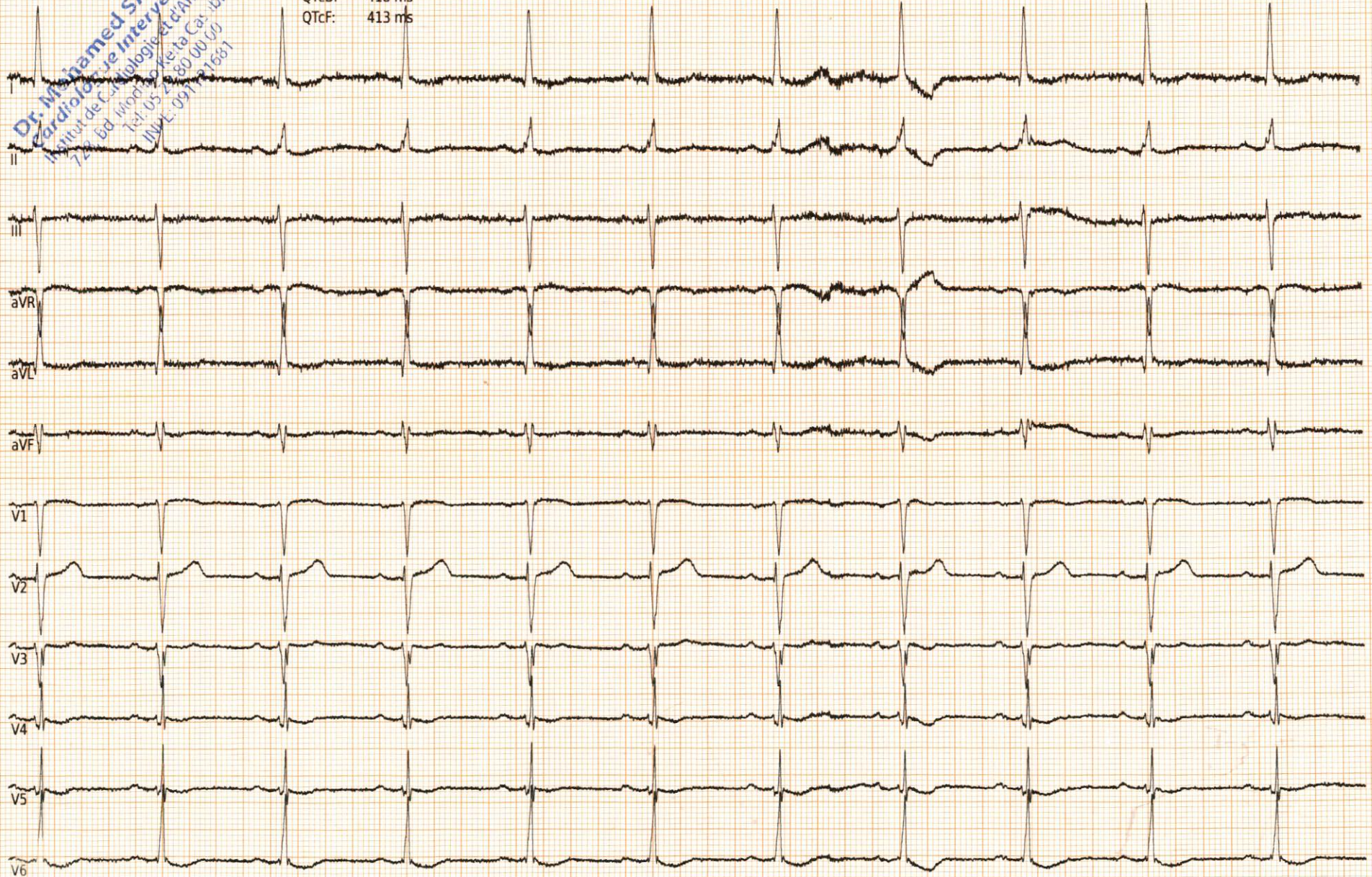
Méd. :
Technicien :
Commentaires :

