

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

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.  
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.  
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.  
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.  
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.  
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.  
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

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

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

## Prothèse dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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 canalaires.

## 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.

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com  
Prise en charge : pec@mupras.com  
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° P19- 067330

ND: 31 996

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6427 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : L. A. MAIZI Mohamed

Date de naissance :

Adresse :

Tél : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

## VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-067330

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :



# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Veillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient													
				<b>Coefficient des travaux</b> <input type="text"/>												
				<b>Montant des soins</b> <input type="text"/>												
				<b>Début d'exécution</b> <input type="text"/>												
				<b>Fin d'exécution</b> <input type="text"/>												
<b>O.D.F.</b> <b>Prothèses dentaires</b> 	Détermination du coefficient masticatoire			<b>Coefficient des travaux</b> <input type="text"/>												
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		00000000	00000000	35533411	11433553		<b>Montant des soins</b> <input type="text"/>
	H															
	25533412	21433552														
00000000	00000000															
G																
00000000	00000000															
35533411	11433553															
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			<b>Date du devis</b> <input type="text"/>													
			<b>Fin d'exécution</b> <input type="text"/>													

Visa et cachet du praticien  
attestant le devis

Visa et cachet du praticien  
attestant l'exécution

<b>VOLET ADHERENT</b>	NOM : .....	Mle
<b>DECLARATION N°</b> <b>P 17 / 44562</b>		
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
<b>Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois</b> Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		
<b>Cachet MUPRAS</b>		



P 17 / 044562

DATE DE DEPOT

/ / 201

<b>A REMPLIR PAR L'ADHERENT</b>		Mle	Signature de l'adhérent 
Nom & Prénom		LAMAZI, MEHAMEN	
Fonction	Technicien B1	Phones 0666 903790	
Mail	MLAMAZI@Royalairmaroc.com		
<b>MEDECIN</b>		Prénom du patient	
Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>		Age	Date 07/03/2020
Nature de la maladie		Date 1ère visite 10/03/2020	
cardiopathie - isémique			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes		Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
S + ECHO- cec		ECG + ECHO- compl	132,20
<b>PHARMACIE</b>		Date	7/03/2020
Montant de la facture		1728,60	
<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>		Date	10.03.20
Désignation des Coefficients		Montant détaillé des Honoraires	
B 80 + pvt		132,20	
<b>AUXILIAIRES MEDICAUX</b>		Date	
Nombre AM PC IM IV		Montant détaillé des Honoraires	
<b>CACHET</b>			

Pharmacie Oued Ziane  
Dr. ASRI  
INPE : 092047455  
Bd. El Fda 1267 - Ain Chifa 3  
Casablanca - Tél : 0522 852 959  
ICE : 009495400000015

LABORATOIRE ANALYSES  
MEDICALES MARRAKECH  
619, Boulevard Al Oud 2040  
Tél : 0522 52 00 00 - Fax : 0522 21 12 12



# Docteur Kadi Anis

## CARDIOLOGUE

Diplômé de la Faculté de Médecine de  
L'université d'état Lomonossov de Moscou

Ex-interne du Centre de Recherche  
Cardiovasculaire Bakulev



الدكتور قاضي أنيس  
أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بجامعة  
موسكو الحكومية  
و الأوعية الدموية باكولف  
خريج مركز أبحاث القلب

### Cabinet d'Explorations Cardio-Vasculaire

Casablanca, Le ..... 07/03/2020 ..... الدار البيضاء في

## ORDONNANCE

Mme / Mr.

**MR LAMAIZI MOHAMMED**

- **Coplavix 75mg/100mg**  
1 comprimé, matin, pendant 3 mois
- **Triatec 2,5 mg**  
1 comprimé, matin, pendant 3 mois
- **Lasilix 40 mg**  
1/2 comprimé, pendant 1 mois
- **Cardensiel 2,5 mg**  
1/2 comprimé, matin, soir, pendant 3 mois
- **Inexium 40 mg**  
1 comprimé, soir, pendant 1 mois
- **Tardyferon 80 mg**  
1 comprimé, matin, midi, pendant 2 mois

Dans 15j après contrôle tensionnel, augmenter le triatec à 3,125mg (1,5cp de Triatec 2,5mg)

Pharmacie Ouled Zian  
Bd. El Fard  
Casablanca  
ICE : 000095400000015

17286

IMAN CENTER Rue Arrachid Mohamed, Étage 7<sup>ème</sup>, N°2 (Angle Av. des Forces Armées Royale)  
CASABLANCA 20110  
Tél: 05 22 31 53 48  
Docteur KADI ANIS  
CARDIOLOGUE

+212 5 22 31 53 48 @ **URGENCE** +212 6 61 41 57 72 @ **cardiokad@gmail.com**

IMAN CENTER Rue Arrachid Mohamed, Étage 7<sup>ème</sup>, N°2 (Angle Av. des Forces Armées Royale)  
CASABLANCA 20110 الدار البيضاء رقم 2، الطابق 7، مركز إيمان زنقة الرشيد محمد (زاوية شارع الجيش الملكي)

# Docteur Kadi Anis CARDIOLOGUE

Diplômé de la Faculté de Médecine de  
L'université d'état Lomonossov de Moscou

Ex-interne du Centre de Recherche  
Cardiovasculaire Bakulev



الدكتور قاضي أنيس  
أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بجامعة  
موسكو الحكومية  
و الأوعية الدموية باكولف  
خريج مركز أبحاث القلب

## Cabinet d'Explorations Cardio-Vasculaire

Casablanca, Le .....10/03/2020..... الدار البيضاء في

# ORDONNANCE

Mme / Mr.

