

189742



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 HAMDI MUSTAPHA



Madame, Monsieur,

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

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 HAMDI.

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 : Matricole : 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 : ONZE MILLE DEUX CENT TRENTÉ-SEPT DIRHAMS VINGT CENTIMES	TOTAL GENERAL	11 237,20
	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 GARTINAIIB
 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 : ONZE MILLE DEUX CENT TRENTÉ-SEPT DIRHAMS VINGT CENTIMES	TOTAL GENERAL	11 237,20
	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
Cathétérisme Cardiaque Et Vasculaire
Directeur GARTI NAJIB
19, BD, Franklin Roosevelt
(ex.Bd.M. Rachid)-Casablanca
Tél: 0522 36 09 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.

ABASSI NIHAL
Cardiologue
Cachet et signature

CENTRE AL MAWADDA

CARDIOLOGIE VAL D'ANFA



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 hématémèse importante suivie de douleurs thoraciques + malaise+++ chut 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 médical chirurgicale.

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

Indication à arrêt du Plavix laisser 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.

0613152580
Medi-Cardio Kefla Casablanca
Cardiologie Interventionnelle
Assia



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. Ithamoh Mustapha

- Loveno 0,6 : 2 inj/1j po/sj

- Triaxon 2g : 1 inj/1j po/sj

Dr. Mohamed SAAD QUI
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.naj@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.

mg

CENTRE AL MAWADDA
19, Bd. Franklin Roosevelt (El Bd. M. Rachid)
Casablanca - Tel : 05 22 36 09 09
Fax : 05 22 36 08 53

19, Bd franklin roosevelt Anfa Casablanca
Télé: 0522360909 / Fax: 0522360888
IF: 1052137 Taxe Professionnelle: 35620119 CNSS: 7540992 INPE:090061581

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodium

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 bactilles 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 antibactéries.

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.

MISE 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 régulier).

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, galactosémié, glycosurie).

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

INTERACTION MÉDICALEMENTEUSES 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/1 en une seule injection selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

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

Suspicion 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).

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).

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.

Suspicion 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 pio 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 %, dextrose à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodium

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 bactilles 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 antibactéries.

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.

MISE 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 régulier).

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, galactosémié, 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/1 en une seule injection selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

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

Suspicion 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).

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).

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.

Suspicion 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 pio 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 %, dextrose à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodium

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 bactilles 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 antibactéries.

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.

MISE 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 régulier).

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, galactosémié, 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/1 en une seule injection selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

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

Suspicion 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).

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).

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.

Suspicion 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 pio 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 %, dextrose à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodium

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 bactilles 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 antibactéries.

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.

MISE 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 régulier).

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, galactosémié, 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/1 en une seule injection selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

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

Suspicion 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).

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).

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.

Suspicion 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 pio 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 %, dextrose à 6 % dans du glucose

TRIAXON® 2 g
Poudre pour perfusion
Ceftriaxone Sodium

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 bactilles 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 antibactéries.

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.

MISE 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 régulier).

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, galactosémié, 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/1 en une seule injection selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

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

Suspicion 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).

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).

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.

Suspicion 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 pio 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 %, dextrose à 6 % dans du glucose

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1.
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 6000unitix®
inj b2
PH : 102,50 DH



5 118001 080458

À L'UTILISATEUR

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

10 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 pourraient 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 la 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

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 recevez-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 due à une maladie

- La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevez 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.



5 118001 080458

À L'UTILISATEUR

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

10 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 pourraient 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 la 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

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 recevez-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 due à une maladie

- La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevez 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.P. 1.
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 6000unitix®
inj b2
PH : 102,50 DH



5 118001 080458

À L'UTILISATEUR

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

10 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 pourraient 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 la 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

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 recevez-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 due à une maladie

- La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevez 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.P. 1.
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 6000unitix®
inj b2
PH : 102,50 DH



5 118001 080458

À L'UTILISATEUR

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

10 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 pourraient 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 la 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

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 recevez-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 due à une maladie

- La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevez 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.P. 1.
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 6000 U/ampoule
inj b2
PH : 102,50 DH



5 118001 080458

À L'UTILISATEUR

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

10 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 pourraient 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 :

- Qu'est-ce que Lovenox et dans quels cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lovenox
- Comment utiliser Lovenox
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Lovenox
- 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

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 recevez-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 due à une maladie

- La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevez 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.



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) MIHAMI

Thi stapha

Elle

Transfusion (10)

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



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):





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) M. HAMDI

Mustapha.

1ère

Transfusion (optique.)

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



BON d'ATTRIBUTION

NUMERO 0000001195058

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

Malade no 1052092

Etablissement CENTRE AL MAWADDA CATHETERISME

Nom et prenom M'HAMDI MUSTAPHA

(05PRI00165)

Sexe / ne(e) le

CASA

Groupe sanguin O Positif

20000

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



Ministère de la Santé
Centre Régional de Transfusion
Sanguine
CASABLANCA



وزارة الصحة

المركز الجيوي لتخافن الدم

دار البيضاء

دار البيضاء

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):





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) M'HAMDI

3ème

Transfusion (01 pte)

Dr. Mohamed SAADAOUI
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
INPE: 091 11681

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 0000001195472

Date et heure 06/01/2024 - 18:21
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 1013032067

CGR DON HOMOLOGUE (3H000)

Four	NO DE DON /	No Lot	GR	Unite	Qte	Perime le	Qualificatifs	Vol
0005	05236725853		O +		1	17/02/2024		250

TOTAL

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

Signature responsable

MOHAMED.R



Ministère de la Santé
Centre Régional de Transfusion
Sanguine
CASABLANCA



وزارة الصحة
المركز الجهو لتحفظ الدم
دار البيضاء
+ 212 31 80 66 44 11

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):





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'Hamed
Mustapha

NFS

Fenitine

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

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

LABORATOIRE BIOMEDICAL MESBAHI

12 rue Mohamed El Ghazzaoui Almanar, Anfa 20370 CASABLANCA
ICE : 0027426000082 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 Elghazzaou
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 :

Hémoglobine :

Hématocrite :

VGM :

TCMH :

CCMH :

RDW :

3.7 M/mm³ (4.5-5.8)

10.0 g/dL (13.5-17.5)

31.0 % (40.0-50.0)

83.6 fL (82.0-98.0)

27.0 pg (28.0-32.0)

32.3 % (30.0-36.5)

14.2 % (12.0-16.0)

Leucocytes :

Poly. Neutrophiles :

Soit:

Poly. Eosinophiles :

Soit:

Poly. Basophiles :

Soit:

Lymphocytes :

Soit:

Monocytes :

Soit:

6 450 /mm³ (4 000-10 000)

58.9 %

3 799 /mm³ (1 800-7 500)

3.7 %

239 /mm³ (100-400)

0.3 %

19 /mm³ (<200)

25.0 %

1 613 /mm³ (1 000-4 000)

12.1 %

780 /mm³ (200-1 000)

Plaquettes

VMP

153 000 /mm³ (150 000-400 000)

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 :

	INTERVALLES DE REFERENCES
Enfants :	
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