06/01/2024 05:12:20

FC: 65 bpm
PR: 192 ms
QRS: 100 ms
QT/QTcH: 402/411 ms
QTcB: 418 ms
QTcF: 413 ms

Rv5-r/Sv1 : 1.29/0.94 mV
Sok-Lyon : 2.23 mV
Axe: 46/-2/141 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ



Id :
MUSTAPHA, MHAMDI
Indéfini --- (---) Indéfini
Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

Méd. :
Technicien :
Commentaires :

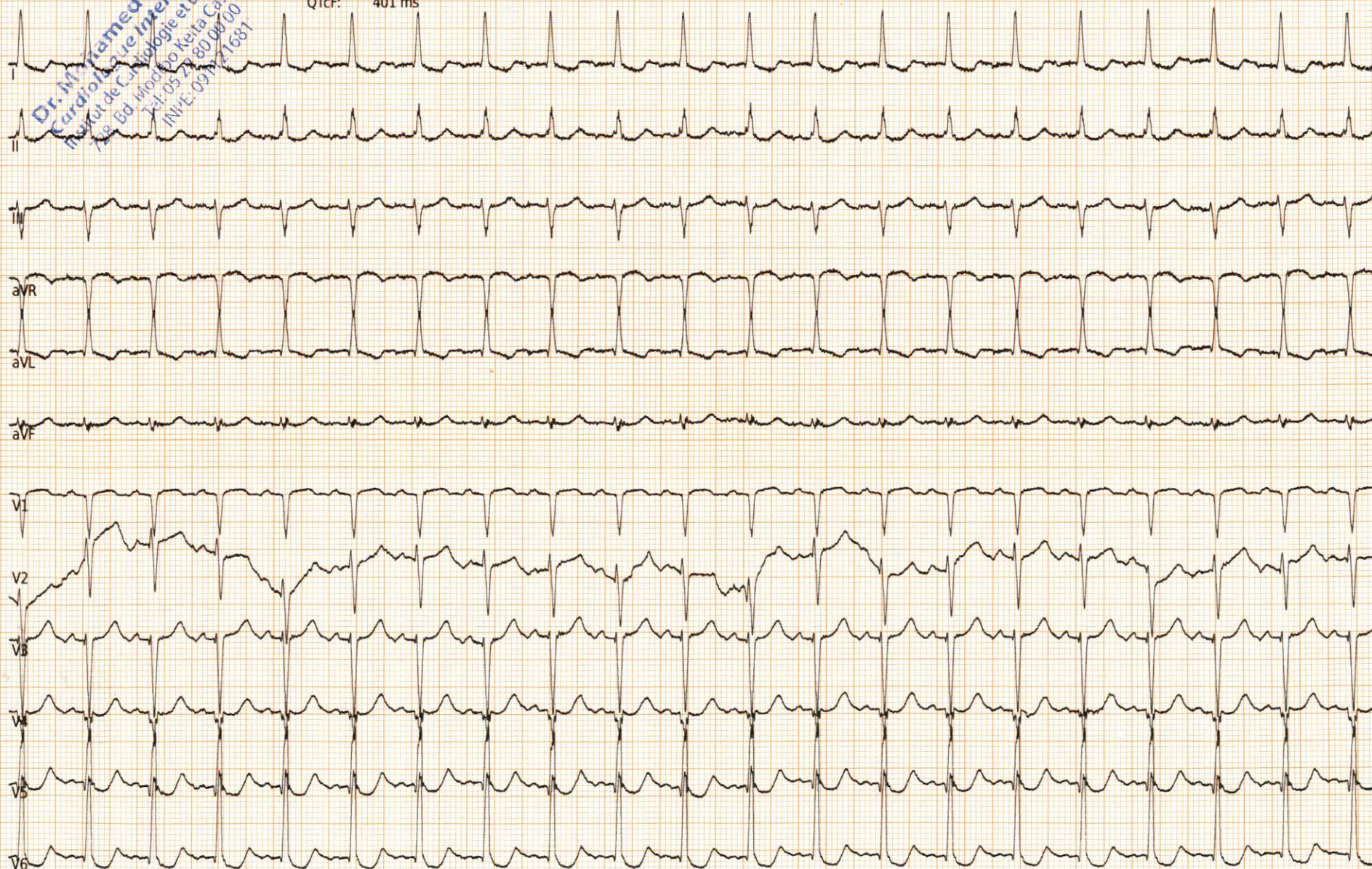
05/01/2024 05:24:14

FC: 123 bpm
PR: 158 ms
QRS: 90 ms
QT/QTcH: 316/426 ms
QTcB: 452 ms
QTcF: 401 ms

Rv5-v6/Sv1 : 1.54/--- mV
Sok-Lyon : 1.54 mV
Axe: 136/6/111 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. Mohamed SAADI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
148 Bd. Mohammed VI
Tél: 05 22 80 00 00
INVE-09121681





Centre de Rythmologie
de Casablanca

URAGENCES

24/24

05 22'36 09 09

Dr Najib GARTI
Cardiologue - Rythmologue
Pace Maker
Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur
Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique
Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous
Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le

10/01/2024

Mr (Mme)

M. Hamdi
Mustapha

TSA

Dr. Nihal ABASS
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 061312575

Cabinet de Cardiologie et d'Explorations Cardio-Vasculaires

Dr Najib GARTI

CARDIOLOGUE

Diplômé de la faculté de médecine de Limoges (France)
Ancien médecin attaché à l'hôpital militaire Mohamed V de Rabat
Consultant, ancien chef de service de cardiologie en Arabie Saoudite
Echographie du cœur, des artères et des veines
Réadaptation cardio-vasculaire Epreuve d'effort et Holter tensionnel

ECHO DOPPLER VASCULAIRE COULEUR

Nom : **M HAMED I MUSTAPHA**

Age : **ans**

Date : **10/ 01 / 2024**

Indication :

Sexe : **M**

Médecin demandeur :

**EXAMEN DOPPLER DES VAISSEAUX A DESTINÉE
CEREBRALE :**

Conclusion :