**MR LAMAIZI MOHAMMED**

- Bilan
  - NFS+Plaquettes

Docteur KADI  
CARDIOLOGUE  
Iman Center, Rue Arrachid M... N°2  
(Angle Av. des FAR) - CASABLANCA 20110  
Tél.: 05 22 31 53 48

LABORATOIRE ANALYSES  
MEDICALES MANDARINA  
679, boulevard Al Qods 20400 - Casablanca  
Tél.: 0522 32 60 80 - Fax: 0522 21 92 41

+212 5 22 31 53 48

URGENCE

+212 6 61 41 57 72

@ cardiokad@gmail.com

IMAN CENTER Rue Arrachid Mohamed, Étage 7<sup>ème</sup>, N°2 (Angle Av. des Forces Armées Royale)

CASABLANCA 20110 الدار البيضاء رقم 2، الطابق 7، مركز إيمان زنقة الرشيد محمد (زاوية شارع الجيش الملكي)

# Docteur Kadi Anis CARDIOLOGUE

Diplômé de la Faculté de Médecine de  
L'université d'état Lomonossov de Moscou

Ex-interne du Centre de Recherche  
Cardiovasculaire Bakulev



الدكتور قاضي أنيس  
أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بجامعة  
موسكو الحكومية  
و الأوعية الدموية باكولف  
خريج مركز أبحاث القلب

## Cabinet d'Explorations Cardio-Vasculaire

Casablanca, Le ..... الدار البيضاء في

# ORDONNANCE

Mme / Mr.  
.....

## NOTE D'HONORAIRE

Nº 035/20

Le Docteur Kadi Anis, prie Mr/Mme Lamaizi Mohammed  
d'accepter l'expression de ses sentiments distinguées  
et lui présente suivant l'usage, sa note d'honoraire pour,

-l'échocardiographie: 1000 Dhs

Total s'élevant à la somme de 1000 Dhs

ICE: 002044318000003

Docteur KADI ANIS  
CARDIOLOGUE  
IMAN CENTER, Rue Arrachid Med Etg 7 N°2  
(Angle Av. des FAR) - CASABLANCA 20110  
Tél: 05 22 31 53 48

Date : 07/03/2020

+212 5 22 31 53 48 📞 URGENCE +212 6 61 41 57 72 @ cardiokad@gmail.com

IMAN CENTER Rue Arrachid Mohamed, Étage 7<sup>ème</sup>, N°2 (Angle Av. des Forces Armées Royale)  
مركز إيمان زنقة الرشيد محمد (زاوية شارع الجيش الملكي) الطابق 7, رقم 2, الدار البيضاء 20110 CASABLANCA





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**

Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
Conservier les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 19E006  
PER: 07 2023  
LASILIX 40MG  
20CP SEC  
P.P.V : 34DH60  
6 118000 060468

#### **Furosémide**

SANOFI

#### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**

Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
Conservé les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

**sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 19E006  
PER: 07 2023  
LASILIX 40MG  
20CP SEC  
P.P.V : 34DH60  
6 118000 060468

#### **Furosémide**

**SANOFI**

#### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

# TRIA TEC®

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

Ramipril

Comprimé

Cette notice  
attentiveme  
pas hésiter à

## COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

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

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

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

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

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

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

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

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

## INDICATIONS

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

## CONTRE-INDICATIONS

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



# TRIA TEC®

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

Ramipril

Comprimé

Cette notice  
attentiveme  
pas hésiter à

## COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

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

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

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

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

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

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

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

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

## INDICATIONS

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

## CONTRE-INDICATIONS

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

319334



# Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

Si vous utilisez déjà les médicaments  
pas utiliser TARDYFERON 80 mg  
médecin le décide. En effet,  
pas être utilisés en même temps  
requièrent des changements  
prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments
- Si vous prenez des médicaments

ète et/ou d'une  
médicaments pour  
traiter leur anémie.  
tion du fer. Il est  
même temps que

imé pelliculé

SYNTHEMEDIC  
22 rue zoubair benou ai aouam roches  
noires casablanca  
INEXIUM

40 mg

Boîte 14

64115DMP/21NRQ P.P.V.: 142,10 DH



6 118001 020607

garde



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

319334



**Tardyferon® 80mg**  
**30 comprimés pelliculés**

Distribué par COOPER PHARMA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

## **Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé**

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines, les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie rénale.

ibète et/ou  
médicament  
raiter leur an  
rption du fe  
i même temp

PPV : 40.50 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

319334



**Tardyferon® 80mg**  
**30 comprimés pelliculés**

Distribué par COOPER PHARMA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

## **Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé**

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines, les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie rénale.