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

Prélèvement à domicile et sur les lieux de travail sur rendez-vous

Page 2 / 2

12. ز. م. ج. 12 - زاوية المزنار، أنفا - الدار البيضاء - المغرب

05 22 39 03 04 | 06 77 88 86 31 | www.lbm.ma | contact@lmb.ma



Centre de Rythmologie
de Casablanca

URGENCES
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. Ramdhane
Theftaphor

Dr. Nihal ABASSI
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

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

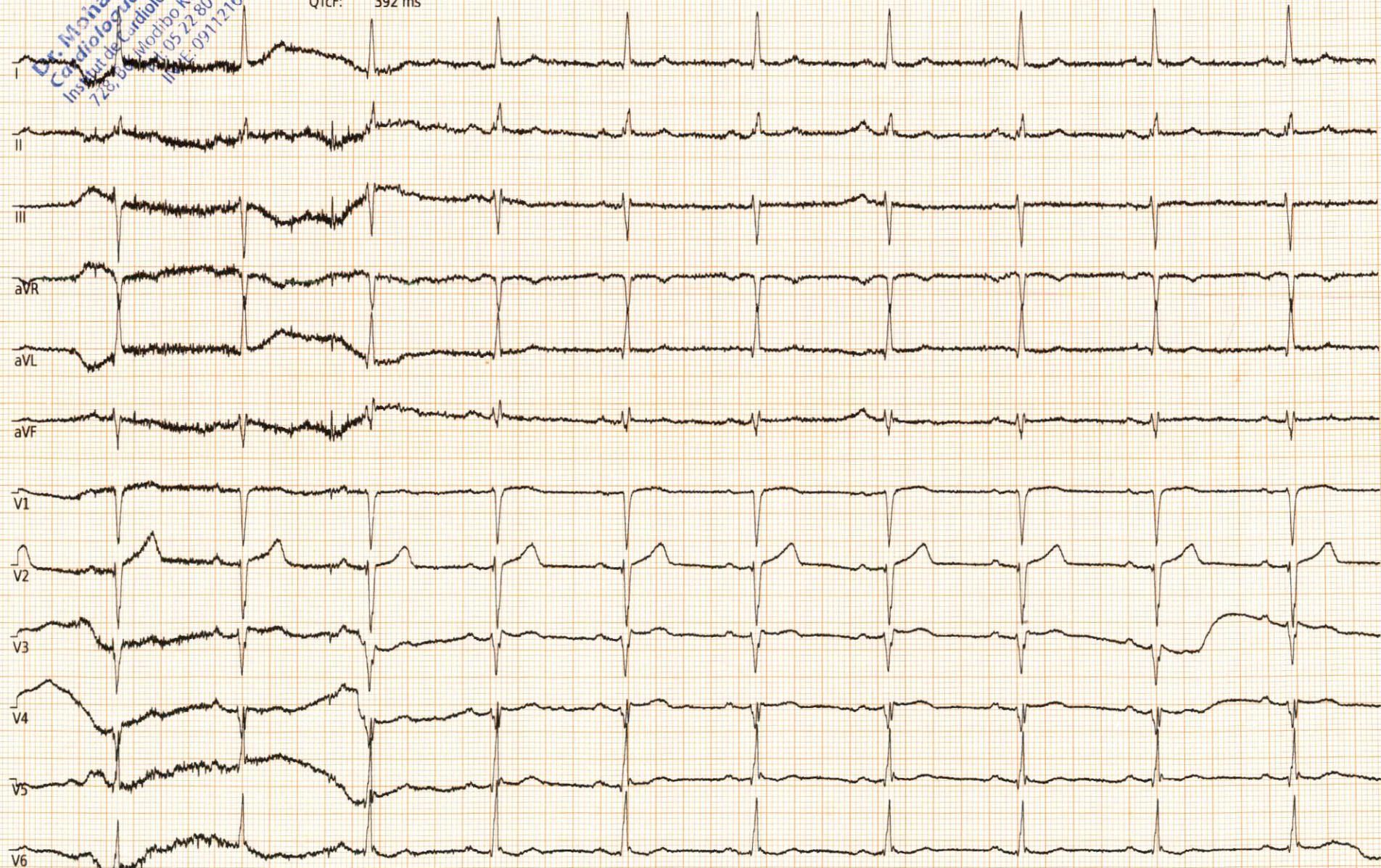
Rv5-6/Sv1 : 0.04/0.99 mV

Sok-Lyon : 1.03 mV

Axe: 46/-2/9 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. M'hamed SAADOU
Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Andréologie
228, 33, Woddo Keta Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
Fax: 091 121681



Dép. :

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

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

Méd. :
Technicien :
Commentaires :

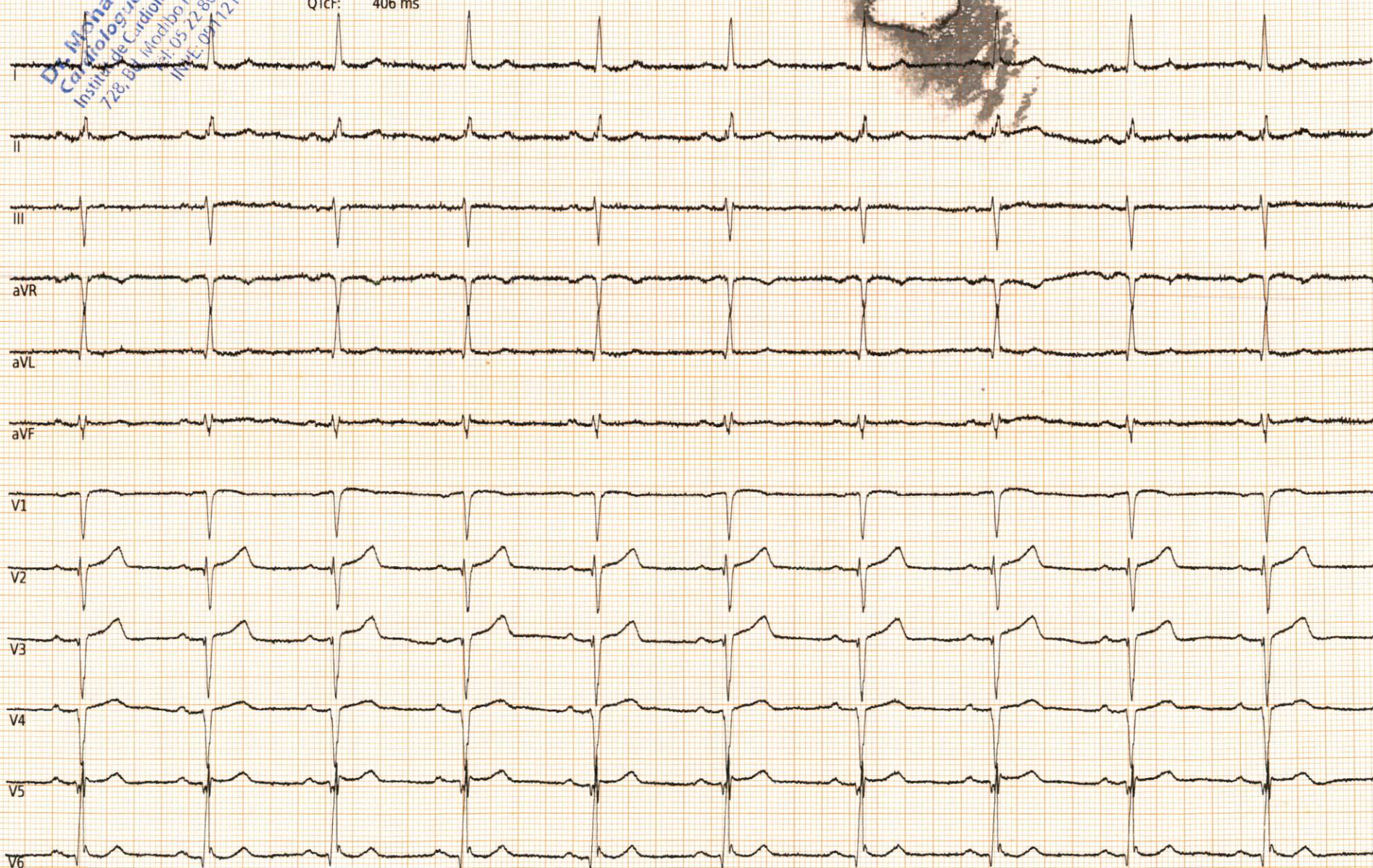
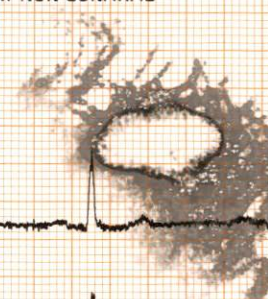
09/01/2024 05:11:01

