

# 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.

## Diologie 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.



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 063687

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 793 Société : 45541

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : CAID RASSOU HOUSSEN

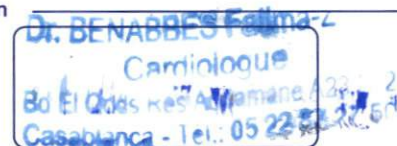
Date de naissance : 20 JUL 2020

Adresse : ACCUEIL

Tél. : 06 67 20 50 70 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 23 / 10 / 2020

Nom et prénom du malade : CAID RASSOU HOUSSEN Age :

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

Nature de la maladie : ALFA + AVC

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) :

# 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
23/10/2020	CS ECC		3000A	
	Ediologie cardiologie		8000A	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/10/2020	895,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

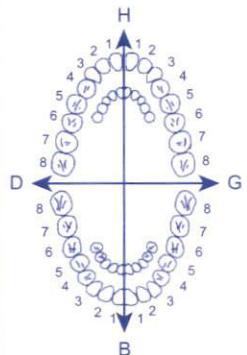
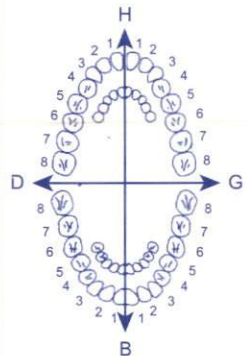
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</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 colspan="2">B</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																	
	<p><b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				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 BENABBES Fatima-Zahra

Spécialiste des Maladies du Cœur et des Vaisseaux

Echographie Doppler du Cœur

Cardiologie Pédiatrique

Holter Tensionnel

Diplômée de la Faculté de

Médecine de paris



الدكتورة بنعباس فاطمة الزهراء

إختصاصية في أمراض القلب و الشرايين

فحص القلب بالصدى

طب القلب عند الطفل

خريجة كلية الطب بباريس

Casablanca, Le... 2.3.OCT.2020...

Caid Hassan Housni

222.00

Augmentin 1g (101) 1 sach x 2/5

17490 x 3

Colmenex 0.6 15/1 x 2/5

20.00

Sentivon

x 3 jours

1 cp soir

3930

Aldactazide

1 cp matin

79.00

x Caedix 25

1/2 cp x 2/5

#

Arrv dalle 10

T3 795.00

Dr. BENABBES Fatima-Zahra  
Cardiologie Pédiatrique  
Bd El Qods Rés. Addamane A23 N°2  
Casablanca - Tél.: 05 22 87 27 50





**Lovenox® 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
**Lovenox® 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
**Lovenox® 10 000 UI Anti-Xa/1 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
 énoxaparine sodique

**SANOFI**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

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

**L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE**

- en cas d'hémorragie cérébrale,
- si vous avez une insuffisance rénale sévère (sauf en cas de dialyse),
- une anesthésie péridurale ou une rachianesthésie est contre-indiquée lors d'un traitement curatif,
- en cas de saignement excessif.

**L'UTILISATION de ce médicament est DÉCONSEILLÉE**

- en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou par le dextran (médicament utilisé en réanimation),
- dans les premiers jours qui suivent un accident vasculaire cérébral non hémorragique,
- lors de la plupart des endocardites (infections du cœur),
- en cas d'insuffisance rénale légère ou modérée.

Ces situations peuvent nécessiter une surveillance particulière : examens médicaux et prises de sang éventuelles.

Si vous avez ou si vous avez eu une maladie hépatique ou rénale, un ulcère ou une autre lésion susceptible de saigner, prévenez votre médecin.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

En raison de la survenue possible de saignement, prévenez systématiquement votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de l'aspirine,
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- des anti-agrégants plaquettaires (abciximab, eptifibatide, iloprost, ticlopidine, tirofiban),
- du dextran (médicament utilisé en réanimation),
- des anticoagulants oraux (anti-vitamines K).

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

Votre médecin pourra adapter les modalités de votre traitement en conséquence.

**Grossesse**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

**Allaitement**

Ce traitement n'est pas contre-indiqué chez la femme qui allaite.

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

**3. COMMENT UTILISER LOVENOX**

**Posologie**

La dose et la durée du traitement sont déterminées par votre médecin en fonction de votre poids et en fonction de l'indication.

La posologie est généralement de 100 UI Anti-Xa/kg toutes les 12 heures.

Dans le traitement de l'infarctus du myocarde, une injection initiale de 3000 UI Anti-Xa par voie intraveineuse est nécessaire.

Le traitement de certaines formes d'angor est associé à une prise par jour d'aspirine par voie orale.

1 ml de solution injectable correspond environ à 10 000 UI Anti-Xa d'énoxaparine.