ibète et/ou  
médicament  
raiter leur an  
orption du fe  
i même temp

PPV : 40.50 DH



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

319334



**Tardyferon® 80mg**  
**30 comprimés pelliculés**

Distribué par COOPER PHARMA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

## **Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé**

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines, les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie rénale.

ibète et/ou  
médicament  
raiter leur ar  
rption du fe  
i même temp

PPV : 40.50 DH

D-CURE<sup>®</sup> AMPOULE

PPV :

LOT :

EXP :

56,30 DM  
19K13/B  
11/2021



6 118001 320080



1



2



3



D-CURE<sup>®</sup> AMPOULE

PPV :

LOT :

EXP :

56,30 DM  
19K13/B  
11/2021



6 118001 320080



1



2



3

PS10406

SYNTHEMEDIC  
22 rue rouber beau el anouam ro  
noires casablanca  
INEXIUM

40 mg

Bolte 14

641150ME 21MRQ P.P.V. 123 60 04

118001

CR GR

020607

**INEXIUM® 40 mg,**  
**comprimé**  
**gastro-résistant**  
ésoméprazole

إينكسيوم® 40 ملغ،  
قرص صا مد لحموضة  
المعدة  
ازومبرازول

AstraZeneca



Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V : 278,00 DH

NOTICE : INFORMATION DI

**CoPla**

**comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique



**SANOFI**

**Vous devez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 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).

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX**

### **Contre-indications :**

#### **Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie du sang (saignement tel qu'un ulcère du tube digestif ou du cerveau).
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

### **Précautions d'emploi ; mises en garde**

#### **Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus se présente, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
  - des troubles de la coagulation (saignement au site d'artériotomie ou d'artériographie)
  - une blessure grave récente
  - une intervention chirurgicale récente
  - une intervention chirurgicale récente
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique)
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de saignement (y compris les allergies à tout médicament)
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie associée à une déficience en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) (risque de développer une forme particulière de sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin si vous avez :
  - une intervention chirurgicale récente
  - une intervention chirurgicale récente
  - une intervention chirurgicale récente
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (artérielle ou thrombotique ou PTT) incluant une apparition comme des petites taches ou non de fatigue extrême inexpliquée ou de la peau ou des yeux (jaunisse) (effets indésirables).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une plaie, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament contre les saignements. Dans le cas de coupure, appliquez un bandage (exemple au cours du rasage), et consultez votre médecin si vous constatez d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin.
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments pour les saignements.



Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V : 278,00 DH

NOTICE : INFORMATION DI

**CoPla**

**comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique



**SANOFI**

**Vous devez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 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).

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX**

### **Contre-indications :**

#### **Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie du sang (saignement tel qu'un ulcère du tube digestif ou du cerveau).
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

### **Précautions d'emploi ; mises en garde**

#### **Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus se présente, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
  - des troubles de la coagulation (saignement au site d'artériotomie ou d'artériographie)
  - une blessure grave récente
  - une intervention chirurgicale
  - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique)
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de réactions allergiques y compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie associée à une déficience en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) (risque de développer une forme particulière de sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
  - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou noires.
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (apoplexie, thrombose ou PTT) incluant une apparition de petites taches sur la peau ou des yeux (jaunissement) ou non de fatigue extrême inexpliquée.
- Si vous vous coupez ou si vous avez une plaie, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament contre les saignements. Dans le cas de coupure, appliquez un bandage (exemple au cours du rasage), et consultez votre médecin en cas de constatation d'anomalie. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin.
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments pour les saignements.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V : 278,00 DH

NOTICE : INFORMATION DI

**CoPla**

**comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique



**SANOFI**

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 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).

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX**

### **Contre-indications :**

#### **Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie du sang (saignement tel qu'un ulcère du tube digestif ou du cerveau).
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

### **Précautions d'emploi ; mises en garde**

#### **Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus se présente, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
  - des troubles de la coagulation (saignement au site d'artériotomie ou d'artériographie)
  - une blessure grave récente
  - une intervention chirurgicale
  - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique)
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de réactions allergiques y compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie associée à un déficit en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) (risque de développer une forme particulière de sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
  - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou noires.
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (apoplexie, thrombotique ou PTT) incluant une apparition comme des petites taches sur la peau ou non de fatigue extrême, inécessaire, ou de la peau ou des yeux (jaunisse) (effets indésirables éventuels).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament contre les saignements. Dans le cas de coupure, appliquez un bandage (exemple au cours du rasage), et consultez votre médecin en cas de constatation d'anomalie. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin.
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments pour les saignements.



6 118004 100659

**Cardensiel® 2,5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 54,10 DH

7862160238

DE L'UTILISATEUR

7878030695

**MERCK**

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

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 votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

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

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

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

#### Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :





6 118004 100859

**Cardensiel® 2,5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 54,10 DH

7862160238

DE L'UTILISATEUR

7878030695

**MERCK**

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

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 votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

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

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

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

#### Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :

## Informations d'identification du patient

**LAMAIZI, MOHAMMED**

Date étude: 07/03/2020

N° du patient: 01411

N° d'accès:

N° altern:

Né(e) le: 18/09/1963

Age: 56a

Sexe: M

Ht:

Poids:

SC:

Etablissement: Dr. KADI A. Cabinet De Cardiologie

Référé par:

Médecin principal: Dr. Kadi A.

