

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

Données générales :

Cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Éducation :

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

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

Maladie :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



Déclaration de Maladie

N° P19- 0046656

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2836

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☒ Autre : (épouse)

Nom & Prénom : BENSABIH EL INRANY MOSTAFA

Date de naissance : 27-11-1943

Adresse : VILLA DOUNIA RUE CANAL DE SUEZ AINDIAR ORSA

Tél. : 0661160198

Total des frais engagés : 4865,60

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/02/2020

Nom et prénom du malade : BENSABIH JARLA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : ORSA

le 13/02/2020

Signature de l'adhérent(e) :

Signature : [Signature] ACCUSE

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13/02/20	300	
13/02/20	1000	
13/02/20	

EXÉCUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

18.02.2020 550,60

PHARMACIE RAIS
62, Rue de la Mer Baltique
Ain Diab - Casablanca
Tél: 05 22 79 81 52

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

19/02/2020 B 1400-R.S. 2015,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre des Honoraires Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <p>H</p> <p>25533412 21433552</p> <p>00000000 00000000</p> <p>D</p> <p>00000000 00000000</p> <p>35533411 11433553</p> <p>B</p> </div> <div> <p>G</p> </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUT

Docteur Ahmed SETTI
Cardiologue

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille
Ancien Médecin des Hôpitaux de France

الدكتور احمد السطي
اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بليب
طبيب سابقا بمستشفيات فرنسا



Cabinet de Consultations
et d'Explorations Cardio - Vasculaires

13/02/2020

Mr BENSAÏD SAÏD

56.60 x 2

Stimox 1/1

57.80 x 3

LDNOR 10/1

95.00 x 2

Xenitol 25 1/1

74.00 x 2

Stesam x 2/1 (1 mois)

= 550,60

231E
136 704

PHARMACIE RAIS
Ain Diab - Casablanca
Tél : 05 22 79 81 52

PHARMACIE RAIS
Ain Diab - Casablanca
Tél : 05 22 79 81 52

181E
136 705

Docteur Ahmed SETTI
Cardiologue
Rés. Jassim Houssam, 175, Rue Boukraa - 1^{er} étage - Casablanca - Maroc
Tél : 05 22 20 35 84 - Urgences : 0661 14 32 01 - E-mail : cardiosetti@yahoo.fr

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé

LOT : 19E001
PER : 07/2023

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH6U



OFI

rendre

IS

Veuillez lire
ce médicament
important!

pourriez avoir besoin de la lecture de cette notice. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE

AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ? Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg**, comprimé pelliculé sécable : • Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6. • Si vous avez une insuffisance respiratoire grave. • Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave). • Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil). • Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DÉPENDANCE** : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance : • durée du traitement, • dose, • antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si : • vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance, • vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée, • vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé

LOT : 19E001
PER : 07/2023

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH6U



OFI

rendre

IS

Veuillez lire
ce médicament
important!

pourriez avoir besoin de la lecture de cette notice. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE

AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ? Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DÉPENDANCE :** ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance,
- vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée,
- vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

(DCI : Atorvastatine)

La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin.

(DCI : Atorvastatine)

La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin.

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI : Atorvastatine)

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

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Composition :

LOT : 191264

UT AV : 07/2022

PPV : 57 80DH

LOT N° :

ADD (HD) :

LD-NOR 10mg
30 comprimés pelliculés



sanguin des lipides appelés cholestérol et des modifications du mode de vie ne sont pas une maladie du cœur, LD-NOR, comprimé si votre taux de cholestérol est normal. Vous vivez en cholestérol pendant toute la durée du

pelliculé ou à un autre médicament similaire possédant des effets indésirables similaires.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception efficace, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CONTRA-INDICATIONS :

- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous avez une maladie du cœur.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Si vous avez une maladie du cœur, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Si vous avez une maladie du cœur, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CONTRA-INDICATIONS :

- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous avez une maladie du cœur.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Si vous avez une maladie du cœur, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Si vous avez une maladie du cœur, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

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

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

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

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

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

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

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

Risque de syndrome de sevrage

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement du système de saignement.

XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg,
Comprimé sécable
Carvédilol

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes similaires, 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, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE XEDILOL, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER XEDILOL, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE XEDILOL, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du carvédilol: un alpha et bêtabloquant.