Si ce médicament doit être remplacé par un

es injections  
es jours pendant  
en même  
pour que le  
les examens  
niveau

**Sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat - R.P. 1.

Ain sebaâ Casablanca

Lovenox 6000UIantixa inj b2

P.P.V. : 174,90 DH

5 118001 080456

myocarde,  
la posologie  
es 12 heures,

sans injection intraveineuse initiale.

**Mode et voie d'administration**

VOIE SOUS-CUTANÉE (en dehors de l'indication dans l'infarctus du myocarde pour laquelle une injection initiale par voie intraveineuse est nécessaire).

Ne pas injecter par voie intramusculaire.

Que contient cette notice :

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

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

**ANTI-THROMBOTIQUES.**

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récurrence. Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

Ce médicament est utilisé :

- en cas de phlébite (caillot dans une veine) accompagnée ou non d'embolie pulmonaire,
- dans certaines formes de maladie coronarienne,
- dans l'infarctus du myocarde traité par thrombolytique (médicament favorisant la dissolution des caillots sanguins).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX**

**Contre-indications :**

N'utilisez jamais Lovenox 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI Anti-Xa/1 ml dans les cas suivants :

**L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE**

- en cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaire,
- si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation sanguine),
- si vous avez une maladie connue de la coagulation,
- en cas de lésion (interne ou externe) pouvant saigner,

**Précautions d'emploi : Mises en garde spéciales**

Faites attention avec Lovenox 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI Anti-Xa/1 ml :

- Mises en garde spéciales

Pour éviter la survenue de saignement, il est impératif de ne pas dépasser la dose et la durée de traitement que votre médecin vous a indiquées (voir « Précautions d'emploi »).

Ce traitement nécessite des prises de sang répétées pour un contrôle régulier du nombre de vos plaquettes (en général deux fois par semaine).

En effet, très rarement, il peut survenir au cours du traitement par héparine une baisse importante du nombre de plaquettes. Ceci impose un arrêt de l'héparine et une surveillance accrue car des complications graves peuvent survenir, notamment des thromboses de manière paradoxale.

Ce médicament n'est habituellement pas recommandé chez l'enfant.

NE PAS INJECTER PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE. Les modalités d'injection doivent être très précisément respectées.

- Précautions d'emploi

Comme avec tous les anticoagulants, des saignements peuvent se produire. En cas de saignements, l'origine de cette hémorragie devra être recherchée, et un traitement approprié devra être mis en place.

Dans certains cas, notamment lors d'un traitement curatif, il peut exister un risque de saignement :

- pour les patients âgés,
- en cas de poids inférieur à 40 kg,
- en cas d'insuffisance rénale,
- en cas de traitement prolongé au-delà de la durée habituelle de 10 jours,
- en cas d'association à certains médicaments (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »),
- en cas d'association à des médicaments majorant le risque hémorragique (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).



**Lovenox® 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
**Lovenox® 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
**Lovenox® 10 000 UI Anti-Xa/1 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
 énoxaparine sodique

**SANOFI**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

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

**L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE**

- en cas d'hémorragie cérébrale,
- si vous avez une insuffisance rénale sévère (sauf en cas de dialyse),
- une anesthésie péridurale ou une rachianesthésie est contre-indiquée lors d'un traitement curatif,
- en cas de saignement excessif.

**L'UTILISATION de ce médicament est DÉCONSEILLÉE**

- en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou par le dextran (médicament utilisé en réanimation),
- dans les premiers jours qui suivent un accident vasculaire cérébral non hémorragique,
- lors de la plupart des endocardites (infections du cœur),
- en cas d'insuffisance rénale légère ou modérée.

**Que contient cette notice :**

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

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

**ANTI-THROMBOTIQUES.**

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récurrence. Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

**Ce médicament est utilisé :**

- en cas de phlébite (caillot dans une veine) accompagnée ou non d'embolie pulmonaire,
- dans certaines formes de maladie coronarienne,
- dans l'infarctus du myocarde traité par thrombolytique (médicament favorisant la dissolution des caillots sanguins).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX**

**Contre-indications :**

N'utilisez jamais Lovenox 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI Anti-Xa/1 ml dans les cas suivants :

**L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE**

- en cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaire,
- si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation sanguine),
- si vous avez une maladie connue de la coagulation,
- en cas de lésion (interne ou externe) pouvant saigner,

**Précautions d'emploi : Mises en garde spéciales**

Faites attention avec Lovenox 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI Anti-Xa/1 ml :

- Mises en garde spéciales
- Pour éviter la survenue de saignement, il est impératif de ne pas dépasser la dose et la durée de traitement que votre médecin vous a indiquées (voir « Précautions d'emploi »).