Commentaires: ATL Fev2020

Effectué par:



## Echo adulte: Infos étude

TA sys / dias: 119 / 60

PAM: 80

☐ Fumeur

☐ Hypertension

☐ Stimulateur card.

☐ Antéc. rhumatisme articulaire

☐ Insuffis. card. congestive

Opérations:

### Indications

☐ Souffle

Type:

Degré:

Arhythmie:

☐ Douleur thorac.

☐ Distension veineuse jugulaire

☐ Dyspnée

☐ Œdème périphérique

☐ Fatigue

☐ Ascite

☐ Syncope

☐ Infection

☐ Vertige

☐ Fièvre d'origine inconnue

☐ Hémoptysie

☐ AIT/Attaque cérébrale

### Valve cardiaque artific.

Bioprosthétique

Type:

Date:

Mécanique

Type:

Date:

## Echo adulte: Mesures et calculs

### Ventricule gauche

Diam CCVG	2.2 cm	VTS (2D-cube)	111 ml	VTD (BP)	152 ml
Surf CCVG	3.80 cm <sup>2</sup>	VE (2D-cube)	58.0 ml	VTS (BP)	82.4 ml
SIVd (TM)	1.24 cm	FR (2D-cube)	13.2 %	VE (BP)	69.6 ml
DIVGd (2D)	5.53 cm	FE (2D-cube)	34.3 %	FE (BP)	45.8 %
DIVGd (TM)	5.15 cm	SIV/PPVG (TM)	0.873	VTD (TM-cube)	137 ml
PPVGd (2D)	1.13 cm	FR (TM-cube)	11.7 %	VTS (TM-cube)	94.2 ml
PPVGd (TM)	1.42 cm	FE (Dumesnil)	67 %	VE (TM-cube)	42.8 ml

SIVd (2D)	0.999 cm	A4Cd		FE (TM-cube)	31.2 %
		Vol VG	153 ml		
		Long VG	7.22 cm		
		Surf VG	36.7 cm <sup>2</sup>		
SIVs (TM)	1.32 cm	A4Cs		Masse VG (cube)	283 g
		Vol VG	74.3 ml		
		Long VG	5.86 cm		
		Surf VG	23.1 cm <sup>2</sup>		
DIVGs (2D)	4.80 cm	A2Cd		% SIV (TM)	6.45 %
		Vol VG	153 ml		
		Long VG	7.28 cm		
		Surf VG	36.5 cm <sup>2</sup>		
DIVGs (TM)	4.55 cm	A2Cs		% PPVG (TM)	4.93 %
		Vol VG	82.9 ml		
		Long VG	6.46 cm		
		Surf VG	25.7 cm <sup>2</sup>		
PPVGs (TM)	1.49 cm	VTD (A2C)	153 ml	SIV/PPVG (2D)	0.884
VTD (2D-Teich)	149 ml	VTD (A4C)	153 ml	VE (A4C)	78.6 ml
VTD (TM-Teich)	127 ml	VTs (A2C)	82.9 ml	FE (A4C)	51.4 %
VTs (2D-Teich)	108 ml	VTs (A4C)	74.4 ml	VE (A2C)	70.1 ml
VTs (TM-Teich)	94.9 ml	SVGd (A2C)	36.50 cm <sup>2</sup>	FE (A2C)	45.8 %
VE (2D-Teich)	41.0 ml	SVGd (A4C)	36.70 cm <sup>2</sup>	VG dP/dt	535 mmHg/s
VE (TM-Teich)	32.1 ml	SVGs (A2C)	25.70 cm <sup>2</sup>	ITV CCVG	
				GP moy	2 mmHg
				ITV	22.3 cm
				Vmoy	70.3 cm/s
FR (2D-Teich)	13.2 %	SVGs (A4C)	23.10 cm <sup>2</sup>	VE (CCVG)	85 ml
FR (TM-Teich)	11.7 %	LVGd (A2C)	7.3 cm	DC (CCVG)	4.4 l/min
FE (2D-Teich)	27.5 %	LVGd (A4C)	7.2 cm	Qp/Qs	1.1
FE (TM-Teich)	25.3 %	LVGs (A2C)	6.5 cm	CCVG Vmax	
				GP max	5 mmHg
				Vmax	112 cm/s
VTD (2D-cube)	169 ml	LVGs (A4C)	5.9 cm		



### Ventricule droit

Diam CCVD	2.8 cm	Surf CCVD	6.16 cm <sup>2</sup>	Vit S VD	
				Vit	12.6 cm/s
PAVDd (TM)	0.465 cm	CCVD Vmax		VE (CCVD)	97 ml
		GP max	1 mmHg		
		Vmax	59.2 cm/s		
DIVDd (TM)	2.11 cm	ITV CCVD		DC (CCVD)	5.3 l/min
		GP moy	1 mmHg		
		ITV	15.8 cm		
		Vmoy	44.1 cm/s		