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais XEDILOL, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse
- Insuffisance hépatique
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque < 50 battements par minute)
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2^{ème} et 3^{ème} degrés)
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités)

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NR3



95,00

XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg,
Comprimé sécable
Carvédilol

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes similaires, 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, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE XEDILOL, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER XEDILOL, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE XEDILOL, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du carvédilol: un alpha et bêtabloquant.

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais XEDILOL, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse
- Insuffisance hépatique
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque < 50 battements par minute)
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2^{ème} et 3^{ème} degrés)
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités)

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NR



95,00

Stresam

CHLORHYDRATE D'ETIFOXINE

Veillez lire attentivement l'intégralité du médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Lisez attentivement la notice qui accompagne votre médicament, même en cas de symptômes nouveaux ou d'effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez des doutes, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Lot : 3165
Mfg: 04 2019
EXP.: 04 2022
BIOCODEX MAROC PPV : 74,00 DH

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STRESAM 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STRESAM 50 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE STRESAM 50 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STRESAM 50 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STRESAM 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé pour diminuer les diverses réactions émotionnelles et corporelles qui accompagnent l'anxiété.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STRESAM, gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Bilan Biologique

Le : 13/02/20

Nom/Prénom: BENSAÏH JAMAL Age: Sexe : H ☐ F ☒

Hematologique

- ☒ NFS
- ☒ Plaquettes
- ☒ VS
- ☐ CRP
- ☐ Hemoculture

Bilan maratal

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☒ Ferritine
- ☐ Transferrine

Hemostase

- ☐ Temps de Prothrombine
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogene
- ☐ INR

Glucose

- ☒ Glycémie à jeun
- ☐ Hyperglycémie par VO
- ☒ Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

- ☒ Na+
- ☒ K+
- ☐ Cl-
- ☐ Ca++
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg++
- ☐ Bicarbonates(HCO3-)
- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☒ Acide urique

Hematologique

- ☒ Cholestérol total
- ☒ Cholestérol HDL
- ☒ Cholestérol LDL
- ☒ Triglycérides

Fonction hépatique et enzymatique

- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases acides
- ☐ Phosphatases alcaline
- ☐ lactate Déshydrogénase LDH
- ☒ transaminasés ASAT, ALAT
- ☐ Gamme-GT
- ☐ 5'Nucleotidase
- ☒ CPK (créatine Phosphokinase)
- ☐ Troponine
- ☐ Electrophorèse des protéines EPP
- ☐ BNP

Ionogramme sanguin

- ☐ Ca++
- ☐ Phosphore
- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Cl+
- ☐ Uree
- ☐ créatinine

Ionogramme sanguin

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECBU
- ☐ AntibioGramme

Hematologique

- ☐ ABO
- ☐ Rhesus
- ☐ RAI

Hematologique

- ☐ VDRL-TPHA
- ☐ Hépatite B
 - ☐ Antigène Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbc
 - ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
 - ☐ Anticorps Anti-HVC
- ☐ Sérologie toxoplasmosé
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ B-HCG Plasmétique

- ☐ Facteur Rhumatoïde:
- ☐ (Latex, Waaler Rose)
- ☐ Anticorps anti-nucléaires
- ☐ Anticorps anti-DNA natif
- ☐ ASLO
- ☐ Dosage du Complément

Autre : Vit D

Laboratoire LABIOMED d'Analyses Médicales

LABIOMED - S.N.C. - RC 92541 - IF 01022247 - CNSS 6007670 - Patente 30200179 - ICE 000231012000067
Compte Banque Populaire - 190 / 780 / 21211 5575621 000 3 / 30 / Taha Houcine - Casablanca
122, Bd d'Anfa - Quartier Racine - Casablanca - Tél. : 05 22 48.13.51 / 48.13.86 - Fax : 05 22 48.13.96

Dr Jalil ELMANJRA

Pharmacien Biologiste
Ancien Assistant des Hôpitaux de Dijon
Ancien Interne des Hôpitaux de Strasbourg

Dr Abdelaziz LEMSEFFER

Pharmacien Biologiste
Ancien Interne des Hôpitaux de Besançon
D.I.U. de Biologie de la Reproduction

Bactériologie - Biochimie - Hématologie - Immunologie - Mycologie - Parasitologie - Virologie