EchoDoppler des vaisseaux du cou montre une sténose très serrée de la Carotide interne gauche avec accélération du flux à ce niveau. Petite plaque de la bifurcation droite sans conséquence hémodynamique.

Signé : Docteur Najib GARTI


CARDIOLOGUE - RYTHMOLOGUE
19, Bd Franklin Roosevelt (Ex. Bd. Mly Rachid)-Casa
Tél. 05 22 36 09 09 - Gsm 0661 243 006



Centre de Rythmologie
de Casablanca

URAGENCES

24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI

Cardiologue - Rythmologue

Pace Maker

Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur

Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique

Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez - Vous

Gsm : 06 61 32 64 27

Casablanca, le

10/01/ 2024

Mr (Mme)

Mhamdi

Thastapha

Edu cœur

Dr. Nihal ABASSY
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angiologie
728, Bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 061312575

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa

Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

SERVICE DE CARDIOLOGIE VAL D'ANFA
 19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa, Casablanca

ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER COULEUR

Nom : **MHAMDI MOSTAPHA**

Age : **ans**

Date : **10/ 01 / 2024**

Sexe : **M**

Médecin demandeur :

- Indication :
- Conditions Techniques : bonnes
- Racine de l'Aorte : non calcifiée, non dilatée : 35 mm.
- Valve Aortique : normal.
- Oreillette Gauche : non dilatée : 36 mm.
- Valve Mitrale : normale.
- Ventricule Gauche : non dilaté : D.T.D.= 43 m ; D.T.S. = 23 mm.
Non Hypertrophié. S.I.V.d.= 7 mm ; P.P.d.= 7 mm.
Cœur normokinétique. Fraction d'éjection estimée à 76 %.
- Ventricule Droit : non dilaté : 13 mm.
- Valve Tricuspidé : normale.
- Valve Pulmonaire : R.A.S.
- Péricarde : libre.
- Autre : Pas d'épanchement péricardique.