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

R_{V5-6}/S_{v1} : 1.72/--- mV
Sok-Lyon : 1.72 mV
Axe: 52/-3/42 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. Mohamed SAAD
Cardiologue Interventional
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
228, Bld Modibo Keita Casablanca
TÉL: 05 22 80 00 00
MÉT: 05 22 80 121681



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

08/01/2024 05:24:06

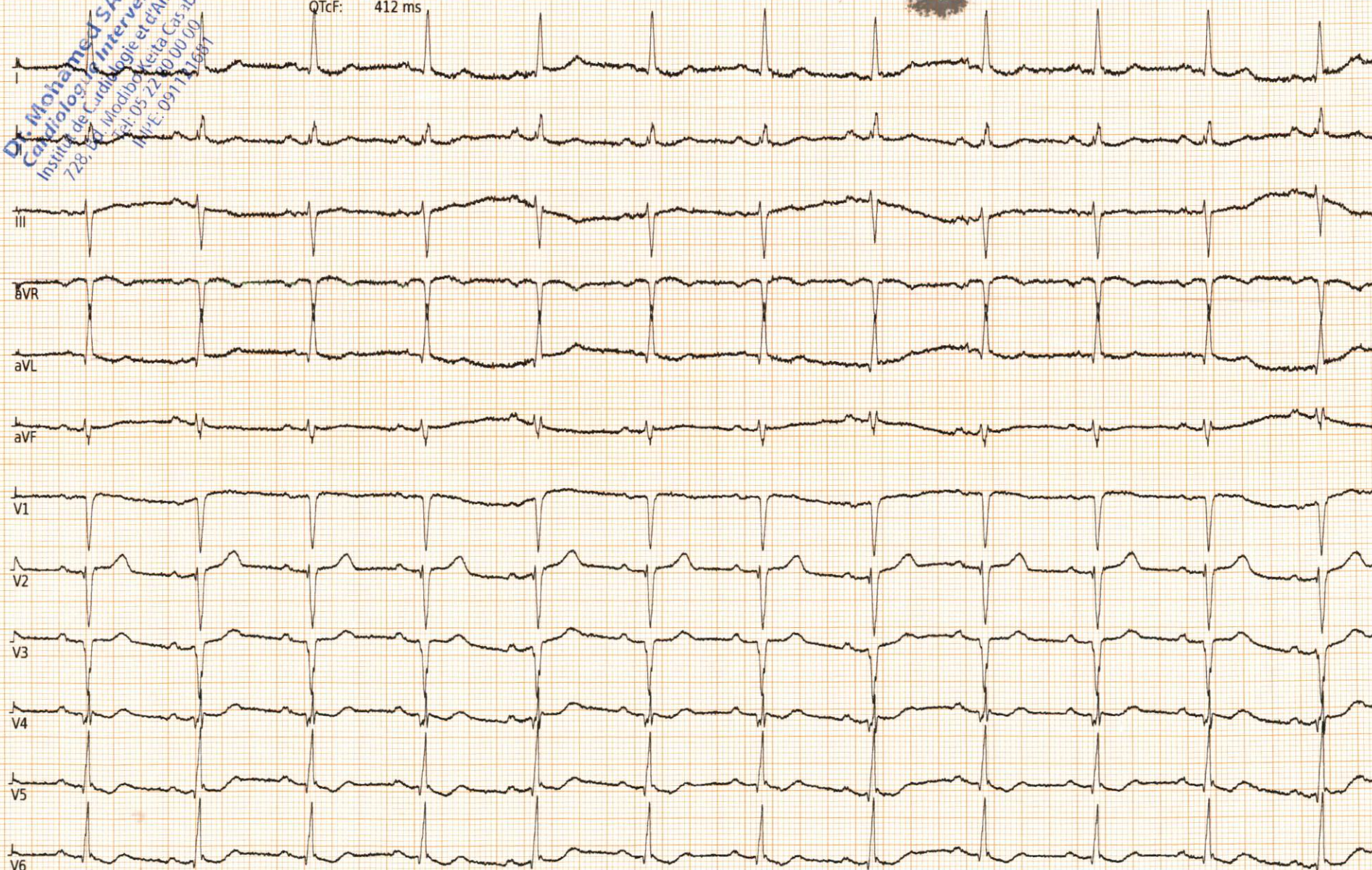
Méd. :
Technicien :
Commentaires :

*Dr. Mohamed SAAD, DCT
Cardiologie Interventionnelle
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibbo Adama Casablanca
Tél: 03 22 00 00 00
MRE: 0911 1687*

FC: 73 bpm
PR: 182 ms
QRS: 98 ms
QT/QTcH: 386/409 ms
QTcB: 426 ms
QTcF: 412 ms

Rv5-S/Sv1 : 1.08/--- mV
Sok-Lyon : 1.08 mV
Axe: 53/-5/53 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ



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

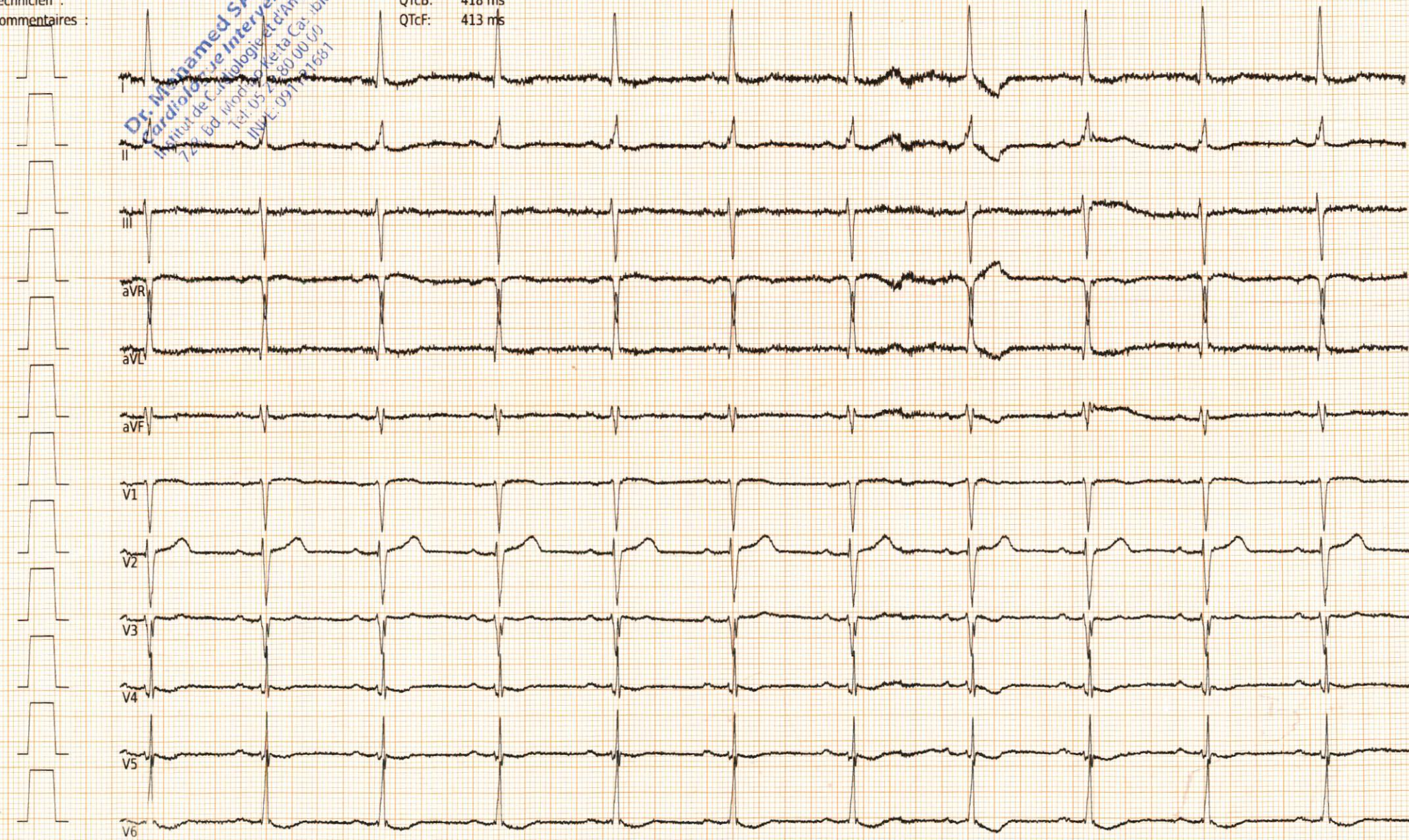
Rv5-e/Sv1 : 1.29/0.94 mV

Sok-Lyon : 2.23 mV

Axe: 46/-2/141 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. M. Mhamdi SAAD OUI
Cardiologue et d'Anesthésie
Hôpital de Casablanca
720 Bd Mohamed V
Casablanca 20000
Tél: 091 721661



Dép. :

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

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

Rv5-6/Sv1 : 1.54--- mV

Sok-Lyon : 1.54 mV

Axe: 136/6/111 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

Dr. M. Hamed SAADEOU
Cardiologue Interventioniste
Réseau de Cardiologie et d'Anesthésiologie
72 Bd. Modeste 05 20 Keta Casablanca
INMC: 091221687

aVR

aVL

aVF

V1

V2

V3

V4

V5

V6

Dép. :

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



Centre de Rythmologie
de Casablanca

URGENCES
24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI

Cardiologue - Rythmologue

Pace Maker

Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitements 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

Rustaphia

TSA

INPE: 061312575
728, Bd. Moudibou Keita Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
Cardiologie Interventionnelle
Dr. Nihai ABSI

6

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

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 HAMEDI 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


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



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
Mustapha

Edou Coeur

INPE 061312575
Tél: 05 22 80 00 00
728, Bd. Modibo Keita (CASABLANCA)
Institut de Cardiologie et d'Angiologie
Cardiologue interventional
Dr. Nihai ABASS



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 mm ; D.T.S. = 23 mm.
Non Hypertophié. 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.**