Casablanca le 19 février 2020

Mme BENSABIH JAMILA

FACTURE N°	3051
------------	------

Analyses :			
Numération formule sanguine -----	B	70	
Vitesse de sédimentation -----	B	30	
Glycémie (a jeun) -----	B	30	
Hémoglobine A1c Glycosylée -----	B	100	
Triglycérides -----	B	60	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL + LDL -----	B	80	
Acide urique sanguin -----	B	30	
Urée -----	B	30	
Créatinine sanguine -----	B	30	
Ferritine -----	B	250	
Sodium (Na +) -----	B	30	
Potassium (K+) -----	B	30	
Transaminases -----	B	100	
Créatine Phosphokinase (CPK) -----	B	100	
Vitamine D2-D3 (25 OH D) -----	B	400	Total : B 1400

Prélèvements :			
Sang-----	Pc	15	

TOTAL DOSSIER	2 015,00 DH
---------------	-------------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Deux Mille Quinze Dirhams

مختبر التحليلات الطبية
LABIOMED
Laboratoire d'Analyses Médicales
122, Bd d'Anfa - Quartier Racine
Tél: 05 22 48 13 51/86 - Casablanca

Insémination • Fécondation in vitro • Micro-injection (ICSI)

Mme BENSABIH JAMILA
Dossier N° : 20512000

Dossier ouvert le : 19/02/20 - Edité le : 19/02/20

Page N° 3/3

Antériorités

FERRITINE (Cobas C6000)	:	78,50	µg/l	F 15-150 H 30-220	63,00
SODIUM (Na+) (Potentiométrie Cobas C6000)	:	141	m.eq / l	135 à 150	
POTASSIUM (K+) (Potentiométrie Cobas C6000)	:	4,8	m.eq / l	3,6 à 5,4	

ENZYMOLOGIE

TRANSAMINASES

SGOT/ASAT (Cobas C6000)	:	17	UI/l	< 37	
SGPT/ALAT (Cobas C6000)	:	14	UI/l	< 40	
C.P.K (créatine phosphokinase) (Cobas C6000)	:	47	UI/l	H<190 F<122	

VITAMINES

VITAMINE D2-D3 (25 OH-Vitamin D2-D3)	:	30,1	µg /l	Valeurs usuelles > 30 µg/l Insuffisance 10 - 30 µg/l Carence < 10 µg/l	
---	---	------	-------	--	--

Dr Jalil ELMANJRA

Dr Abdelaziz LEMSEFFER

Insémination • Fécondation in vitro • Micro-injection (ICSI)

Mme BENSABIH JAMILA

Dossier N° : 20512000

Dossier ouvert le : 19/02/20 - Edité le : 19/02/20

Page N° 2/3

HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE : **5,7** % HbA1c
(Automate Cobas E6000)

N : 4,0 à 6,4

Antériorités

TRIGLYCERIDES : **0,89** g/l
(Cobas C6000) : **1,02** mmol/l
CHOLESTEROL TOTAL : **1,76** g/l
(Cobas C6000) : **4,54** mmol/l

0,60 à 1,50

0,70 à 1,70

0,60 à 1,50

0,70 à 1,70

Antériorités

14/09/19

1,22

1,39

1,82

4,7

CHOLESTEROLS HDL - LDL

CHOLESTEROL HDL : **0,49** g/l
(Cobas C6000) : **1,26** mmol/l
CHOLESTEROL LDL : **1,09** g/l
(Cobas C6000) : **2,81** mmol/l
Facteur de Risque Athérogène : **3,6**

> 0,40

> 1,03

< 1,60

< 4,12

N < 5,0

0,46

1,19

1,12

2,89

3,9

ACIDE URIQUE : **50** mg/l
(Cobas C6000) : **298** µmol/l

30 à 62

178 à 368

UREE : **0,25** g/l
(Cobas C6000) : **4,16** mmol/l

0,15 à 0,50

2,49 à 8,32

CREATININE : **6,9** mg/l
(Cobas C6000) : **61** µmol/l

6 à 13

54 à 117

Dr Jalil ELMANJRA

Dr Abdelaziz LEMSEFFER

Insémination • Fécondation in vitro • Micro-injection (ICSI)

Mme BENSABIH JAMILA

Dossier N° : 20512000

Dossier ouvert le : 19/02/20 - Edité le : 19/02/20

Page N° 1/3

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

Antécédents

Hématies	:	4,77	M/mm3	4 - 5,4
Hémoglobine	:	14,2	g/dl	11,5 - 16
Hématocrite	:	44	%	
V.G.M.	:	92,0	μ3	80 - 100
C.C.M.H.	:	32,3	%	30 à 36
T.C.M.H.	:	29,8	pg	27 à 32
Leucocytes	:	6 250	/mm3	4000 - 10000