DIMENSIONS DES CAVITES CARDIAQUES ET DE LA RACINE DE L'AORTE

Racine de L'Aorte	Oreillette Gauche	Distance E- Septum	Ventricule Gauche	Ventricule Droit	Fraction D'éjection
35 mm (20 à 37 mm)	36 mm (19 à 40 mm)	05 mm (inf. à 5 mm)	D.T.D.:43 mm D.T.S.:23 mm F.R. 45%	13 mm (inf. à 26 mm)	76 %

DOPPLER CONTINU, PULSE ET COULEUR

- Flux Mitral : flux diastolique non accéléré.
Pas d'insuffisance mitrale.
- Flux Aortique : non accéléré Vmax. 1.06 m/s.
Pas d'insuffisance aortique.
- Flux Tricuspidé : normal.
- Flux Pulmonaire : non accéléré.

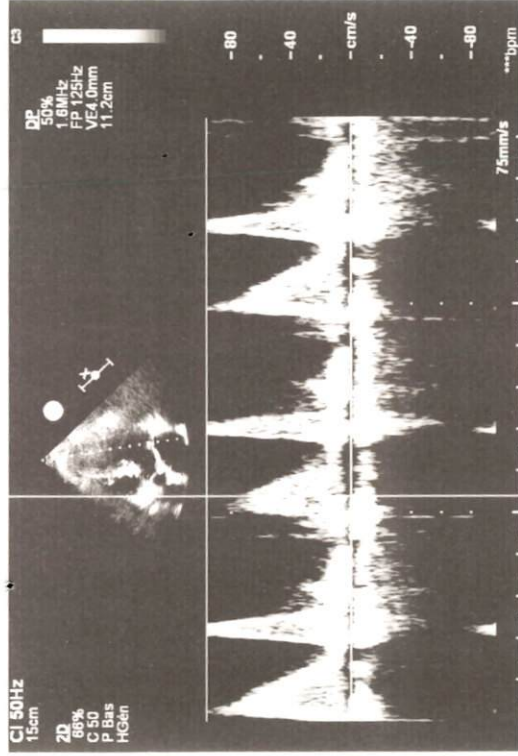
CONCLUSION : BONNE FONCTION SYSTOLIQUE DU VENTRICULAIRE GAUCHE. FRACTION D'EJECTION ESTIMEE A 76%. CAVITES CARDIAQUES NON DILATEES. PAS D'EPANCHEMENT PERICARDIQUE. PAS DE LESIONS VALVULAIRES.

Signé : Docteur Najib GARTI

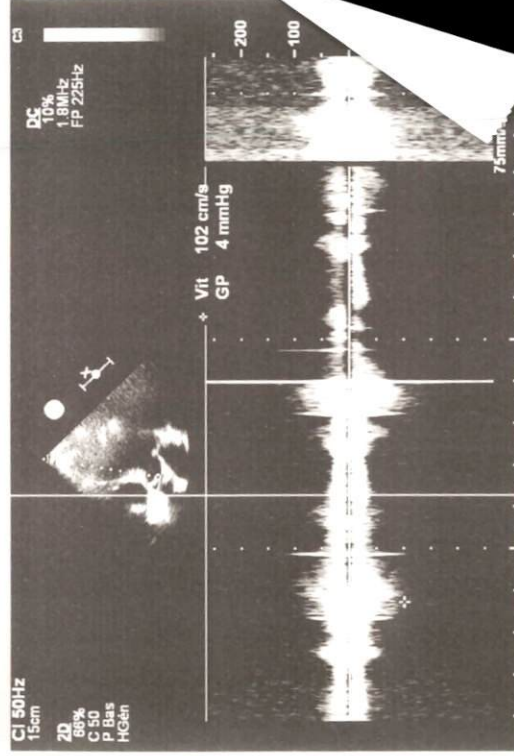
Abréviations : D.T.S. = diamètre télésystolique ; D.T.D. = diamètre télésystolique ; F.R. = fraction de raccourcissement, F.E. = fraction d'éjection. S.I.V.d = septum interventriculaire en diastole ; S.I.V.s = septum interventriculaire en systole

M'fandi: HOSTAPHA

PHOTO

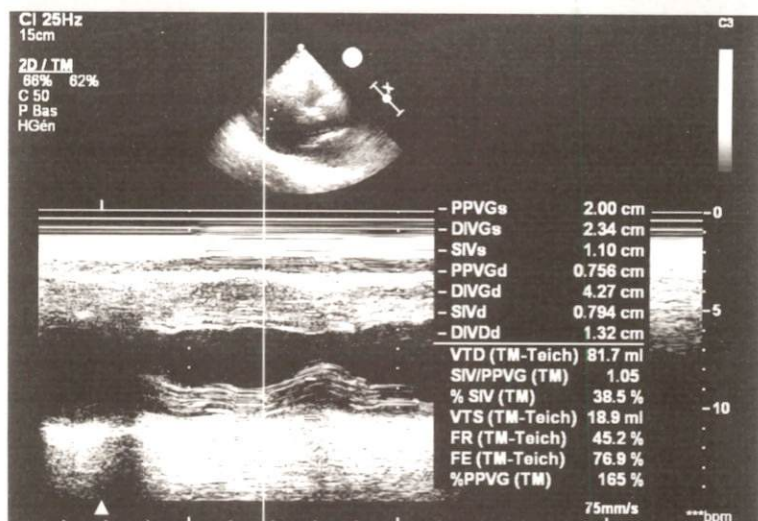


PHOTO

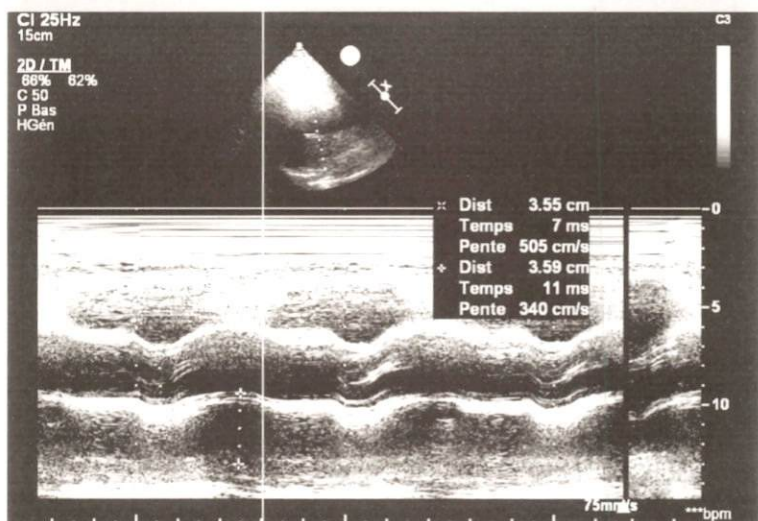


M'hamedi HOUSTAPHA

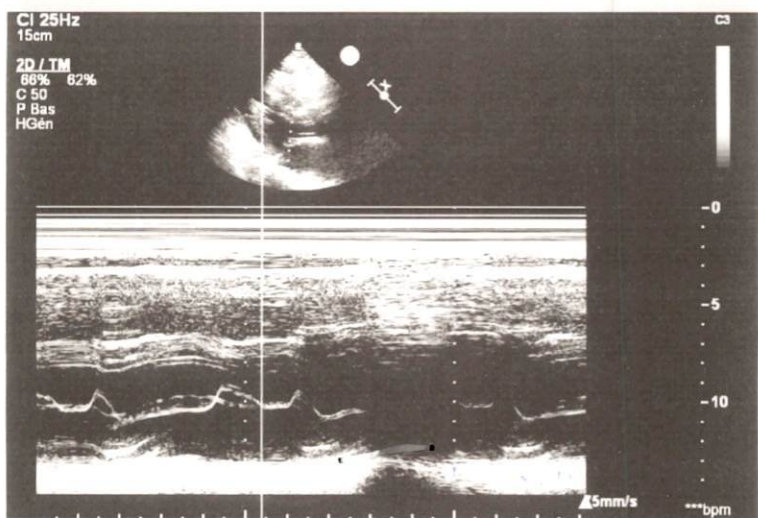