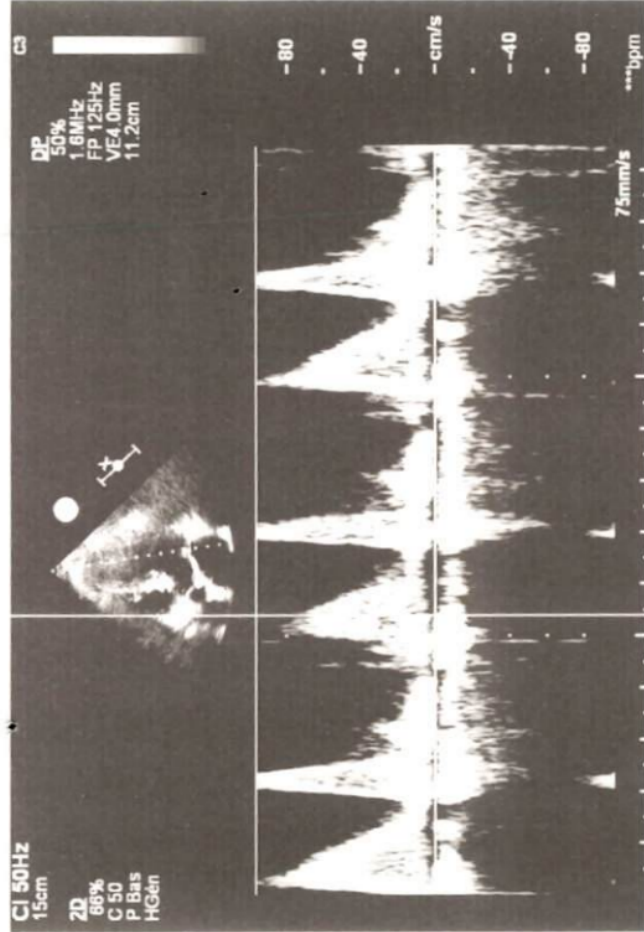
Signé : Docteur Najib GARTI

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

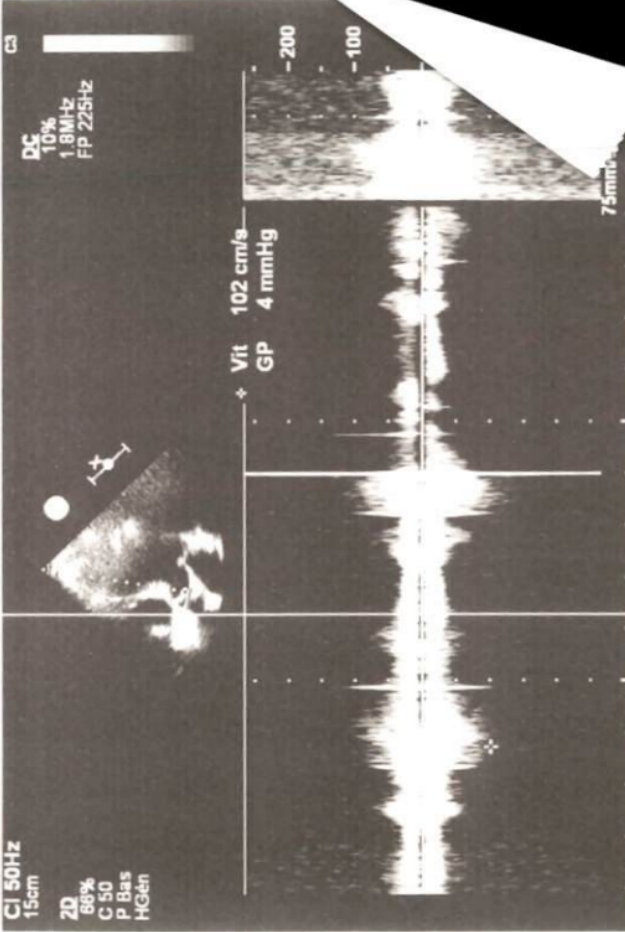
I

CARDIOLOGIE - RADILOGIE
19, Bd Franklin Roosevelt (Ex. Bld. M. Alkasa)
Tel. 05 22 36 09 09 - GSM: 0661 24 00 00

McDonald: HOSTAPHIL



1000



M'hamdi HOUSTAPHA

CI 25Hz
15cm

2D / TM
66% 62%
C 50
P Bas
HGén

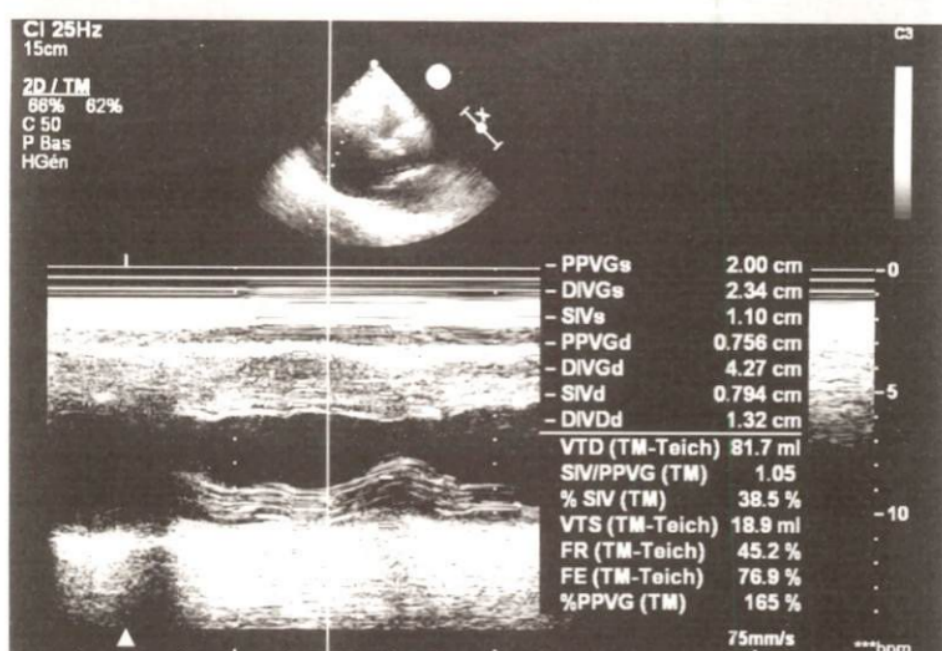


FIGURE 2

CI 25Hz
15cm

2D / TM
66% 62%
C 50
P Bas
HGén

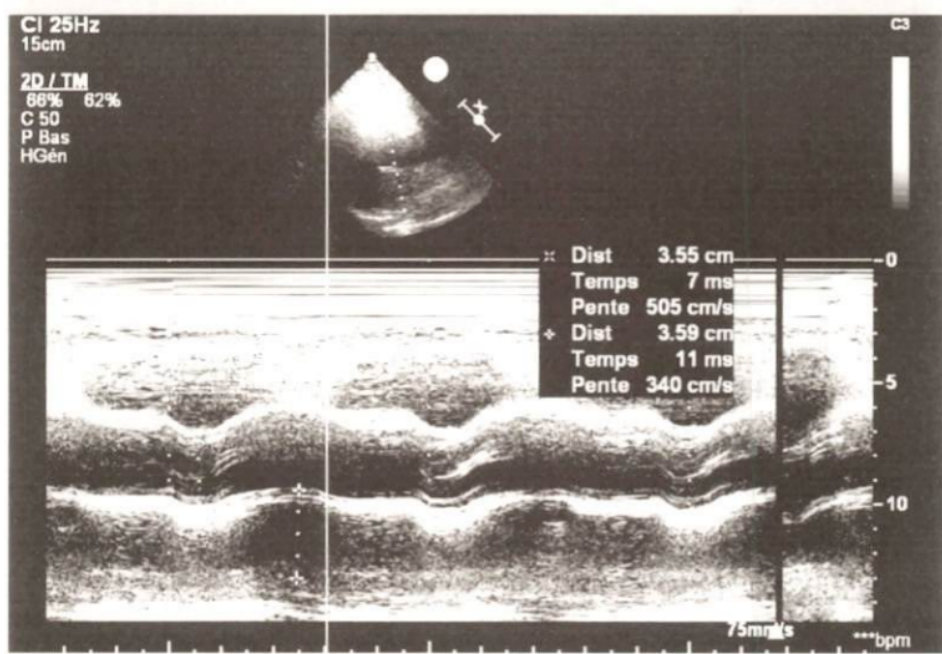
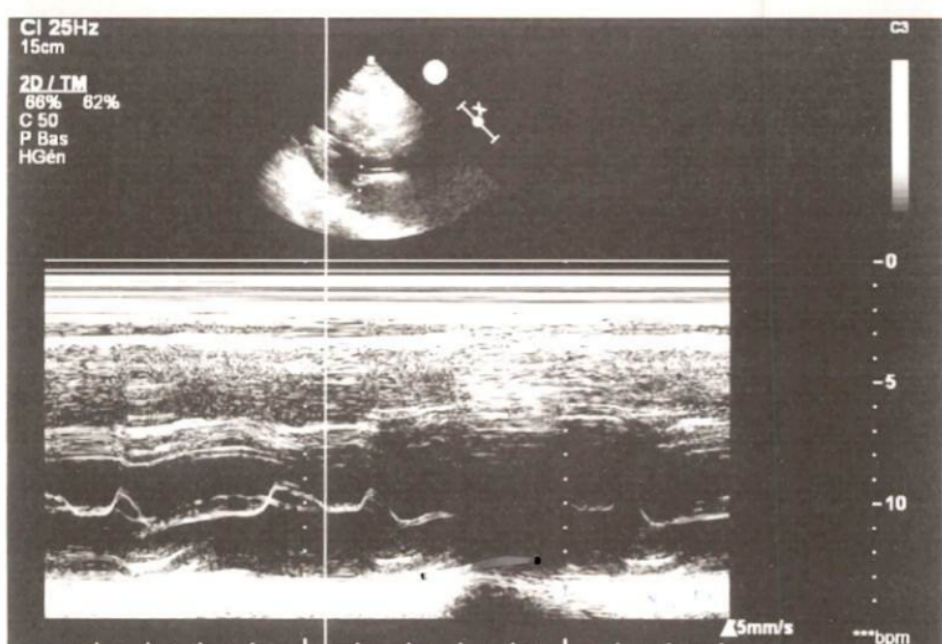