FORMULE LEUCOCYTAIRE

P. neutrophiles	:	48,6	%	soit	3 038	/mm3	2000 à 7500
P. éosinophiles	:	1,6	%	soit	100	/mm3	20 à 800
P. basophiles	:	0,6	%	soit	38	/mm3	0 à 200
Lymphocytes	:	42,2	%	soit	2 638	/mm3	1000 à 4000
Monocytes	:	7,0	%	soit	438	/mm3	200 à 1000
Plaquettes	:	272 000	/mm3				150000 - 500000

VITESSE DE SEDIMENTATION

*	1 ^{ère} heure	:	28	mm	< 10
*	2 ^{ème} heure	:	59	mm	< 20

BIOCHIMIE

*	GLYCEMIE A JEUN	:	1,16	g/l	0,70 à 1,10
	(Cobas C6000)	:	6,4	mmol/l	3,89 à 6,11

Dr Jalil ELMANJRA

Dr Abdelaziz LEMSEFFER

Docteur Ahmed SETTI
Cardiologue

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille
Ancien Médecin des Hôpitaux de France

الدكتور احمد السطحي
اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بليل
طبيب سابقا بمستشفيات فرنسا



Cabinet de Consultations
et d'Explorations Cardio - Vasculaires

Casablanca le 13/02/2020

Nom et prénom du malade : Dr BENSABAH Jamila

NOTE D'HONORAIRES

➤	Spécialité	3000 DHS
➤	Examen Doppler Cardiaque	1000 DHS
➤	Examen Doppler Artériel Cervical	1000 DHS
TOTAL		5000 DHS

Arrête la facture à la somme de :

Deux mille et deux cents Dirhams

Docteur Ahmed SETTI
Cardiologue
Rés. Jassim Houssam - 175, Rue Boukraa - 1^{er} étage - Casablanca - Maroc
Rue de la Foire Internationale - A côté de l'Hôpital Mly Youssef
Tél : 05 22 20 35 84 / 06 61 14 32 01
CASA-BLANCA - Urgence
Dr SETTI
Mly Youssef
2014-89

Docteur Ahmed SETTI
Cardiologue

*Diplômé de la Faculté
de Médecine de Lille*

*Ancien Médecin des Hôpitaux
de France*



*Cabinet de Consultations
et d'explorations Cardio-Vasculaires*

د. أحمد السطي
صفي في أمراض
ب والشرايين
كلية الطب بليل
سابقا بمستشفيات
فرنسا

Casablanca le 13/02/202

Mme BENSABIH JAMILA

COMPTE RENDU DE L'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER COULEUR:

Fonction systolique ventriculaire gauche conservée avec une fraction d'éjection à 65 %.
Fonction VD normale.
Aorte initiale non dilatée.
Pas de dilatation cavitaire aussi bien à droite qu'à gauche.
Pas de troubles de la cinétique segmentaire.
Parois myocardiennes de taille normale.
Pas de thrombus intracavitaire ou de végétations oslériennes en transthoracique.
Les différents jeux valvulaires sont bien conservés.
Absence d'épanchement péricardique.

MENSURATIONS : TDVG : 4.58 cm, TSVG : 3.22 cm, PP : 1.04 cm, SIV : 1.11 cm, OG : 3
En BD/TM AORTE : 3.7 cm, OIS : 2.4 cm, VD : 3 cm, FE : 65 %.

L'étude doppler couleur ne met pas en évidence de valvulopathie significative.
On note aussi une fuite tricuspiddienne physiologique, grade 1/4, estimant des pressions pulmonaires normales.
Le flux transmitral antérograde est égalisé.
Temps de décélération à 218 ms, rapports Em/Ea à 5.7 et Em/Vp à 0.9, le tout en faveur de normalité des pressions de remplissage ventriculaire gauches.
Le débit cardiaque est conservé.
La surface mitrale fonctionnelle est normale.

EN CONCLUSION :

Fonction systolique ventriculaire gauche bien conservée.
Pressions de remplissage ventriculaire gauches et pulmonaires normales.