TRULIPS



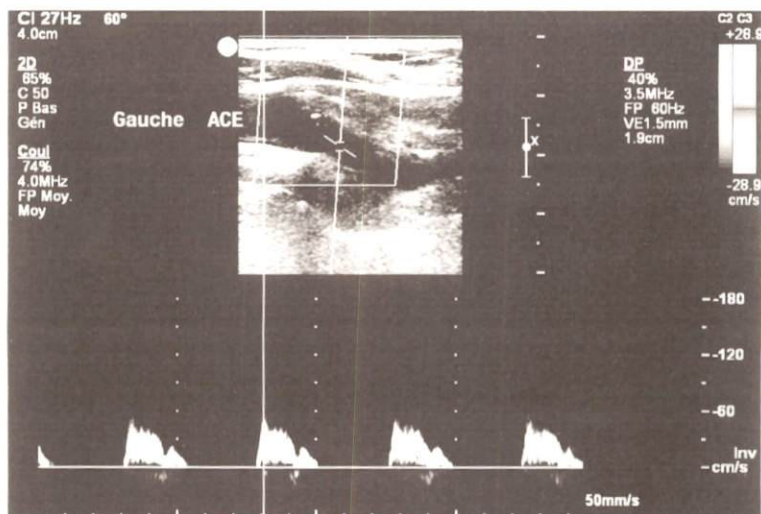
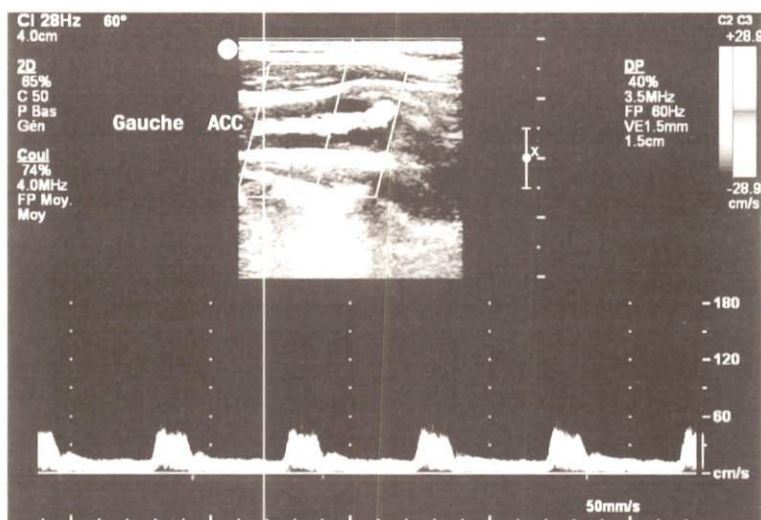
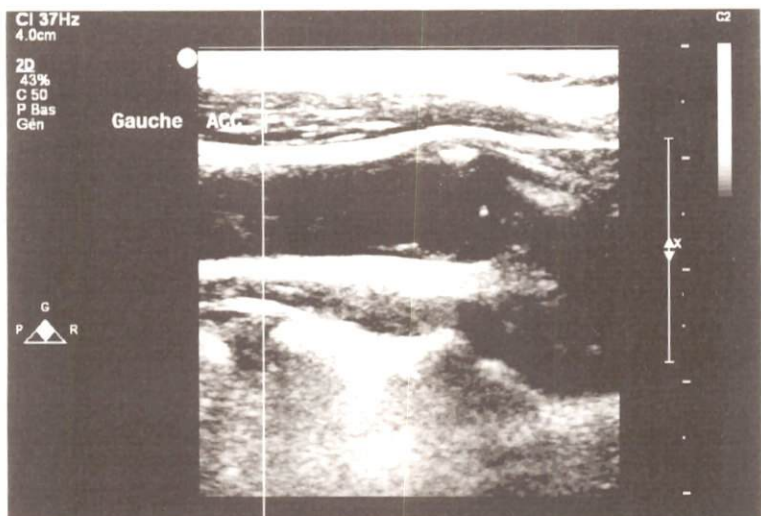
TRULIPS