FIGURE 3

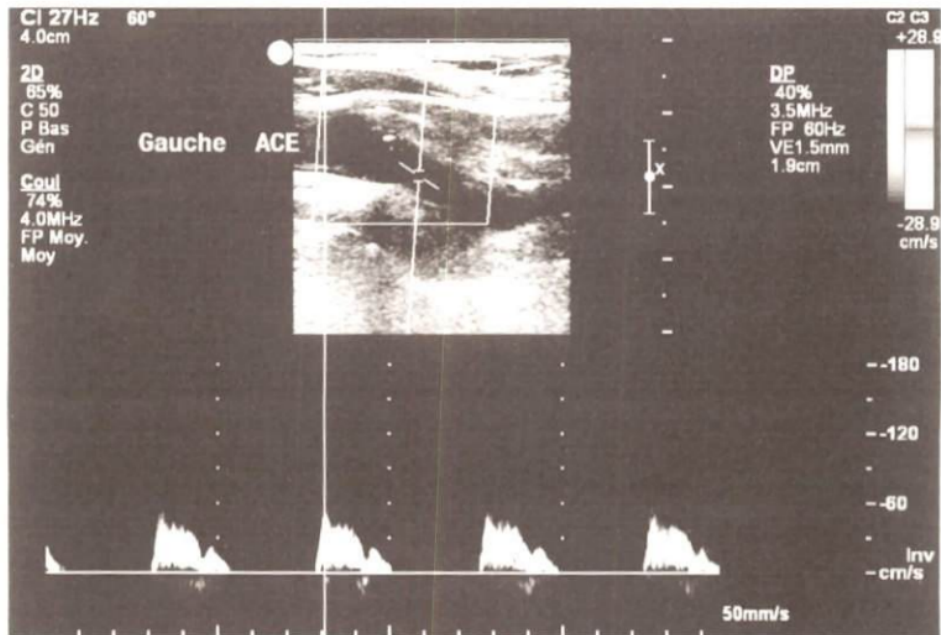
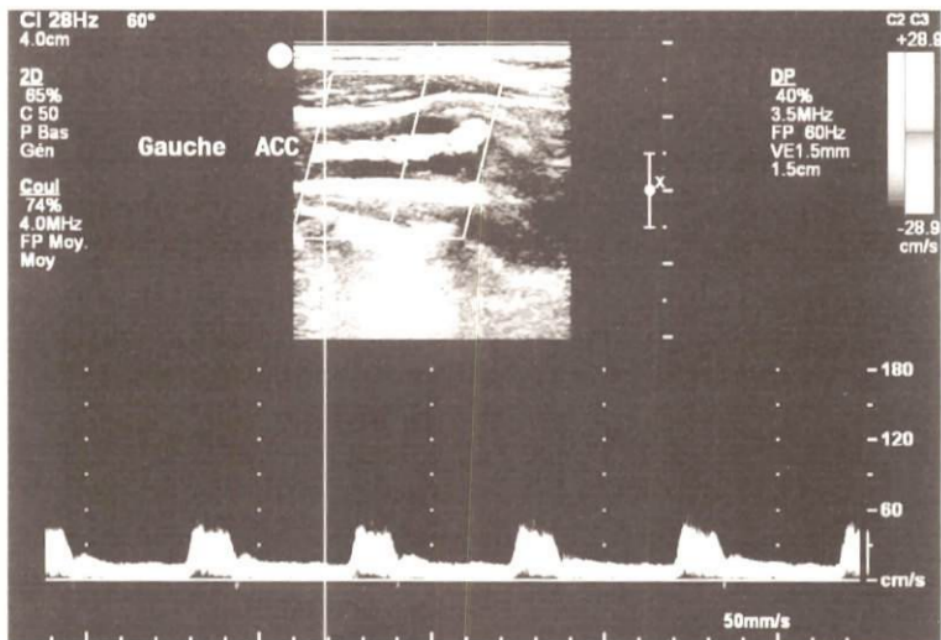
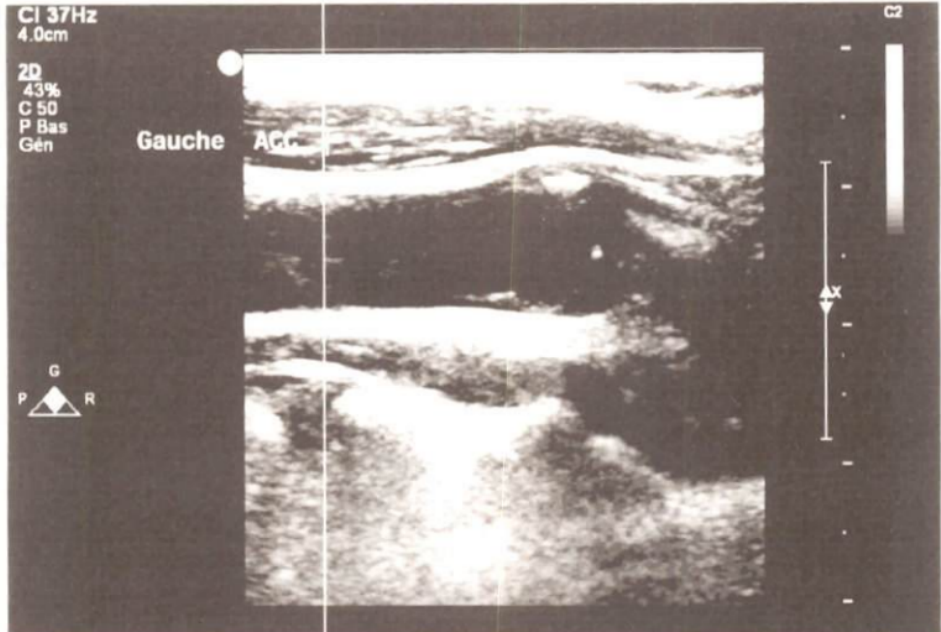
CI 25Hz
15cm