### Oreillette gauche

Dimens OG (TM)	4.4 cm	OG/Ao (2D)	1.52	OG A2C-S/L	
				Longueur	4.90 cm
				Surf	18.4 cm <sup>2</sup>
Dimens OG (2D)	3.5 cm	VTS-S/L OG	64.16 ml	OG A4C-S/L	
				Longueur	4.91 cm
				Surf	20.1 cm <sup>2</sup>

### Oreillette droite

Pression OD	10 mmHg	Diam VCI	1.45 cm
-------------	---------	----------	---------

### Valve aortique

Diam racine Ao (2D)	2.3 cm	Diam Ao asc	3.4 cm	VA VV	0.87
Diam racine Ao (TM)	2.9 cm	FC - VA	52 bpm	SVA (Vmax)	3.30 cm <sup>2</sup>
Diam sinus Ao	3.05 cm	OG/Ao (TM)	1.52	SVA (ITV)	3.02 cm <sup>2</sup>
Diam JST Ao	2.45 cm	VA Vmax			
		GP max	7 mmHg		
		Vmax	129 cm/s		
Diam anneau Ao	2.25 cm	VA ITV			
		GP moy	4 mmHg		
		ITV	28.1 cm		
		Vmoy	92.3 cm/s		

### Valve mitrale

Diam VM	3.9 cm	VM Tmi-p		Vit Ea lat	6.78 cm/s
		Tmi-p	59 ms		
Surf VM	11.9 cm <sup>2</sup>	Pente déc VM	433 cm/s <sup>2</sup>	E/Ea méd	17.7
Vit alias IM	43.8 cm/s	Temps décél VM	155 ms	E/Ea lat	12.8

Rayon IM	0.5 cm	SVM (Tmi-p)	3.73 cm <sup>2</sup>	Vit S méd	5.05 cm/s
IM ITV		Vit pic E VM		Vit Aa méd	7.50 cm/s
GP moy	49 mmHg	Vit	86.8 cm/s		
ITV	184 cm	GP	3 mmHg		
Vmoy	329 cm/s	Temps	201 ms		
IM Vmax		Vit pic A VM		Vit S lat	4.68 cm/s
GP max	73 mmHg	Vit	64.1 cm/s		
Vmax	428 cm/s	GP	2 mmHg		
Taux flux IM	68.8 ml/s	E/A VM	1.4	Vit Aa lat	10.6 cm/s
ORE IM	0.16 cm <sup>2</sup>	Temps à S méd	398 ms	Ea/Aa médial	0.7
Volume IM	29 ml	Temps à S lat	398 ms	Ea/Aa latéral	0.6
Vit alias IM	43.8 cm/s	Vit Ea méd	4.90 cm/s	PISA (IM)	1.57 cm <sup>2</sup>

### Valve tricuspide

TAPSE	2.00 cm	IT Vmax		PSVD	26 mmHg
		GP max	16 mmHg		
		Vmax	199 cm/s		

### Valve pulmonaire et vaisseaux

SVP (Vmax)	4.07 cm <sup>2</sup>	Temps acc VAP		Vit dias pulm	
		Pente	431 cm/s <sup>2</sup>	Vit	58.2 cm/s
		Temps	134 ms	GP	1 mmHg
Vmax IP		SVP (ITV)	4.11 cm <sup>2</sup>	Dur retour 0 v. pulm	134 ms
GP max	16 mmHg				
Vmax	202 cm/s				
Tmi-p RP		FC - VAP	55 bpm	Pulm S/D	0.7
Tmi-p	432 ms				
VAP Vmax		Vit télédias IP			
GP max	3 mmHg	Vit	99.0 cm/s		
Vmax	89.5 cm/s	GP	4 mmHg		
VAP ITV		Vit sys pulm			
GP moy	2 mmHg	Vit	38.8 cm/s		
ITV	23.7 cm	GP	1 mmHg		
Vmoy	66.9 cm/s				

### Echo adulte: Résultats

#### Taille/forme VG

VG est légèrement dilaté

#### Thrombus VG/CIV

La présence d'un contraste spontané est évocatrice d'un bas débit cardiaque

Absence de thrombus

### **Fonction VG**

Profil du flux transmitral au Doppler normal pour l'âge du patient

Profil du flux transmitral au Doppler évoque une pseudonormalisation

Fonction systolique VG légèrement à moyennement altérée

FE = 35-45

### **Cinétique pariétale VG**

Hypokinésie de la paroi apicale, moyenne

La minceur et la brillance du segment pariétal ventriculaire gauche évoquent un infarctus du myocarde

Hypokinésie septale, moyenne à importante

Dyskinésie septale

### **Taille/masses VD**

Le ventricule droit est d'une taille globalement normale

### **Epaisseur pariétale VD**

L'épaisseur de la paroi ventriculaire droite est normale

### **Fonction VD**

La fonction systolique ventriculaire droite est normale

### **Oreillette gauche**

OG dilatée: légèrement

### **Oreillette droite**

L'oreillette droite est de taille normale

### **Septum interauriculaire**

Le septum interauriculaire est intact et ne présente pas de signe de communication interauriculaire

### **Structure VM**

La valvule mitrale est globalement normale

L'anneau mitral n'est pas calcifié

### **Insuffisance VM**

Insuffisance mitrale, légère à moyenne

### **Structure VT**

La structure et la fonction de la valvule tricuspide sont normales

Les valves de la tricuspide sont minces et souples

### **Insuffisance VT**

Insuffisance tricuspide, légère

La pression systolique ventriculaire droite est normale

L'examen Doppler n'a pas révélé de signes d'hypertension pulmonaire

### **Structure VAo**

L'appareil valvulaire aortique est normal dans sa structure et dans son fonctionnement

L'appareil valvulaire aortique est tricuspide

Les sigmoïdes aortiques présentent une bonne amplitude d'ouverture

Les sigmoïdes aortiques ne sont pas fortement calcifiées

### **Insuffisance VAo**

RA à l'état de trace

### **Structure VAP**

L'appareil valvulaire pulmonaire est normal dans sa structure et dans son fonctionnement

### **Insuffisance VAP**



Insuffisance pulmonaire modérée

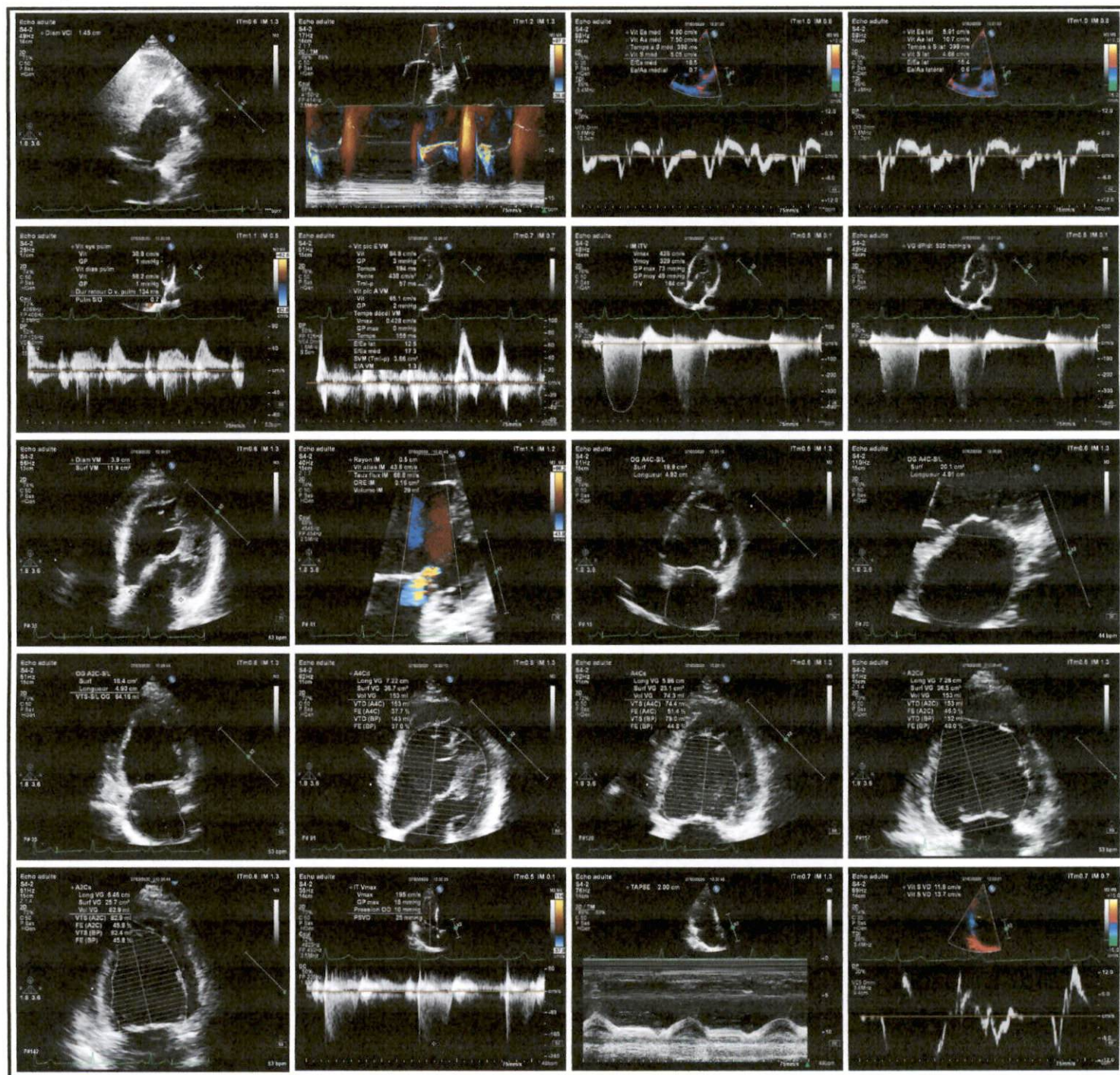
**Racine/sinus Ao**

La racine aortique est de taille normale

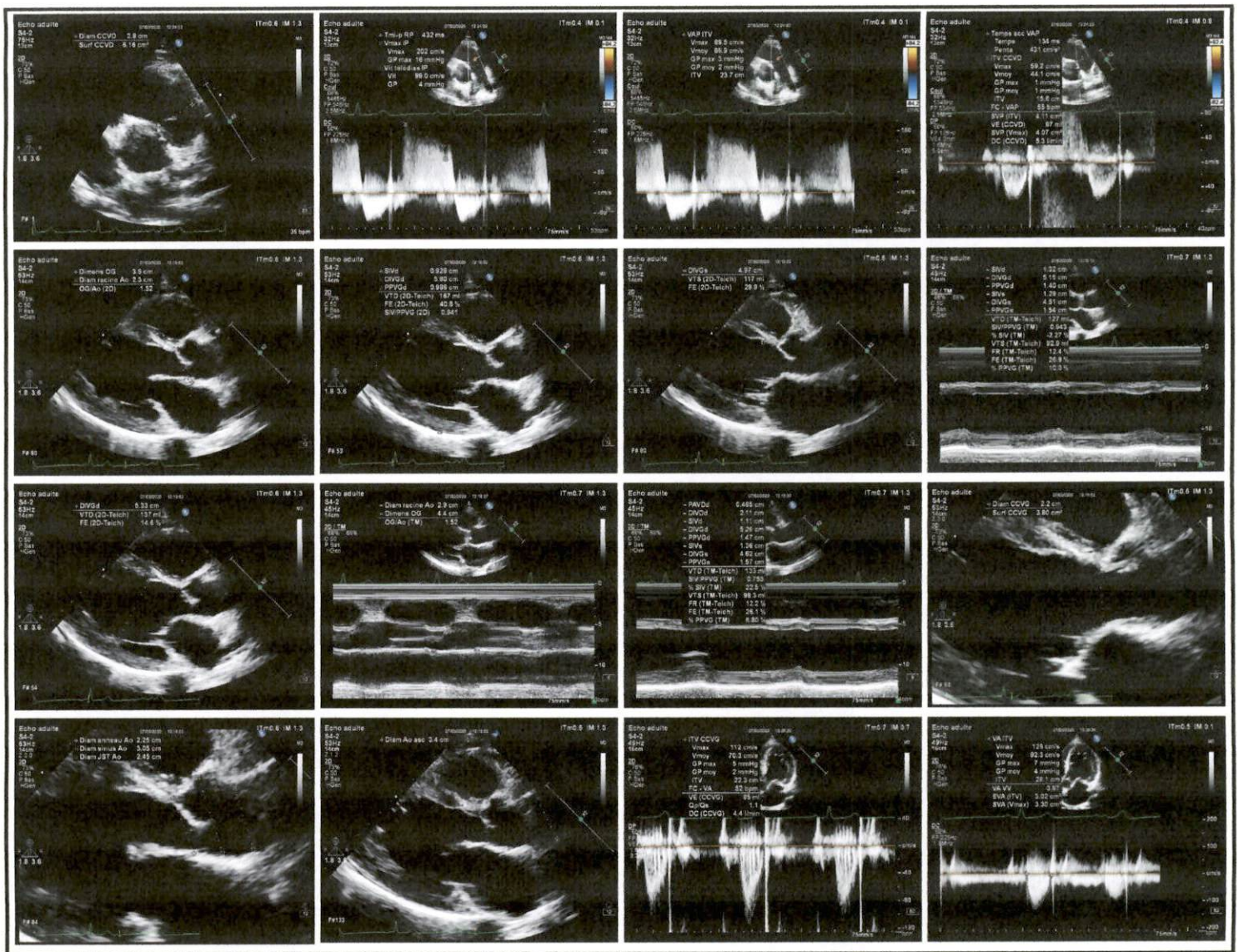
**Péricarde**

Il n'y a pas d'épanchement péricardique

## Images







## Commentaires

**Au total: CMD ischémique au stade de dysfonction VG, FeVG = 40-44%**

- Trouble de la cinétique segmentaire sévère en ASA, akinésie septale et apicale
- Fonction systolique du altérée FeVG=40-44% (2D SIMP BP)
- Profil mitral pseudonormalisé, PRVG élevées, OG dilatée
- IMgrade II / IT Grad I pas HTAP
- Fonction longitudinale VD préservée

## Signature

Signature:

Nom(Imprimer):

**Docteur KADI ANIS**  
**CARDIOLOGUE**  
 Anan Center, Rue Anarachid Med Etg 7 N°2  
 (Angle Av des FAR) - CASABLANCA 20110  
 Tél: 05 22 31 53 48

Date:





# مختبر منظرنا للتحاليل الطبية

## LABORATOIRE MANDARONA

### D'ANALYSES MEDICALES

**Dr Yahya BENGHALEM**

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de  
Montpellier

**Dr Abderrahmane BOUMZEBRA**

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de  
Toulouse et Montpellier

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

Dossier ouvert le : 10/03/20

Prélèvement effectué à 09:40

Edition du : 09/04/20

**Monsieur LAMAIZI MOHAMMED**

Docteur ANIS KADI

Réf. : 20C645

## Compte Rendu d'Analyses

## HEMATOLOGIE

### NUMERATION FORMULE SANGUINE

(SYSMEX XS-1000i)

#### GLOBULES ROUGES

			Normales (Homme Adulte)	Antérieurs 29/02/20
Hématies -----	3,87	* M/mm <sup>3</sup>	4,5 - 5,55	4,35
Hémoglobine -----	10,5	* g/100 ml	14 - 17	11,3
Hématocrite -----	32	* %	40 - 50	34
- V.G.M. -----	83	μ <sup>3</sup>	80 - 95	
- T.C.M.H. -----	27	* pg	28 - 32	
- C.C.M.H. -----	33	g/100 ml	30 - 35	

#### GLOBULES BLANCS

Numération des leucocytes -----	6 920	/mm <sup>3</sup>	4000 - 10000	11610
Formule leucocytaire				
Polynucléaires Neutrophiles -----	62,0	%	50 - 70	
Soit :	4 290	/mm <sup>3</sup>	2000 - 7500	
Polynucléaires Eosinophiles -----	4,3	* %	1 - 3	
Soit :	298	/mm <sup>3</sup>	40 - 300	
Polynucléaires Basophiles -----	0,9	%	< 1	
Soit :	62	/mm <sup>3</sup>	< 100	
Lymphocytes -----	22,3	%	20 - 40	
Soit :	1 543	/mm <sup>3</sup>	1500 - 4000	
Monocytes -----	10,5	%	1 - 14	
Soit :	727	/mm <sup>3</sup>	40 - 1000	

#### PLAQUETTES

Résultat -----	370 000		150000 - 400000	188000
----------------	---------	--	-----------------	--------

**LABORATOIRE ANALYSES**  
**MEDICALES MANDARONA**  
679, boulevard Al Qods 20460 - Casablanca  
Tél.: 0522 52 83 88 - Fax: 0522 87 22 82

679, Bd El Qods 20460 Ain Chock - Casablanca - Tél. : 0522 52 83 88 / 0522 87 22 82

Fax : 0522 21 92 41 - E-mail : labo\_mandarona@yahoo.fr

CNSS : 8521090 - IF : 40213596 - Patente : 37980291 - ICE : 001634915000055 - IPN : 093060663

BMCE AL QODS : 0117940000 3121000 0144347





مختبر منظرونا للتحليلات الطبية  
LABORATOIRE MANDARONA  
D'ANALYSES MEDICALES

Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste  
Lauréat de la faculté de Pharmacie de  
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste  
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de  
Toulouse et Montpellier

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

Casablanca le 10 mars 2020

Monsieur LAMAIZI MOHAMMED

FACTURE N°	119459		
Analyses :			
Numération formule sanguine -----	B	80	Total : B 80
Prélèvements :			
Sang-----	Pc	1,5	
TOTAL DOSSIER			132,20 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Cent Trente Deux Dirhams et Vingt Centimes

LABORATOIRE ANALYSES  
MEDICALES MANDARONA  
679, boulevard Al Qods 20460 - Casablanca  
Tél : 0522 52 83 88 - Fax : 0522 21 92 41

679, Bd El Qods 20460 Ain Chock - Casablanca - Tél. : 0522 52 83 88 / 0522 87 22 82

Fax : 0522 21 92 41 - E-mail : labo\_mandarona@yahoo.fr

CNSS : 8521090 - IF : 40213596 - Patente : 37980291 - ICE : 001634915000055 - IPN : 093060663

BMCE AL QODS : 0117940000 3121000 0144347

Nom: Lamaizi  
Prénom: Mohammed  
ID: 01411  
DDN: 18-Sep-1963  
Age: 56ans  
Sex: M  
Taille: 163cm PAS: 119mmHg  
Poids: 54kg PAD: 60mmHg

07-Mar-2020 11:33:41

Fréq.Card: 50 BPM  
Int PR: 167 ms  
Dur.QRS: 92 ms  
QT/QTc: 457 / 429 ms  
Axes P-R-T: 61 64 98  
Moy RR: 1197 ms  
QTcB: 417 ms  
QTcF: 430 ms

BRADYCARDIE SINUSALE AVEC DE RARES EXTRASYSTOLES VENTRICULAIRES  
POSSIBLE HYPERTROPHIE AURICULAIRE GAUCHE [P EN V1 V2 = -0,1 mV]  
HVG ET MODIFICATIONS (ANOMALIES) DU SEGMENT ST [GRANDE ONDE R EN aVL OU V5, GRANDE ONDE S EN V1, GRANDE ONDE R EN V5/V6 ET GRANDE ONDE S EN V1 ET SOUS DECALAGE DE ST EN V5/V6]  
ECG ANORMAL

Docteur KADI AMIS  
CARDIOLOGUE  
Iman Center, Rue Arrachid Med Etg 7 N°2  
(Angle Av des FAR) - CASABLANCA 20110  
Tél: 05 22 31 53 48