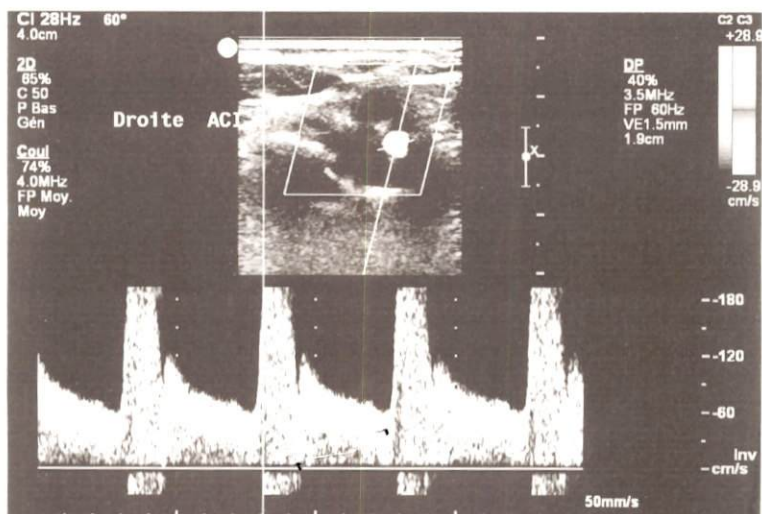
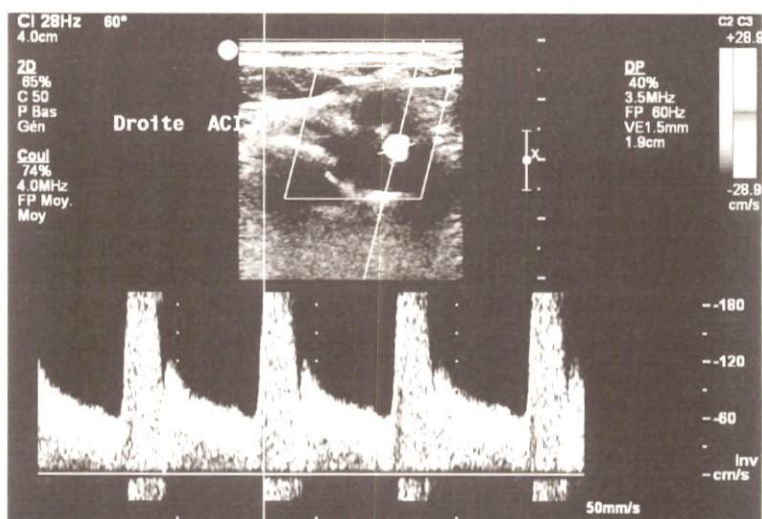
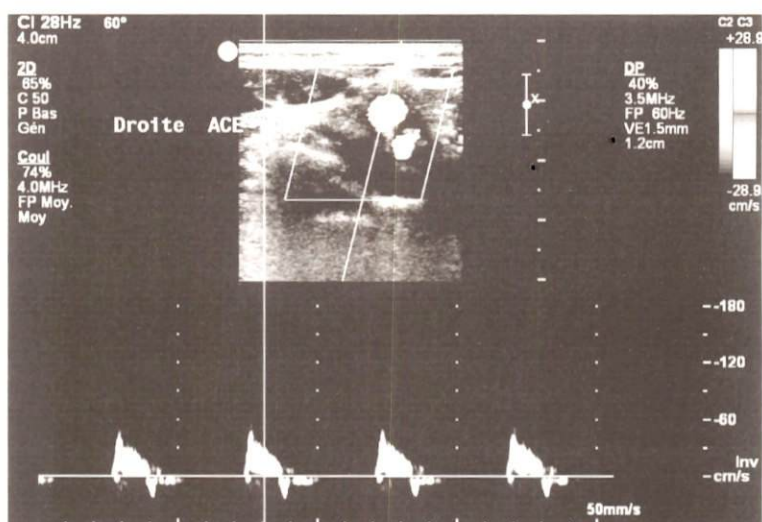
TRULIPS



M'hand; MUSTARHA



H Prand P Mostajir



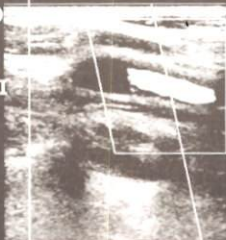
M'hamel: MOSTAR

CI 27Hz 60°
4.0cm

2D
65%
C 50
P Bas
Gén

Coul
74%
4.0MHz
FP Moy.
Moy

Gauche ACI

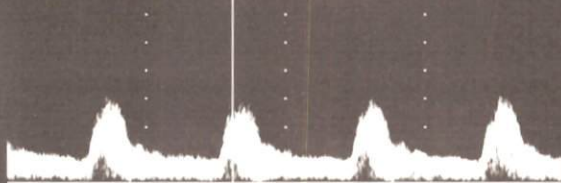


DP
40%
3.5MHz
FP 60Hz
VE 1.5mm
1.4cm

C2 C3
+28.9



-28.9
cm/s



-180

-120

-60

Inv
-cm/s

50mm/s

CENTRE AL MAWADDA

Cardiologie et Rythmologie
CNSS N° 7540992 - ICE 001679625000050
CASABLANCA

BORDEREAU D'ENVOI FACTURE

Organisme : **MUPRAS**

Le : 31/01/2024

Nous vous transmettons ci-joint notre facture ...

numéro	16	du	10/01/2024
s'élevant à la somme de	11 237,20		
relative à votre prise en charge	20240260026581		
concernant	Mr	MHAMDI MUSTAPHA	

Dans l'attente de votre règlement, veuillez agréer l'expression de nos sentiments distingués.

Notre compte bancaire :

BMCI AGENCE VAL D'ANFA RIB : 013780011200003660016348

Pièces jointes :



CENTRE AL MAWADDA
Cathétérisme Cardiaque Et Vasculaire
Directeur GARTI NAJIB
19, Bd, Franklin Roosevelt
(ex. Bd. Mly. Rachid) - Casablanca
Tél: 0522 36 09 09 Fax: 0522 36 08 88

CENTRE AL MAWADDA

Cardiologie et Rythmologie

CNSS N° 7540992 - ICE 001679625000050

e-mail : cardiologievaldanfa@hotmail.fr

Site : www.cardiologievaldanfa.com

CASABLANCA

BILLET DE SORTIENom du patient : **Mr MHAMDI MUSTAPHA**Chambre : **114 F**

Médecin traitant	ABASSI NIHAL
Prise en charge	MUPRAS
Date entrée	05/01/2024
Date sortie	10/01/2024 15:34

Le caissier

L'infirmier

Le major

CENTRE AL MAWADDA
Cathétérisme Cardiaque Et Vasculaire
Directeur GARTI NAJIB
19, BD, Franklin Roosevelt
(ex. Bd. Mly. Rachid) Casablanca
Tél: 0522 36 09 09 Fax: 0522 36 08 88



ROYAUME DU MAROC
CARTE NATIONALE D'IDENTITE

المملكة المغربية
البطاقة الوطنية للتعريف

MUSTAPHA

MHAMDI

Né le

01.01.1951

à MOULAY DRISS ZERHOUN MEKNES

Valable jusqu'au

04.06.2030

المدير العام للأمن الوطني

عبد الحليم حموشي

المصطفى

محمد

مزداد بيارك

ب مولاي دريس زرهون مكناس

صالحة إلى غاية



B48133

MA

B48133

رقم

Valable jusqu'au 04 06 2030

صالحة إلى غاية

اس عبد القادر بن الجيلالي

و ازهور بنت الرئيس

né de ABDELKADER ben JILALI

et de ZHOR bent RAIS

العنوان 5 زقة القاضي إياس المعاريف الدار البيضاء

Adresse: 5 RUE CADI IYASS MAARIF CASABLANCA

naissance

30/1951

رقم الحالة المدنية

Sexe

M

الجنس