2D / TM
66% 62%
C 50
P Bas
HGén



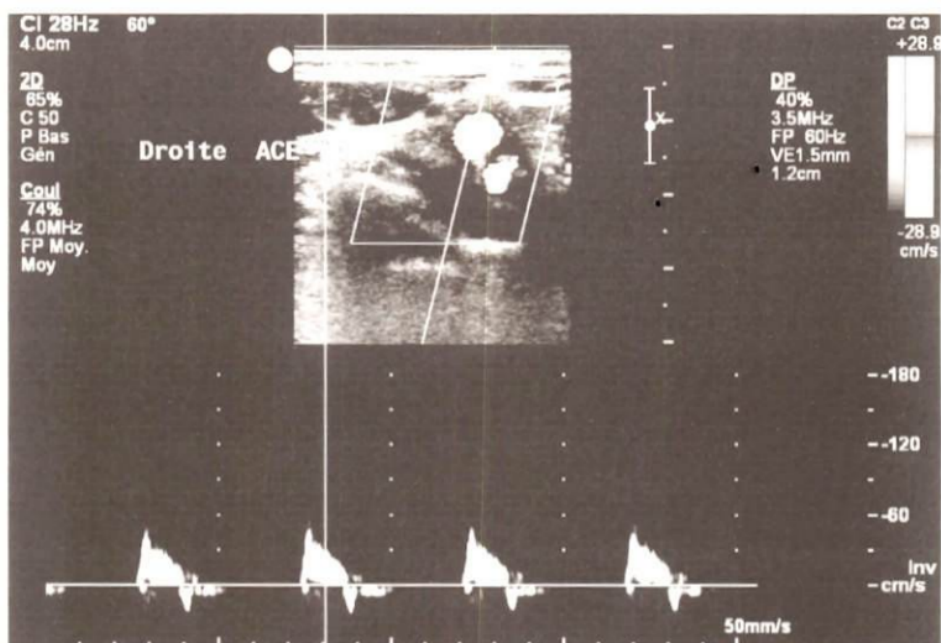
M'Rand; MUSTAPHA

13/01/2002

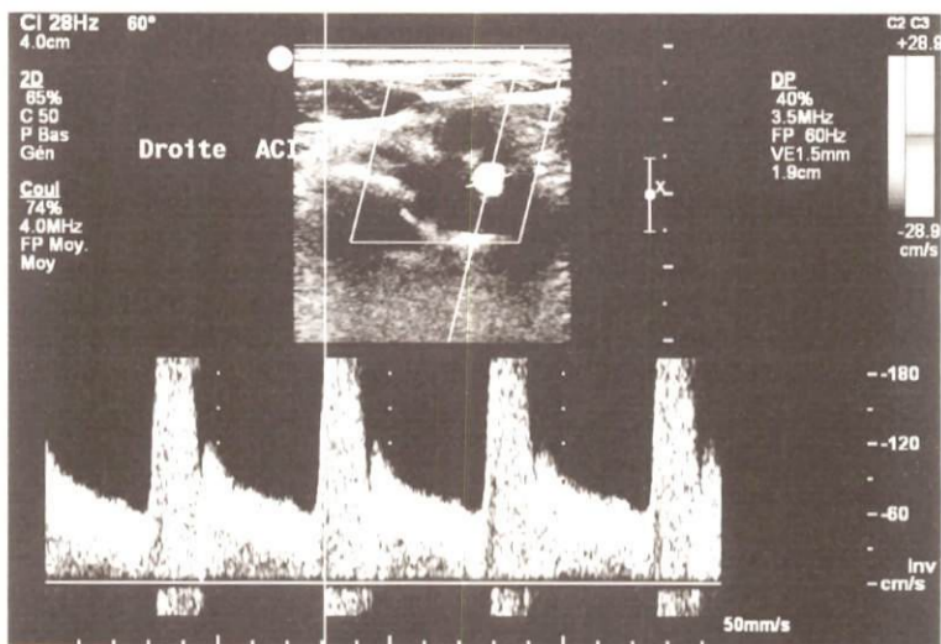


H. Prandi HOSTA 12/12

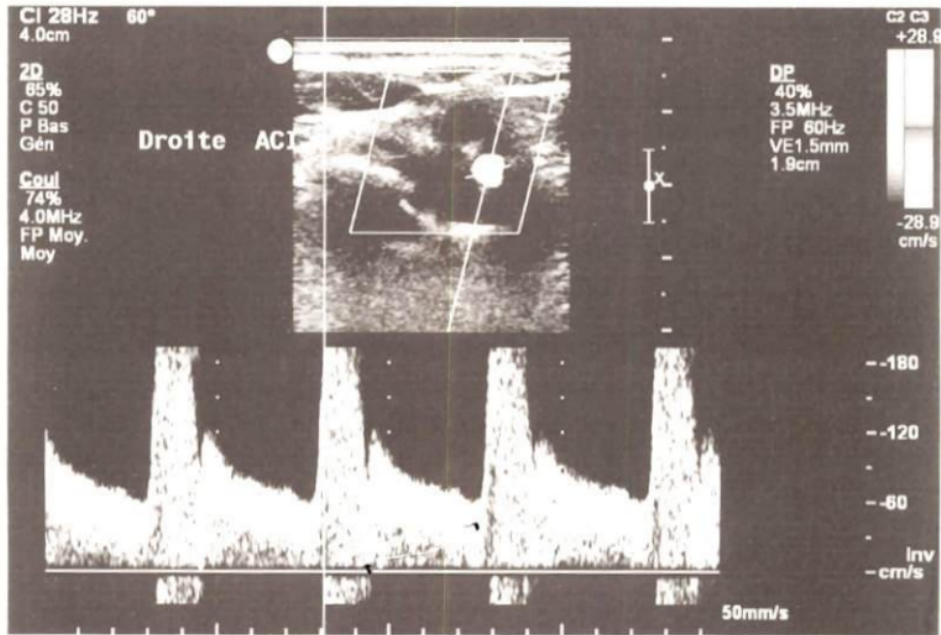
12/12/12



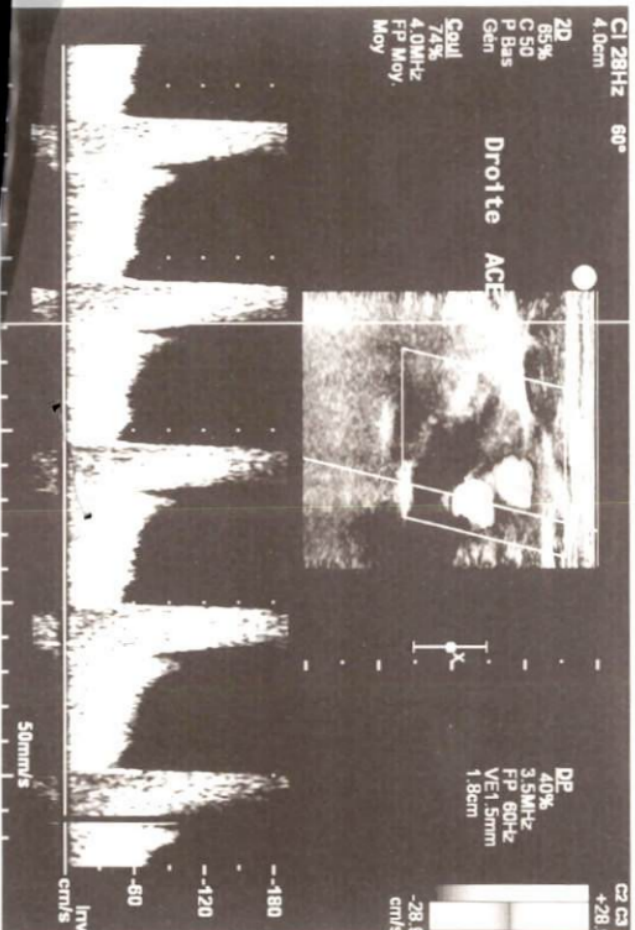
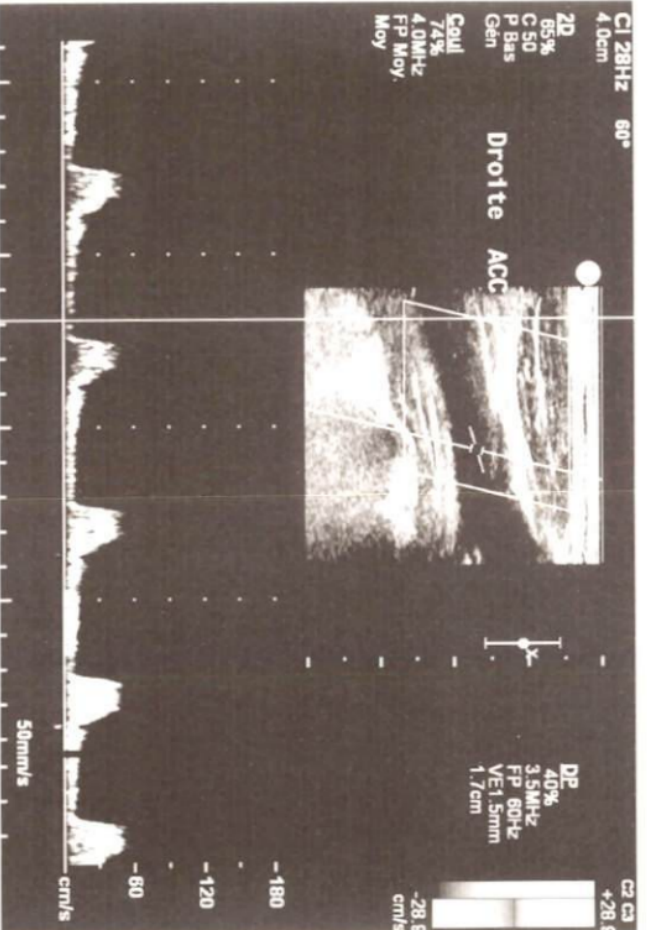
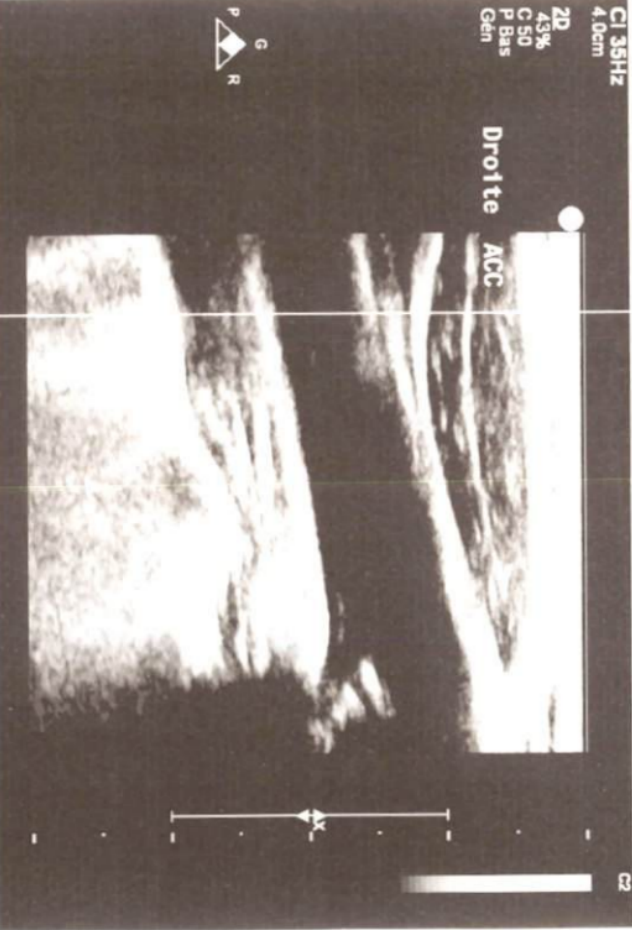
12/12/12



12/12/12



H' Rond: MOST KABAHA



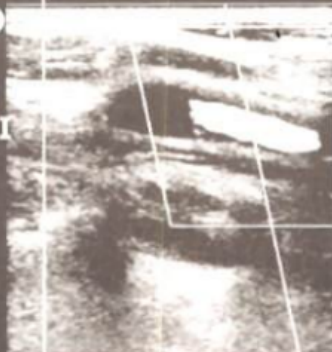
M'Barek; MUSTAPHA

CI 27Hz 60°
4.0cm

2D
65%
C 50
P Bas
Gén

Coul
74%
4.0MHz
FP Moy.
Moy

Gauche ACT



C2 C3
+28.9

DP
40%
3.5MHz
FP 60Hz
VE1.5mm
1.4cm

-28.9
cm/s

--180

--120

-60

inv
-cm/s

50mm/s

CENTRE AL MAWADDA

Cardiologie et Rythmologie
CNSS N° 7540992 - ICE 001679625000050
CASABLANCA

BORDEAU D'ENVOI FACTURE

Organisme : **MUPRAS**

Le : **31/01/2024**

Nous vous transmettons ci-joint notre facture ...

<i>numéro</i>	16	<i>du</i>	10/01/2024
<i>s'élevant à la somme de</i>			11 237,20
<i>relative à votre prise en charge</i>			20240260026581
<i>concernant</i>	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 : 01378001120003660016348

Pièces jointes :



CENTRE AL MAWADDA
Cathétérisme Cardiaque Et Vasculaire
Directeur GATTI 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 SORTIE

Nom 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
19, Directeur GARTI NAJIB
BD, Franklin Roosevelt
(ex.Bd.Mly.Rachid) Casablanca
Tel: 0522 36 09 09 fax: 0522 36 08 88

ROYAUME DU MAROC
CARTE NATIONALE D'IDENTITE

المملكة المغربية
البطاقة الوطنية للتعريف

MUSTAPHA

المقطوني

M

M'HAMDI

محمد

M

Né le

01.01.1951

مزداد بتاريخ

à MOULAY DRIS ZERHOUN MÉKNÈS

ب مولاي ادريس زرهون مكناس

Validé jusqu'au

04.08.2030

صالحة إلى غاية

المدير العام للأمن الوطني

عبدالجليل حموشي



B48133

MA

رقم B48133
Validé jusqu'au 04.08.2030
صالحة إلى غاية 04.08.2030
اسن عبد القادر بن الجيلاني
و ازهور بنت الرئيس
نجل ABDELKADER ben JILALI
نجل ZHOR bent RAIS

العنوان 5 زنقة القاضي ابراس المعاريف الدار البيضاء

Address: 5 RUE CADIFIYASS MAARIF CASABLANCA

رقم 30/1951

رقم الحالة المدنية

Sexe

M

الجنس