Sensible à votre confiance
DR. SETTI

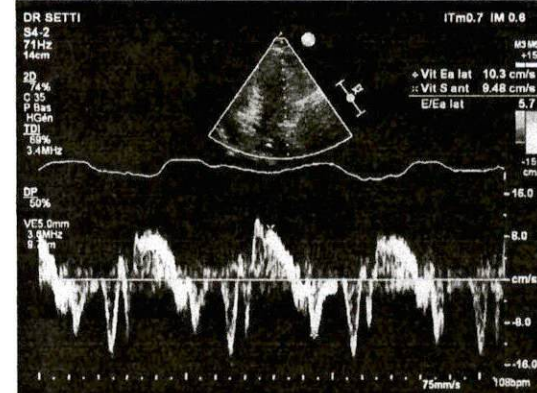
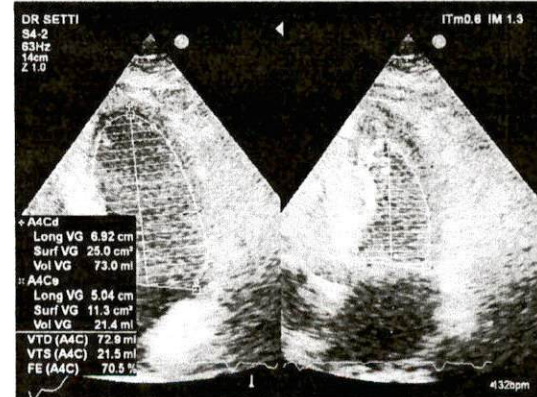
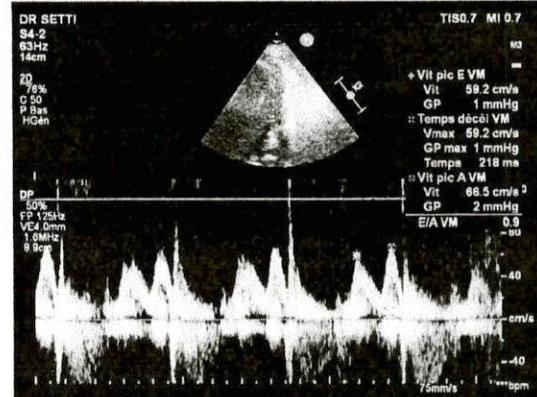
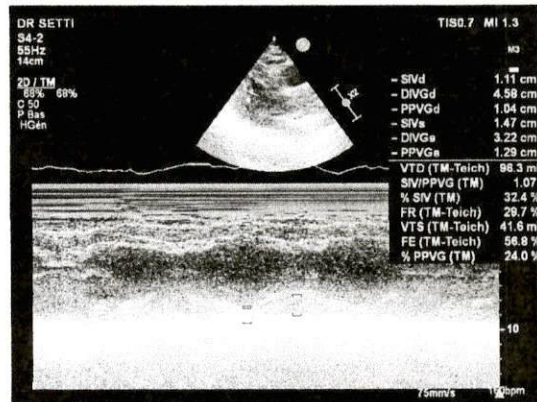
Ultrasound Report

PATIENT

ID: 19281020200213
 Name: BENSABIH JAMILA
 Birth Date:
 Gender:

EXAM

Accession #:
 Exam Date: 2020/02/13
 Description:
 Sonographer:



Docteur Ahmed SETTI
Cardiologue

*Diplômé de la Faculté
de Médecine de Lille
Ancien Médecin des Hôpitaux
de France*



*Cabinet de Consultations
et d'explorations Cardio-Vasculaires*

الدكتور أحمد السطي
إختصاصي في أمراض
القلب والشرائين
خريج كلية الطب بليل
طبيب سابقاً بمستشفيات
فرنسا

Casablanca le 13/02/2020

Mme BENSABIH JAMILA

COMPTE RENDU DE L'ECHO DOPPLER ARTERIEL CERVICAL

Sur le plan echographique :

Absence de lésion stenosante significative, aussi bien au niveau des axes carotidiens qu'au niveau des axes vertébraux.

Absence de lésions anévrismales.

Pas de lésions emboligènes.

Les carotides primitives internes et externes sont libres de tout matériel intraluminal.

Les artères vertébrales sont de taille normale.

Epaisseur intima média normal.

L'étude doppler couleur montre des flux doppler physiologiques.

Les différents index de résistance et de pulsatilité sont normaux.

Les artères ophtalmiques décrivent un flux doppler physiologique, de sens positif.

EN CONCLUSION :

Echo doppler cervical artériel dans les limites de la normale pour l'âge de la patiente.

Sensible à votre confiance
DR. SETTI

Ultrasound Report

Page 1

PATIENT

ID: 19281020200213
 Name: BENSABIH JAMILA
 Birth Date:
 Gender:

EXAM

Accession #:
 Exam Date: 2020/02/13
 Description:
 Sonographer:

