

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

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.

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- 060784

33330

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6427 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : LMAZI 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° P19-060784

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 :

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie 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.

Dentaire :

- 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.

Adresses Mails utiles

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

La 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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-538556

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6427

Société : 217

☒ **Actif**

☐ **Pensionné(e)**

☐ **Autre**

Nom & Prénom : LATAIZI MOHAMMED

Date de naissance : 18/09/1963

Adresse : habituel

Tél. : 0666 903190

Total des frais engagés : 3836,10

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06/07/2020

Nom et prénom du malade : LATAIZI MOHAMMED

Age :

Lien de parenté :

☐ **Lui-même**

☐ **Conjoint**

☐ **Enfant**

Nature de la maladie : cardiopathie chronique

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 : 06/07/2020

Signature de l'adhérent(e) :

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 06/07/2020 | Huile de 24h | 100 | 100000 | |
| 06/07/2020 | ECG + s | 1 | 10000 | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant |
|--|------|---------|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|---|------|------------------------------|------------------------|
| 06/5/20 | | | 2836,50 |

AUXILIAIRES MEDICAUX

| Cachet et signature du Particien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'O.D.F.

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | INP : <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
|----------------------------|--|------------------|--|--|----------|----------|----------|----------|---|---|----------|----------|----------|----------|---|--|--|--|
| | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | FIN D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| O.D.F. PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table> | | H | | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | D | G | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | B | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| | H | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | D | G | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | B | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | DATE DU DEVIS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

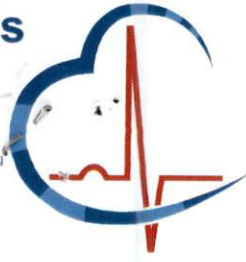
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 06/05/2020 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
- **Tahor 40 mg**
1 comprimé, soir, pendant 3 mois
- **Cordarone 200mg**
1 comprimé, matin, pendant 3 mois

Pharmacie Ouled Ziane
Dr. ASRI
INPE : 092047455
Bd. El Anfa 1260 - Ain Chiffa 3
Casablanca - Tel : 0522 857 959
ICE : 0004954000000000

Docteur KADI ANIS
CARDIOLOGUE
Iman Center Rue Arrachid Mohamed, Étage 7 N°2
(Angle Av. des Forces Armées Royale)
CASABLANCA 20110
Tel: 05 22 31 53 48

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

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

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair brou al souam roches
noires casablanca
INEXIUM
Cpr GR

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair brou al aouam roches
casablanca

22 rue zoubair el
casablanca

ANNEXIUM

40-78

Cp GR

Boîte 44

Boîte 14
64115DMP/21NRQ P.P.V:123,60 DH



0 mg



SANOFI

8970



gralité de cette
icament. Gardez
r besoin de la relire.
Si vous avez un
ations à votre médecin

ou à votre p.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. **QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?**

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

0 mg



SANOFI

8970



gralité de cette
icament. Gardez
r besoin de la relire.
Si vous avez un
ations à votre médecin

ou à votre p.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

- 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?**

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

0 mg



SANOFI

8970



gralité de cette
icament. Gardez
r besoin de la relire.
Si vous avez un
ations à votre médecin

ou à votre p.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg,
comprimé séable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. **QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le
traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,
comprimé séable ?**

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez un
intolérance à certains sucres, contactez-le avant de
prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

0 mg



SANOFI

8970



gralité de cette
icament. Gardez
r besoin de la relire.
Si vous avez un
ations à votre médecin

ou à votre p.

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg,
comprimé séable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. **QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le
traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,
comprimé séable ?**

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez un
intolérance à certains sucres, contactez-le avant de
prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

TRIA

Ramipril

Comprimé

Cette notice é
attentivement av
pas hésiter à contac



COMPOSITION

| | |
|--|-------------------|
| TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril | 1,25 mg/comprimé. |
| TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril | 2,5 mg/comprimé. |
| TRIAEC® 5 mg : Ramipril | 5 mg/comprimé. |
| TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril | 10 mg/comprimé. |

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

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

- TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
- TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
- TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
- TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de 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

Ramipril

Comprimé

Cette notice é
attentivement av
pas hésiter à contac



COMPOSITION

| | |
|--|-------------------|
| TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril | 1,25 mg/comprimé. |
| TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril | 2,5 mg/comprimé. |
| TRIAEC® 5 mg : Ramipril | 5 mg/comprimé. |
| TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril | 10 mg/comprimé. |

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

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

- TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
- TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
- TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
- TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de 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

Ramipril

Comprimé

Cette notice é
attentivement av
pas hésiter à contac



COMPOSITION

| | |
|--|-------------------|
| TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril | 1,25 mg/comprimé. |
| TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril | 2,5 mg/comprimé. |
| TRIAEC® 5 mg : Ramipril | 5 mg/comprimé. |
| TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril | 10 mg/comprimé. |

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

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

- TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
- TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
- TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
- TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de 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

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 ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé

âgés souffrant d'une augmentation de la production de ces maladies et une

Précautions d'emploi

La consommation de ce médicament est conseillée de ne pas en faire une boisson.

Autres médicaments

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'acide acétylhydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou 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 de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylidopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : toniques gastro-intestinaux, charbon ou



6

118001103041

Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

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

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 ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé

âgés souffrant d'une augmentation de la bilirubine dans ces maladies et une

Précautions d'emploi

La consommation de Tardyferon 80 mg doit être conseillée de ne pas prendre cette boisson.

Autres médicaments

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'acide acétylhydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou 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 de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylidopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : toniques gastro-intestinaux, charbon ou



6 118001 103041
Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

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

b30 cp
P.P.V: 278,00 DH

CoPlavix® 75

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

- 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).

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

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'agrégent 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 athéromotrombotiques (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.

Contre-indications :

- 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 souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trim

Précautions d'emploi ; mises en

- 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'articulation),
- une blessure grave récente,
- une intervention chirurgicale récente,
- une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans le système vasculaire cérébral ischémique
- si vous présentez une maladie chronique
- si vous avez des antécédents de maladies, y compris les allergies à tout médicament ou maladie.
- 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 appelée déficience en alcool déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) qui peut se développer une forme particulière de la maladie (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire (dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (artérielle, thrombotique ou PTT) incluant l'appareil circulatoire comme des petites plaques, ou non de fatigue extrême inexpliquée, de la peau ou des yeux (jaunisse) éventuels).
- Si vous vous coupez ou si vous avez des saignements, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament. Dans le cas de coupures, vous pouvez utiliser un exemple au cours du rasage), constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Votre médecin pourra vous donner des conseils supplémentaires.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain seba Casablanca
Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veuillez 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 athéromatose).

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 athéromatose (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 aux sinus, ou si vous avez une maladie du sang, ou si vous avez un ulcère de l'estomac.

- 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 de l'artériotomie), une blessure grave récente, une intervention chirurgicale récente, ou une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère cérébrale ou vasculaire cérébral ischémique.
- si vous présentez une maladie du sang (comme la leucémie) ou 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 appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) qui peut développer une forme particulière de leucémie (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin si vous avez une intervention chirurgicale (dentaire).
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez une douleur dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (comme la leucémie ou l'infarctus) incluant l'apparition de petites taches sur la peau ou des yeux (jaunissement).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous devez peut-être demander plus de temps d'action de votre médicament sanguin. Dans le cas de coupure, vous devez arrêter le saignement (exemple au cours du rasage), constater d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin pour vous en occuper.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain seba Casablanca
Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veuillez 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 athérombotiques (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 aux sinus nasaux.
si vous avez une maladie du sang ou un ulcère de

- le 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 du sang (saignement au site d'articulation),
 - 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 maladies graves (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 appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) qui peut développer une forme particulière de la maladie (le 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 dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (artérielle ou thrombotique ou PTT) incluant l'apparition de petites taches sur la peau ou des yeux (jaunissement éventuels).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous devez peut-être demander plus de temps d'action de votre médicament sanguin. Dans le cas de coupure, vous devez arrêter l'exemple au cours du rasage), constater d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin pour vous de sang.

LABORATOIRES
P.P.V. : 79DH00
6 118000 250340

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.

 **TAHOR®**
Atorvastatine

 **TAHOR®** 20_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 40_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 80_{mg}
Atorvastatine

comprimé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Que contient cette notice ?

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé.

LABORATOIRES
P.P.V. : 79DH00
6 118000 250340

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.

 **TAHOR®**
Atorvastatine

 **TAHOR®** 20_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 40_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 80_{mg}
Atorvastatine

comprimé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Que contient cette notice ?

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé.

LABORATOIRES
P.P.V. : 79DH00
6 118000 250340

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.

 **TAHOR®**
Atorvastatine

 **TAHOR®** 20_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 40_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 80_{mg}
Atorvastatine

comprimé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Que contient cette notice ?

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé.

LABORATOIRES
P.P.V. : 79DH00
6 118000 250340

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.

 **TAHOR®**
Atorvastatine

 **TAHOR®** 20_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 40_{mg}
Atorvastatine

 **TAHOR®** 80_{mg}
Atorvastatine

comprimé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Que contient cette notice ?

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé.

LOT : 19E008
PER: 09 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml

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 (*réten-tion 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 :

LOT : 19E008
PER: 09 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide



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 (*réten-tion 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 :

LOT : 19E008
PER: 09 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide



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 (*réten-tion 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 :

ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte et sur les plaquettes individuelles après la mention « Lot n° » et la date d'expiration. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Les mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient Cardensiel ?

CARDENSIEL 1,25mg, comprimé pelliculé :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 1,25 mg Pour un comprimé pelliculé.

Excipients :

Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

de calcium anhydre.

CARDENSIEL 2,5mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 2,5 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients :

Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, amidon de maïs, cellulose microcristalline, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

CARDENSIEL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 5 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients :

Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, cellulose microcristalline, amidon de maïs, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

CARDENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 10 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients :

Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolone, cellulose microcristalline, amidon de maïs, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

Qu'est-ce que Cardensiel et contenu de l'emballage extérieur ?

Couleur du comprimé

Forme du comprimé

Cardensiel 1,25 mg comprimé pelliculé

Cardensiel 2,5 mg comprimé pelliculé sécable

Cardensiel 5 mg comprimé pelliculé sécable

Cardensiel 10 mg comprimé pelliculé sécable

Le médicament se présente en deux-demi-doses égales. (Pour Cardensiel 2,5 mg, 5 mg, et 10 mg).

Le médicament se présente en deux-demi-doses égales. (Pour Cardensiel 2,5 mg, 5 mg, et 10 mg).

Liste 1.

Médicament soumis à une surveillance particulière pendant le traitement.

Médicament soumis à prescription initiale réservée aux spécialistes en cardiologie et en médecine interne

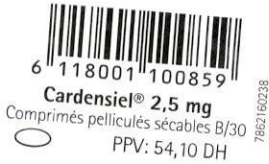
Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché et Distributeur au Maroc :

Sous licence de :

Cooper Pharma, 41 Rue Mohamed Diouri, Casablanca, Maroc

Fabricant :

Merck KGaA, Frankfurt Strasse, 250, 64293 Darmstadt, Allemagne.



ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte et sur les paquets individuels après la mention « Lot n° » et la date d'expiration figurant sur le carton.
CARDENTIEL 1,25mg, CARDENTIEL 2,5mg : A conserver à une température ne dépassant pas + 25°C
CARDENTIEL 5mg, CARDENTIEL 10mg : A conserver à une température ne dépassant pas + 30°C
Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient Cardensiel ?

CARDENSIEL 1,25mg, comprimé pelliculé :

La substance active est : Fumarate de Bisoprolol : 1,25 mg Pour un comprimé pelliculé.

Excipients : Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

CARDENSIEL 2,5mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est : Fumarate de Bisoprolol : 2,5 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients : Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

CARDENSIEL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est : Fumarate de Bisoprolol : 5 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients : Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, amidon de maïs, cellulose microcristalline, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

CARDENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est : Fumarate de Bisoprolol : 10 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients : Noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, amidon de maïs, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

Qu'est-ce que Cardensiel et contenu de l'emballage extérieur ?

Le comprimé sécable peut être divisé en deux demi-doses égales. (Pour Cardensiel 2,5 mg, 5 mg, et 10 mg).

Le médicament se présente en boîte de 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Aluminium).

Liste 1.

Médicament soumis à une surveillance particulière pendant le traitement.

Médicament soumis à prescription initiale réservée aux spécialistes en cardiologie et en médecine interne

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché et Distributeur au Maroc :

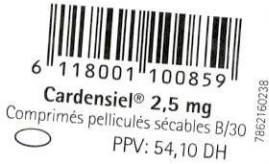
Sous licence de :

Cooper Pharma, 41 Rue Mohamed Diouri, Casablanca, Maroc

Fabricant :

Merck KGaA, Frankfurt Strasse, 250, 64293 Darmstadt, Allemagne.

Date de mise à jour du texte 09/2015.



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 في الدار البيضاء

ORDONNANCE

Mme / Mr.
.....

NOTE D'HONORAIRE

N° 054/20

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,

-le Holter de 24h:

1000 Dhs

Total s'élevant à la somme de

1000 Dhs

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

ICE: 002044318000003

Date : 06/05/2020

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

IMAN CENTER Rue Arrachid Mohamed, Étage 7^{ème}, 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)

RAPPORT HOLTER

Cabinet d'exploration cardio-vasculaire
Rue Arrachid Mohamed
IMAN CENTER 7ème Etage, N.2
+212 5 22 31 53 48



Nom: Lamaizi ,Mohammed

Date/heure Examen 06/05/2020 12:07:30

ID: CAB02Lamaizi

2ème ID:

ID Admission: CAB02Lamaizi

DDN:

Age:

Sexe: Homme

Ethnie: Oriental

Indications:

Traitements:

Médecin traitant:

Site:

Type de Procédu Suivi

Date enregistre

Durée examen: 24:00

Opérateur:

Enregistre H3+

Analysé Dr. Kadi Anis

N° d'examen: 117120556722

Diagnostic Holter de 24h normal

Notes: Nette amélioration sur le plan de l'hyperexcitabilité ventriculaire, comparativement à l'examen du 24/03/2020, après introduction de l'amiodarone.

Conclusions:

Tracé Holter de 24h, rythme sinusal permanent

FCmax= 87bpm; FCmin=47 bpm; FCmoy= 62bpm;

Etage Supraventriculaire : quelques ESSV, Pas de TSSV, pas de FA

Etage Ventriculaire : rare ESV bi-morphe majoritairement fine. Une ESV large. Pas de TV

Pas de pauses ni BAV

Revu par: Dr. Kadi Anis

RAPPORT NON CONFIRME

Signé par: _____

Date: _____

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

06/05/2020 12:07:30

Résumé des statistiques

Critères de scan

| | | |
|---|--|---|
| FC Min/Max: Tous les complexes Pause Exclue : Non Pauses: Tous les complexes Pauses >2000 ms Variabilité RR: Normal | Tachycardie: > 120 BPM Bradycardie: < 50 BPM Durée Tachy/Brady : > 0:03:00 ESSV prématurité: 25% FC: > 100 BPM Battements: > 3 Rythme ESSV: > 100 BPM Battements: > 3 | Formule QTc Linéaire RR QTc: RRc Sus décalage segment ST (µV): 200 Sous décalage segment ST (µV): 100 Analyse pacemaker: Non Détection automatique des FA: Oui |
|---|--|---|

Résumé des statistiques

| | | | |
|---|--|--|--|
| TOUS LES COMPLEXES Total QRS: 89254 Complexes normaux: 89124 Complexes inconnus: 0 Complexes Bloc de Branche: 0 complexes fusionnés: 0 Complexes supraventriculaires: 114 Durée initiale: 24 hr 0 min Durée d'enregistrement: 24 hr 0 min Durée d'analyse: 23 hr 58 min Durée d'artefact: 0:02:28 | | Complexe Ventriculaire Complexes Ventriculaires: 16 Chimises: 16 Doublets: 0 Salves: 0 Salves la plus rapide: --- à --- Plus petite salve: --- à --- Salve la plus longue: --- à --- Complexes R sur T: 0 Complexes interpolés: 0 Complexes bloqués: 0 ESV/1000: 0 ESV/heure moyen: 0 | SUPRAVENTICULAIRE ISOLEE Prématurité: 25% Complexes supraventriculaires: 114 Complexes Aberrants: 0 Chimises: 38 Couplet: 38 Salves: 0 Salves la plus rapide: --- à --- Plus petite salve: --- à --- Salve la plus longue: --- à --- ESSV/1000: 1 ESSV/heure moyen: 4 |
| Episodes de fréquence cardiaque FC Min/Max: Tous les complexes Pause Exclue : Non FC Min: 47 BPM à 18:59:59 FC Max: 87 BPM à 00:22:23 FC moyen: 62 BPM Tachycardie: > 120 BPM Bradycardie: < 50 BPM Durée Tachy/Brady : > 0:03:00 Tachy la + longue: ---, --- BPM moy. à --- Tachy la + rapide: ---, --- BPM moy. à --- Brady la + longue: ---, --- BPM moy. à --- Brady la + lente: ---, --- BPM moy. à --- | | RYTHME VENTRICULAIRE Tachycardie Ventriculaire: 0 FC: > 100 BPM Battements: > 3 Episodes Bigéminés: 0 Battements Bigéminés: 0 Durée Bigéminé: 0:00:00 Episodes de trigéminismes: 0 Complexes trigéminés: 0 Durée de l'épisode trigéminé: 0:00:00 | RYTHME SUPRAVENTRICULAIRE Tachycardie Supraventriculaire: 0 Rythme ESSV: > 100 BPM Battements: > 3 Episodes Bigéminés: 0 Battements Bigéminés: 0 Durée Bigéminé: 0:00:00 Episodes de trigéminismes: 0 Complexes trigéminés: 0 Durée de l'épisode trigéminé: 0:00:00 % FA0 Pic rythme FA--- |
| PAUSES (Tous les complexes) Pauses >2000 ms: 1 RR le plus long: 2,3 s à 19:00:00 | | STIMULE Pace auriculaire: 0 (0%) Complexes entraînés: 0 (0%) Complexes Pace Double chambre: 0 (0%) | AUTRE EPISODE RYTHME Utilisateur 1 : --- (---%) Utilisateur 2 : --- (---%) Utilisateur 3 : --- (---%) |
| Variabilité RR (Normal) pNN50: 0% RMSSD: 22 ms SDNN: 87 ms SDNN Index: 41 ms SDANN: 73 ms Index triangulaire: 25 ms | | ANALYSE QT (Formule QTc Linéaire; RR QTc: RRc) QT Min: 414 ms à 00:23:04 QT Max: 486 ms à 07:51:21 QT moyen: 458 ms QTc Min: 445 ms à 02:10:00 QTc Max: 502 ms à 17:25:32 QTc moyen: 465 ms | |
| ELEVATION ST (µV) valeur/heure I 16 / 00:47:30 V (+) 232 / 16:12:30 II -63 / 08:57:30 III -72 / 08:57:30 aVL 86 / 11:57:30 aVF -67 / 08:57:30 | | DEPRESSION ST (uV) Valeur/temps I -24 / 04:27:30 V 103 / 23:42:30 II -152 / 07:27:30 III (-) -160 / 11:57:30 aVL 37 / 19:42:30 aVF -154 / 11:57:30 | |

PROFILE RYTHME: RÉCAPITULATIF PÉRIODIQUE GÉNÉRAL

| Départ Période | Total ballements: | Evènement | EC | | | Pauses | | SI | | Propriétés utilisateur | | |
|----------------|----------------------|-----------|-----|-------|-----|---------|-------|------|------|------------------------|---|---|
| | | | Min | Moyen | Max | RR Max: | Total | Dép | Elev | 1 | 2 | 3 |
| 12.07.30 | 3644 | 1 | 53 | 62 | 74 | 1.50 | 0 | -117 | 162 | - | - | - |
| 13.07.30 | 3690 | 0 | 53 | 62 | 80 | 1.53 | 0 | -122 | 164 | - | - | - |
| 14.07.30 | 3512 | 0 | 52 | 59 | 81 | 1.17 | 0 | -136 | 204 | - | - | - |
| 15.07.30 | 3916 | 0 | 59 | 65 | 85 | 1.15 | 0 | -139 | 229 | - | - | - |
| 16.07.30 | 3593 | 0 | 52 | 60 | 82 | 1.20 | 0 | -138 | 232 | - | - | - |
| 17.07.30 | 4073 | 0 | 55 | 68 | 83 | 1.61 | 0 | -128 | 179 | - | - | - |
| 18.07.30 | 4061 | 0 | 47 | 68 | 86 | 2.29 | 1 | -127 | 186 | - | - | - |
| 19.07.30 | 3986 | 0 | 58 | 66 | 80 | 1.05 | 0 | -145 | 187 | - | - | - |
| 20.07.30 | 3905 | 0 | 60 | 65 | 85 | 1.01 | 0 | -121 | 146 | - | - | - |
| 21.07.30 | 3951 | 0 | 61 | 66 | 85 | 1.12 | 0 | -146 | 189 | - | - | - |
| 22.07.30 | 3856 | 0 | 59 | 64 | 84 | 1.18 | 0 | -139 | 192 | - | - | - |
| 23.07.30 | 3737 | 0 | 56 | 62 | 80 | 1.09 | 0 | -125 | 168 | - | - | - |
| 00.07.30 | 3757 | 0 | 55 | 63 | 87 | 1.59 | 0 | -130 | 166 | - | - | - |
| 01.07.30 | 3613 | 0 | 54 | 60 | 86 | 1.17 | 0 | -134 | 151 | - | - | - |
| 02.07.30 | 3610 | 0 | 53 | 60 | 82 | 1.21 | 0 | -121 | 176 | - | - | - |
| 03.07.30 | 3740 | 0 | 55 | 62 | 87 | 1.10 | 0 | -135 | 165 | - | - | - |
| 04.07.30 | 3692 | 0 | 55 | 62 | 79 | 1.11 | 0 | -140 | 195 | - | - | - |
| 05.07.30 | 3588 | 0 | 50 | 60 | 82 | 1.26 | 0 | -128 | 209 | - | - | - |
| 06.07.30 | 3347 | 0 | 51 | 56 | 71 | 1.18 | 0 | -101 | 125 | - | - | - |
| 07.07.30 | 3376 | 0 | 50 | 56 | 77 | 1.39 | 0 | -152 | 157 | - | - | - |
| 08.07.30 | 3373 | 0 | 51 | 56 | 78 | 1.19 | 0 | -121 | 199 | - | - | - |
| 09.07.30 | 3523 | 0 | 51 | 59 | 80 | 1.24 | 0 | -134 | 184 | - | - | - |
| 10.07.30 | 3941 | 0 | 52 | 66 | 86 | 1.27 | 0 | -124 | 164 | - | - | - |
| 11.07.30 | 3770 | 0 | 55 | 63 | 85 | 1.15 | 0 | -160 | 163 | - | - | - |
| Résumé | 89254 | 1 | 47 | 62 | 87 | 2.29 | 1 | -160 | 232 | - | - | - |

PROFILE RYTHME: RÉCAPITULATIF PÉRIODIQUE SUPRAVENTRICULAIRE

| Départ Période | Evènement | FC | | | Supraventriculaire isolée | | | | | Rythme supraventriculaire | | | | | |
|----------------|-----------|-----|-------|-----|---------------------------|----|----|---------|-------|---------------------------|----------------|--------|----------|---------------------|------|
| | | Min | Moyen | Max | Longueur Salve | | | Max Run | Total | Tachy (#) | Plus grand (#) | N° (#) | Aber (#) | Bloc de Branche (#) | FA % |
| | | | | | 1 | 2 | 3+ | | | | | | | | |
| 12.07.30 | 1 | 53 | 62 | 74 | 3 | 1 | 0 | 0 | 5 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 13.07.30 | 0 | 53 | 62 | 80 | 2 | 1 | 0 | 0 | 4 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 14.07.30 | 0 | 52 | 59 | 81 | 1 | 3 | 0 | 0 | 7 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 15.07.30 | 0 | 59 | 65 | 85 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 16.07.30 | 0 | 52 | 60 | 82 | 3 | 2 | 0 | 0 | 7 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 17.07.30 | 0 | 55 | 68 | 83 | 4 | 1 | 0 | 0 | 6 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 18.07.30 | 0 | 47 | 68 | 85 | 5 | 8 | 0 | 0 | 21 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 19.07.30 | 0 | 58 | 66 | 80 | 0 | 1 | 0 | 0 | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 20.07.30 | 0 | 60 | 65 | 85 | 1 | 3 | 0 | 0 | 7 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 21.07.30 | 0 | 61 | 66 | 85 | 0 | 1 | 0 | 0 | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 22.07.30 | 0 | 59 | 64 | 84 | 2 | 2 | 0 | 0 | 6 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 23.07.30 | 0 | 56 | 62 | 80 | 0 | 3 | 0 | 0 | 6 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 00.07.30 | 0 | 55 | 63 | 87 | 2 | 3 | 0 | 0 | 8 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 01.07.30 | 0 | 54 | 60 | 86 | 2 | 0 | 0 | 0 | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 02.07.30 | 0 | 53 | 60 | 82 | 3 | 4 | 0 | 0 | 11 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 03.07.30 | 0 | 55 | 62 | 87 | 1 | 3 | 0 | 0 | 7 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 04.07.30 | 0 | 55 | 62 | 79 | 1 | 0 | 0 | 0 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 05.07.30 | 0 | 50 | 60 | 82 | 3 | 0 | 0 | 0 | 3 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 06.07.30 | 0 | 51 | 56 | 71 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 07.07.30 | 0 | 50 | 56 | 77 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 08.07.30 | 0 | 51 | 56 | 78 | 1 | 1 | 0 | 0 | 3 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 09.07.30 | 0 | 51 | 59 | 80 | 2 | 2 | 0 | 0 | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 10.07.30 | 0 | 52 | 66 | 86 | 2 | 1 | 0 | 0 | 4 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| 11.07.30 | 0 | 55 | 63 | 85 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |
| Résumé | 1 | 47 | 62 | 87 | 38 | 38 | 0 | 0 | 114 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | - |

06/05/2020 12:07:30

PROFILE RYTHME: RÉCAPITULATIF PÉRIODIQUE VENTRICULAIRE

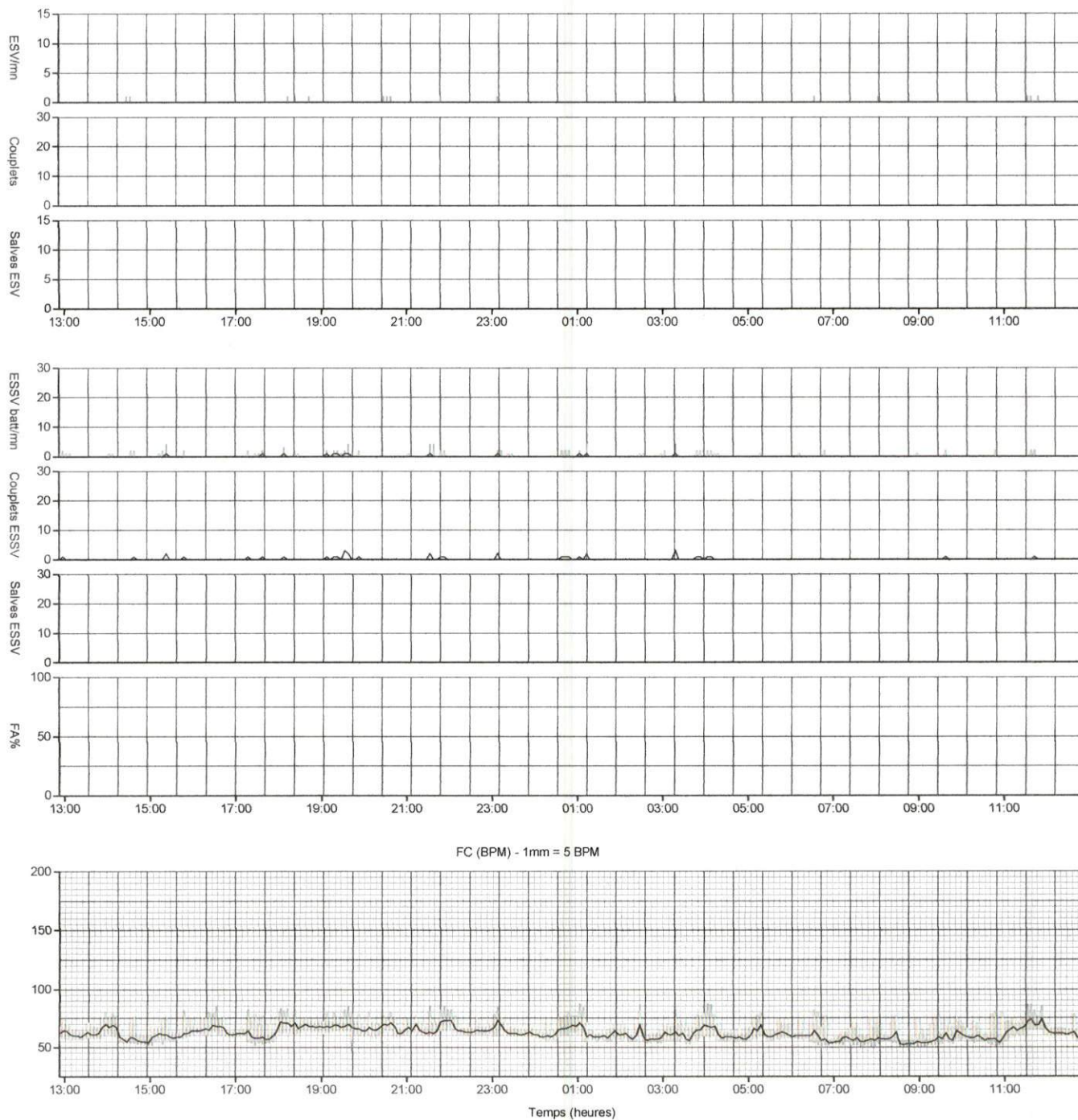
| Départ Période | Evennement | FC | | | ESV | | | Rythme Ventriculaire | | | | | | | |
|----------------|------------|-----|-------|-----|----------------|---|----|----------------------|----------------------|-----------|----------------|---------------|---------------|---------------|----------------|
| | | Min | Moyen | Max | Longueur Salve | | | Tachy (#) | Plus grand (#) | N° (#) | R sur T (#) | Fusion (#) | Interp (#) | Sortie (#) | Inconnu (#) |
| | | | | | 1 | 2 | 3+ | | | | | | | | |
| 12.07.30 | 1 | 53 | 62 | 74 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 13.07.30 | 0 | 53 | 62 | 80 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 14.07.30 | 0 | 52 | 59 | 81 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 15.07.30 | 0 | 59 | 65 | 85 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 16.07.30 | 0 | 52 | 60 | 82 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 17.07.30 | 0 | 55 | 68 | 83 | 4 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 18.07.30 | 0 | 47 | 68 | 85 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 19.07.30 | 0 | 58 | 66 | 80 | 3 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 20.07.30 | 0 | 60 | 65 | 85 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 21.07.30 | 0 | 61 | 66 | 85 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 22.07.30 | 0 | 59 | 64 | 84 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 23.07.30 | 0 | 56 | 62 | 80 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 00.07.30 | 0 | 55 | 63 | 87 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 01.07.30 | 0 | 54 | 60 | 86 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 02.07.30 | 0 | 53 | 60 | 82 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 03.07.30 | 0 | 55 | 62 | 87 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 04.07.30 | 0 | 55 | 62 | 79 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 05.07.30 | 0 | 50 | 60 | 82 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 06.07.30 | 0 | 51 | 56 | 71 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 07.07.30 | 0 | 50 | 56 | 77 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 08.07.30 | 0 | 51 | 56 | 78 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 09.07.30 | 0 | 51 | 59 | 80 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 10.07.30 | 0 | 52 | 65 | 86 | 3 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 11.07.30 | 0 | 55 | 63 | 85 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| Résumé | 1 | 47 | 62 | 87 | 16 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |

PROFILE RYTHME: RÉCAPITULATIF PÉRIODIQUE RR ET QT

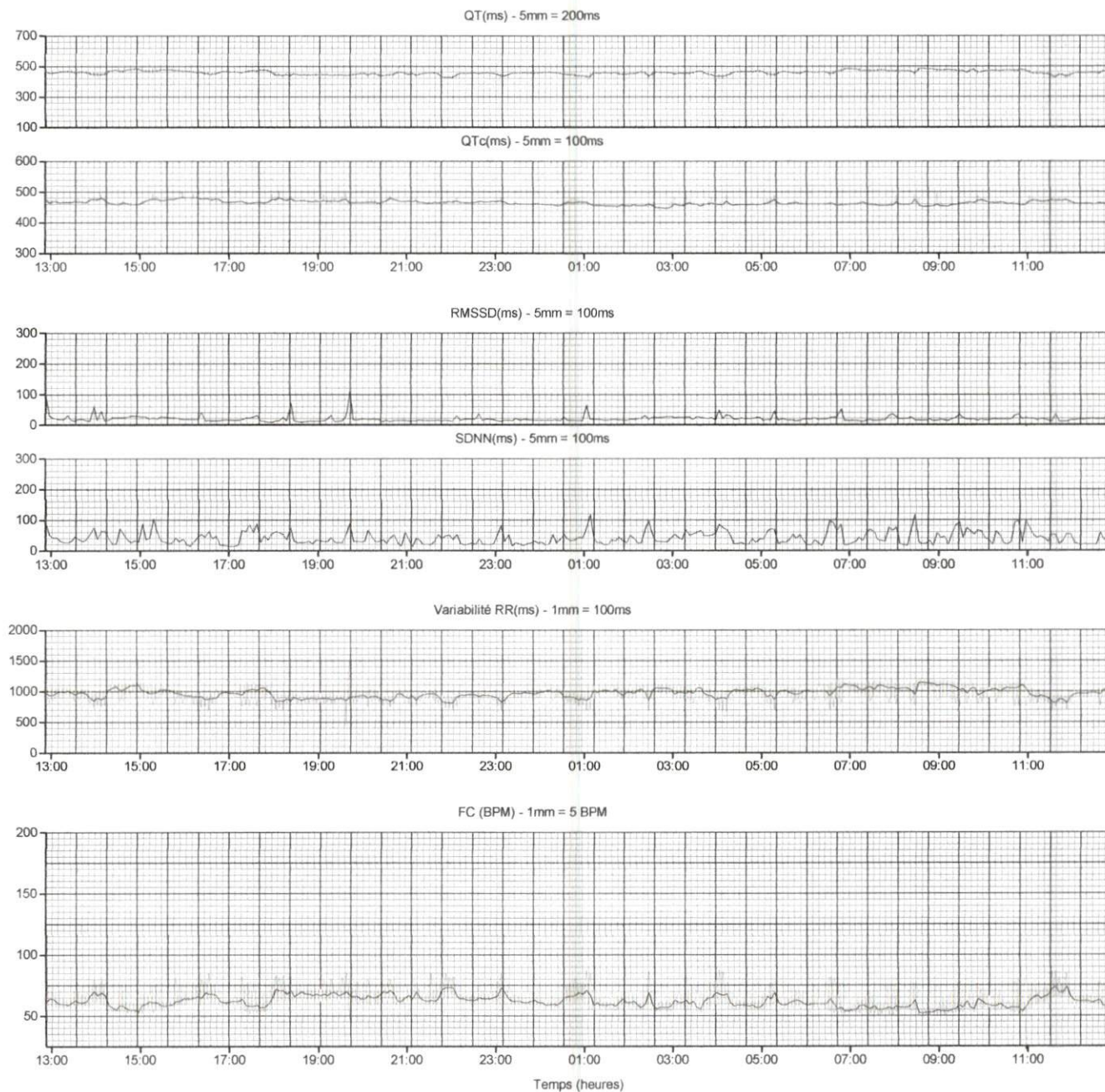
| Départ Période | Evennement | FC | | | Variabilité RR | | | | | QT/QTc | | | | | |
|----------------|------------|-----|-------|-----|----------------|-------------|-----------|------------|----------|--------|-------|-----|----------|-------|-----|
| | | Min | Moyen | Max | pNN50 (%) | rms-SD (ms) | SDNN (ms) | SDANN (ms) | Tri (ms) | QT | | | QTCL Rrc | | |
| | | | | | | | | | | Min | Moyen | Max | Min | Moyen | Max |
| 12.07.30 | 1 | 53 | 62 | 74 | 0 | 32 | 41 | 22 | 12 | 451 | 463 | 480 | 458 | 468 | 495 |
| 13.07.30 | 0 | 53 | 62 | 80 | 1 | 30 | 47 | 88 | 21 | 436 | 462 | 482 | 458 | 469 | 491 |
| 14.07.30 | 0 | 52 | 59 | 81 | 2 | 24 | 45 | 42 | 15 | 455 | 475 | 484 | 458 | 472 | 493 |
| 15.07.30 | 0 | 59 | 65 | 85 | 0 | 19 | 37 | 31 | 10 | 445 | 461 | 474 | 470 | 479 | 500 |
| 16.07.30 | 0 | 52 | 60 | 82 | 1 | 19 | 43 | 37 | 11 | 451 | 467 | 480 | 461 | 467 | 474 |
| 17.07.30 | 0 | 55 | 68 | 83 | 0 | 24 | 43 | 45 | 13 | 431 | 448 | 480 | 464 | 474 | 502 |
| 18.07.30 | 0 | 47 | 68 | 85 | 0 | 35 | 37 | 14 | 10 | 436 | 444 | 452 | 459 | 470 | 494 |
| 19.07.30 | 0 | 58 | 66 | 80 | 0 | 16 | 37 | 34 | 16 | 433 | 448 | 463 | 461 | 469 | 487 |
| 20.07.30 | 0 | 60 | 65 | 85 | 0 | 14 | 32 | 40 | 10 | 427 | 451 | 463 | 461 | 468 | 483 |
| 21.07.30 | 0 | 61 | 66 | 85 | 0 | 20 | 31 | 52 | 9 | 421 | 447 | 458 | 463 | 468 | 479 |
| 22.07.30 | 0 | 59 | 64 | 84 | 0 | 16 | 32 | 47 | 10 | 421 | 451 | 458 | 457 | 465 | 484 |
| 23.07.30 | 0 | 56 | 62 | 80 | 0 | 16 | 33 | 43 | 14 | 434 | 453 | 464 | 453 | 461 | 482 |
| 00.07.30 | 0 | 55 | 63 | 87 | 0 | 25 | 43 | 66 | 16 | 414 | 449 | 463 | 449 | 459 | 474 |
| 01.07.30 | 0 | 54 | 60 | 86 | 1 | 21 | 42 | 55 | 16 | 418 | 454 | 467 | 446 | 455 | 488 |
| 02.07.30 | 0 | 53 | 60 | 82 | 2 | 24 | 50 | 43 | 20 | 442 | 457 | 473 | 445 | 458 | 495 |
| 03.07.30 | 0 | 55 | 62 | 87 | 1 | 26 | 45 | 64 | 12 | 417 | 452 | 466 | 449 | 460 | 488 |
| 04.07.30 | 0 | 55 | 62 | 79 | 0 | 22 | 42 | 52 | 15 | 433 | 458 | 470 | 457 | 464 | 489 |
| 05.07.30 | 0 | 50 | 60 | 82 | 1 | 24 | 48 | 35 | 10 | 439 | 461 | 478 | 452 | 461 | 468 |
| 06.07.30 | 0 | 51 | 56 | 71 | 0 | 15 | 38 | 29 | 10 | 461 | 476 | 484 | 452 | 460 | 471 |
| 07.07.30 | 0 | 50 | 56 | 77 | 2 | 22 | 47 | 57 | 13 | 442 | 472 | 486 | 450 | 460 | 489 |
| 08.07.30 | 0 | 51 | 56 | 78 | 1 | 20 | 54 | 43 | 10 | 452 | 474 | 485 | 451 | 460 | 495 |
| 09.07.30 | 0 | 51 | 59 | 80 | 1 | 20 | 50 | 39 | 14 | 448 | 470 | 478 | 456 | 466 | 488 |
| 10.07.30 | 0 | 52 | 66 | 86 | 0 | 19 | 47 | 80 | 15 | 423 | 451 | 480 | 455 | 470 | 487 |
| 11.07.30 | 0 | 55 | 63 | 85 | 0 | 18 | 32 | 53 | 9 | 425 | 454 | 470 | 458 | 464 | 478 |
| Résumé | 1 | 47 | 62 | 87 | 0 | 22 | 41 | 73 | 25 | 414 | 458 | 486 | 445 | 465 | 502 |

Tendances

Tendances Ryhtme(FC des NN/min, ESSV/min, Salves, Couplets, Salve ESSV, FA% et FC)



Tendances QT (QT, QTcL RRC, RMSSD, SDNN, Variabilité RR et FC)



06/05/2020 12:07:30

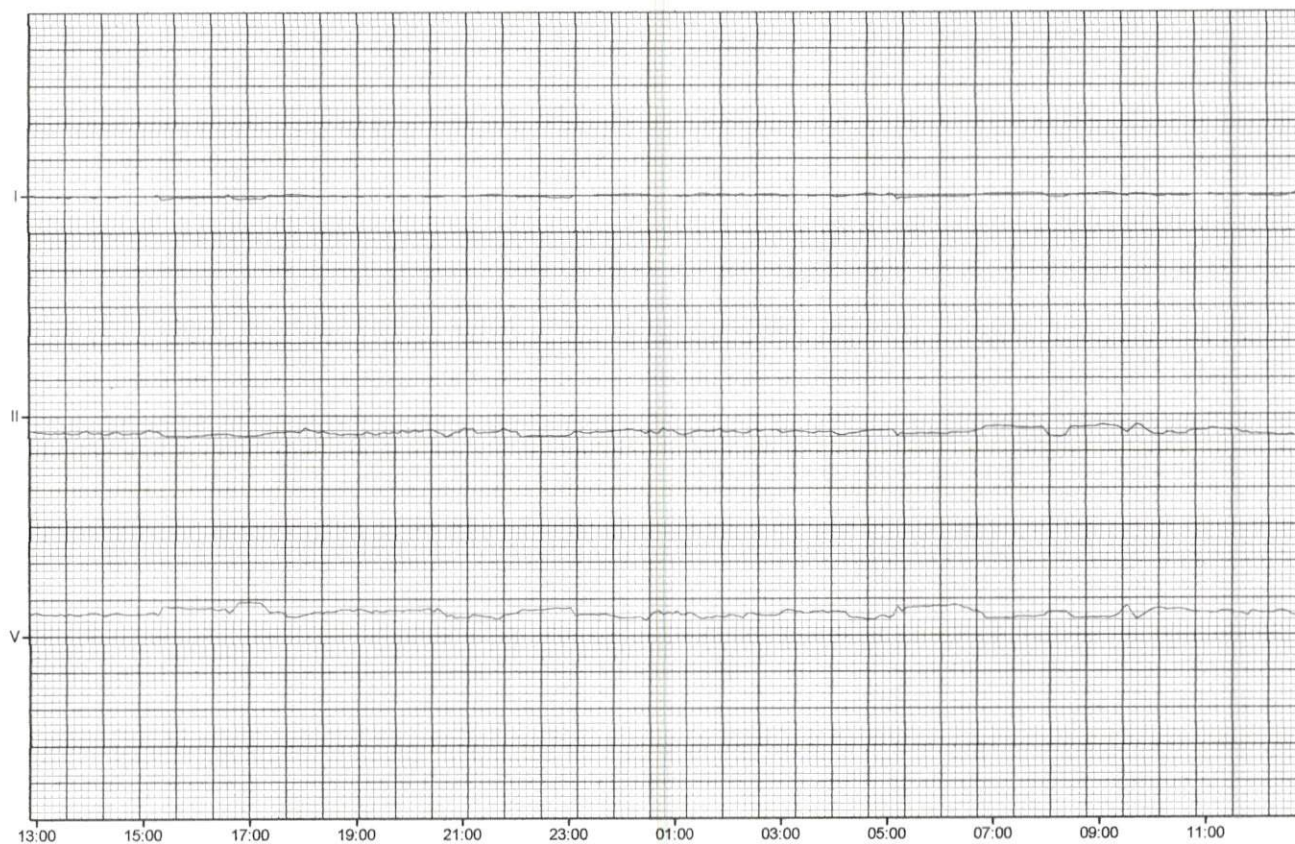
Tendances

Tableau et tendance ST

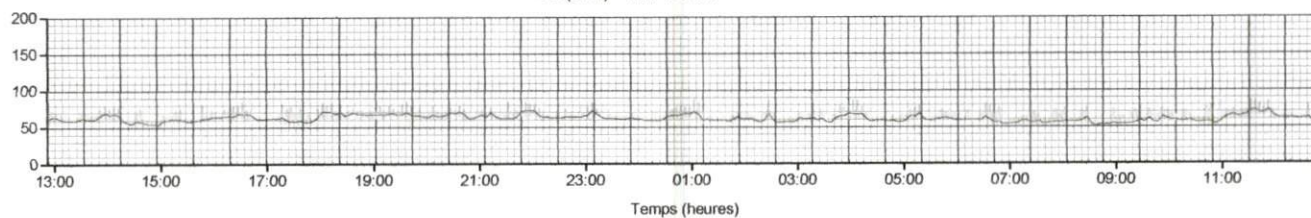
Critères d'analyse ST = 200 uV élévation segment ST; 100 uV sous décalage segment ST

Episodes élévation ST

| Début | Fin | Durée H.MM.SS | Max(uV) Elév ST | Moy(uV) Elév ST | Principal Canal | Secondaire Canaux | Moyen EC |
|----------|----------|------------------|--------------------|--------------------|--------------------|----------------------|-------------|
| 16:12:30 | 16:37:30 | 0:25:00 | 232 | 225 | V | | 62 |

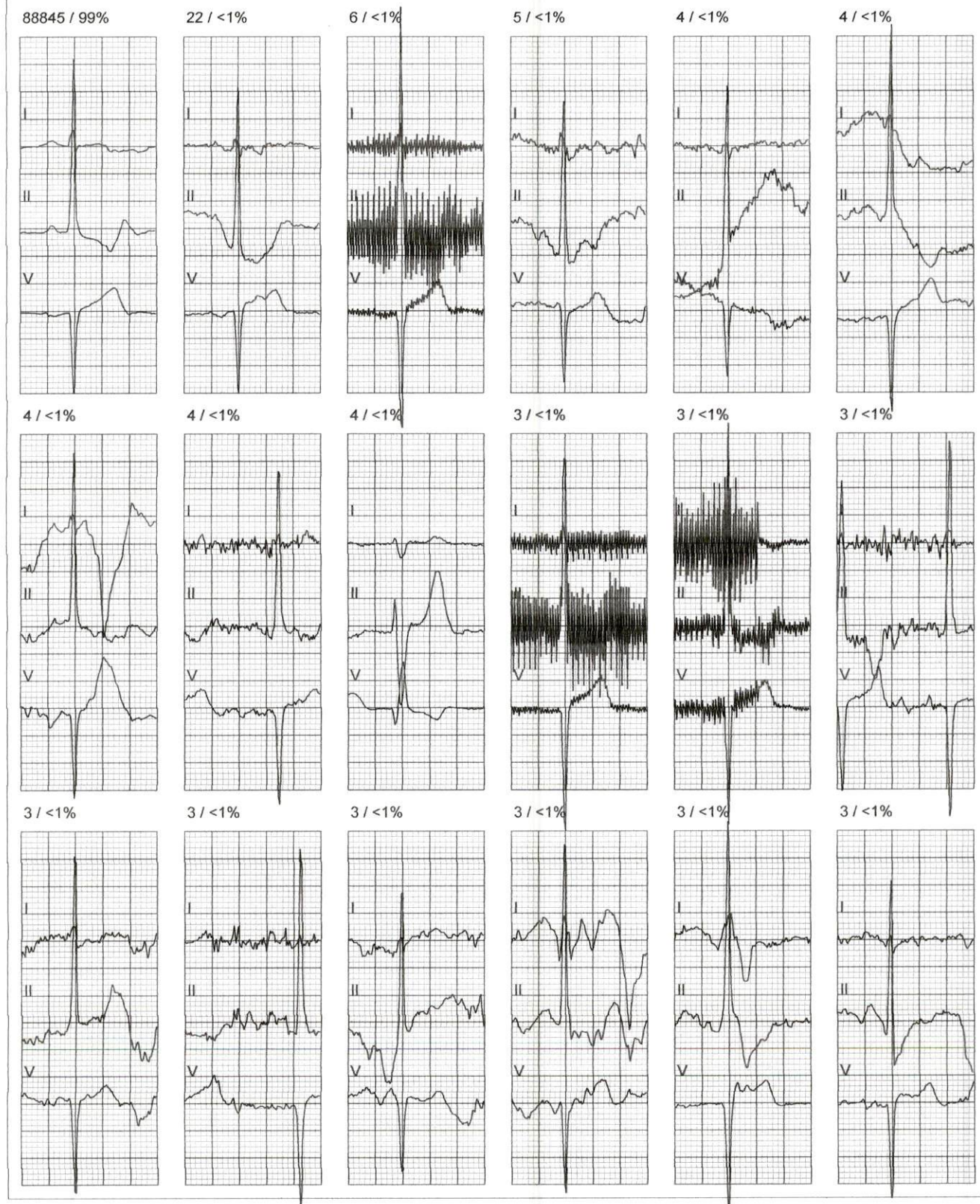
Amplitude segment ST (μ V) - 2mm = 100uV

FC (BPM) - 1mm=10 BPM



Familles des normaux

288 Famille contenant 89238 Total complexes (25mm/s 10mm/mV)



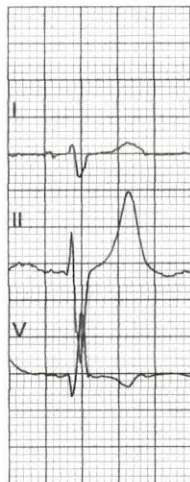
Familles des Ventriculaires

3 Famille contenant 16 Total complexes (25mm/s 10mm/mV)

8 / 50%



7 / 43%

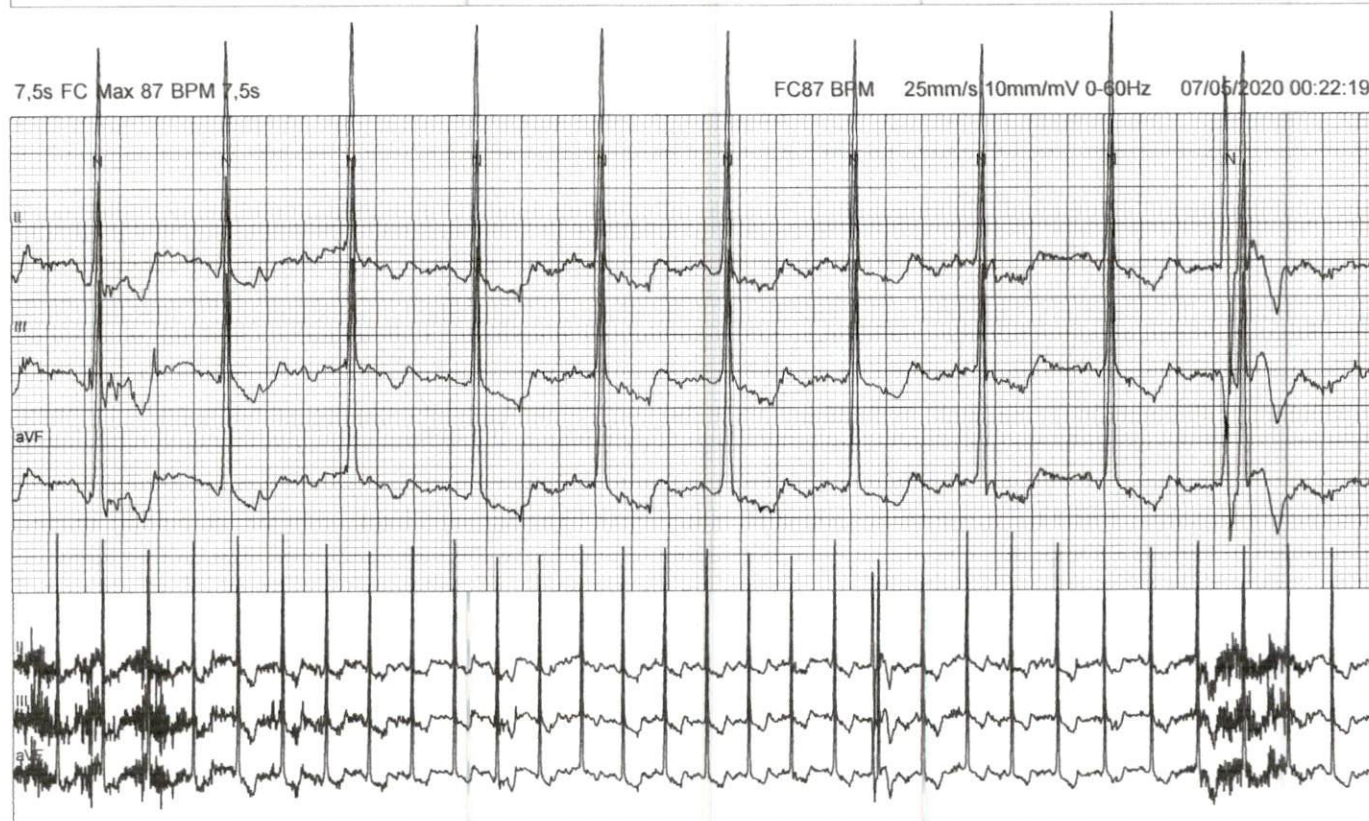


1 / 6%



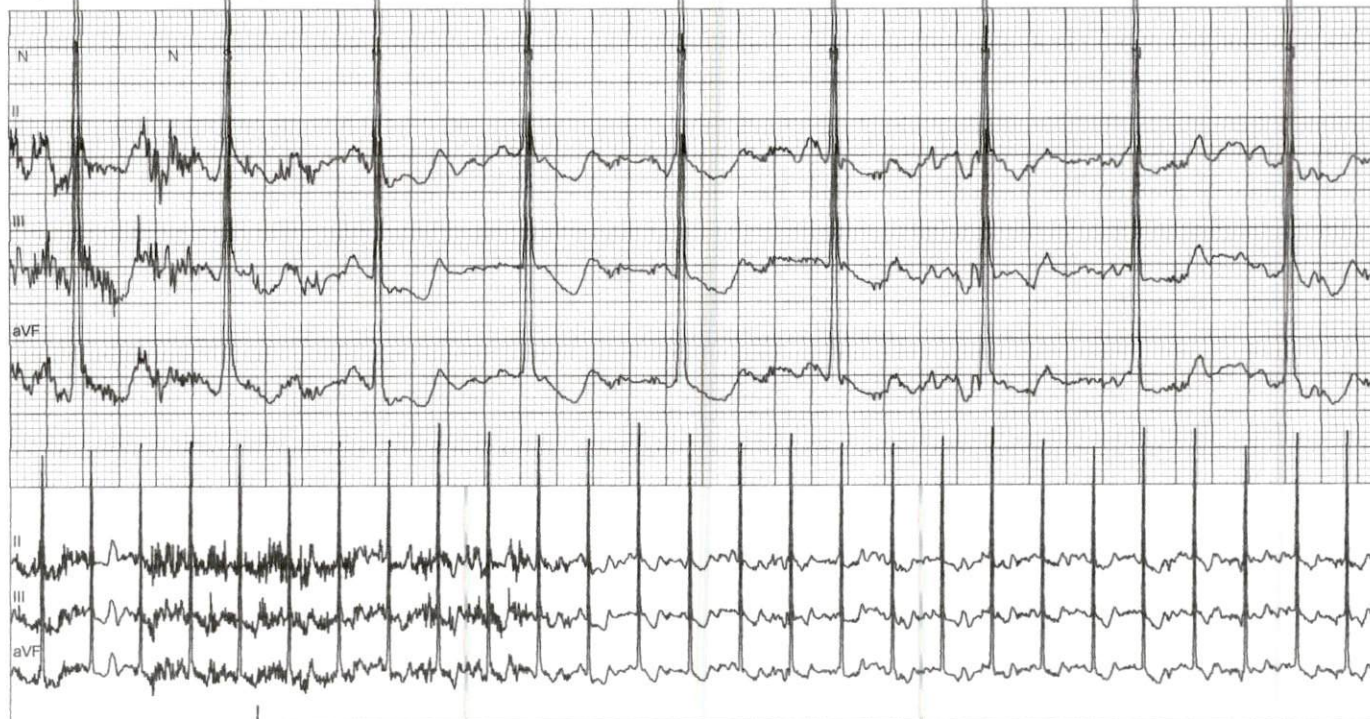
Liste Exemple ECG

| <u>Heure</u> | <u>Durée</u> | <u>Dérivations</u> | <u>Annotation</u> | <u>Page</u> |
|--------------|--------------|--------------------|---------------------------|-------------|
| 06:01:40 | 7,5s | II, III, aVF | 7,5s FC Min 50 BPM | 13 |
| 00:22:19 | 7,5s | II, III, aVF | 7,5s FC Max 87 BPM | 13 |
| 13:23:33 | 7,5s | II, III, aVF | Supraventriculaire Isolée | 14 |
| 19:46:36 | 7,5s | II, III, aVF | ESV | 14 |
| 18:59:57 | 7,5s | II, V | RR le plus long | 15 |



Supraventriculaire Isolée 7,5s

FC78 BPM 25mm/s 10mm/mV 0-60Hz 06/05/2020 13:23:33



ESV 7,5s

FC71 BPM 25mm/s 10mm/mV 0-60Hz 06/05/2020 19:46:36



06/05/2020 12:07:30

Exemple ECG

RR le plus long 7,5s

FC47 BPM 25mm/s 10mm/mV 0-60Hz 06/05/2020 18:59:57



Nom: Lamaizi
Prénom: Mohammed
ID: 01456
DDN: 18-Sep-1963
Age: 56ans
Sex: M
Taille: 163cm
Poids: 58kg

PAS: 100mmHg
PAD: 56mmHg

06-May-2020 12:26:41

Fréq.Card: 56 BPM
Int PR: 184 ms
Dur.QRS: 91 ms
QT/QTc: 495 / 487 ms
Axes P-R-T: -2 55 110
Moy RR: 1060 ms
QTcB: 480 ms
QTcF: 485 ms

BRADYCARDIE SINUSALE
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

Non confirmé

Docteur KADI ANIS
CARDIOLOGUE

Imar: Centre Rue Arrachid Med Bg 1 N°2
(Angle Av des FAR) - CASABLANCA 20110
Tél: 05 22 31 53 48