Ce traitement nécessite des prises de sang répétées pour un contrôle régulier du nombre de vos plaquettes (en général deux fois par semaine).

En effet, très rarement, il peut survenir au cours du traitement par héparine une baisse importante du nombre de plaquettes. Ceci impose un arrêt de l'héparine et une surveillance accrue car des complications graves peuvent survenir, notamment des thromboses de manière paradoxale.

Ce médicament n'est habituellement pas recommandé chez l'enfant.

NE PAS INJECTER PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE. Les modalités d'injection doivent être très précisément respectées.

**• Précautions d'emploi**

Comme avec tous les anticoagulants, des saignements peuvent se produire. En cas de saignements, l'origine de cette hémorragie devra être recherchée, et un traitement approprié devra être mis en place.

Dans certains cas, notamment lors d'un traitement curatif, il peut exister un risque de saignement :

- pour les patients âgés,
- en cas de poids inférieur à 40 kg,
- en cas d'insuffisance rénale,
- en cas de traitement prolongé au-delà de la durée habituelle de 10 jours,
- en cas d'association à certains médicaments (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »),
- en cas d'association à des médicaments majorant le risque hémorragique (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ces situations peuvent nécessiter une surveillance particulière : examens médicaux et prises de sang éventuelles.

Si vous avez ou si vous avez eu une maladie hépatique ou rénale, un ulcère ou une autre lésion susceptible de saigner, prévenez votre médecin.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

En raison de la survenue possible de saignement, prévenez systématiquement votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de l'aspirine,
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- des anti-agrégants plaquettaires (abciximab, eptifibatide, iloprost, ticlopidine, tirofiban),
- du dextran (médicament utilisé en réanimation),
- des anticoagulants oraux (anti-vitamines K).

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

Votre médecin pourra adapter les modalités de votre traitement en conséquence.

**Grossesse**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

**Allaitement**

Ce traitement n'est pas contre-indiqué chez la femme qui allaite.

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

**3. COMMENT UTILISER LOVENOX**

**Posologie**

La dose et la durée du traitement sont déterminées par votre médecin en fonction de votre poids et en fonction de l'indication.

La posologie est généralement de 100 UI Anti-Xa/kg toutes les 12 heures.

Dans le traitement de l'infarctus du myocarde, une injection initiale de 3000 UI Anti-Xa par voie intraveineuse est nécessaire.

Le traitement de certaines formes d'angor est associé à une prise par jour d'aspirine par voie orale.

1 ml de solution injectable correspond environ à 10 000 UI Anti-Xa d'énoxaparine.

Si ce médicament doit être remplacé par un

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P. 1,  
 Ain sebaâ Casablanca  
 Lovenox 6000UIantixa inj b2  
 P.P.V. : 174,90 DH



5 118001 080456

sans injection intraveineuse initiale.

**Mode et voie d'administration**

VOIE SOUS-CUTANÉE (en dehors de l'indication dans l'infarctus du myocarde pour laquelle une injection initiale par voie intraveineuse est nécessaire).

Ne pas injecter par voie intramusculaire.



**Lovenox® 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
**Lovenox® 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
**Lovenox® 10 000 UI Anti-Xa/1 ml**, solution injectable en seringue pré-remplie  
 énoxaparine sodique

**SANOFI**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

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

**L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE**

- en cas d'hémorragie cérébrale,
- si vous avez une insuffisance rénale sévère (sauf en cas de dialyse),
- une anesthésie péridurale ou une rachianesthésie est contre-indiquée lors d'un traitement curatif,
- en cas de saignement excessif.

**L'UTILISATION de ce médicament est DÉCONSEILLÉE**

- en cas de traitement concomitant par l'aspirine (aux doses utilisées pour la douleur et la fièvre), par les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou par le dextran (médicament utilisé en réanimation),
- dans les premiers jours qui suivent un accident vasculaire cérébral non hémorragique,
- lors de la plupart des endocardites (infections du cœur),
- en cas d'insuffisance rénale légère ou modérée.

**Que contient cette notice :**

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

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

**ANTI-THROMBOTIQUES.**

Ce médicament est un anticoagulant de la famille des héparines dites de « bas poids moléculaire ». Il prévient la formation d'une thrombose (caillot dans une veine ou une artère) et évite la récurrence. Une héparine de bas poids moléculaire peut être prescrite :

- en traitement préventif, pour éviter une thrombose,
- en traitement curatif, dans le cas d'une thrombose déjà existante.

**Ce médicament est utilisé :**

- en cas de phlébite (caillot dans une veine) accompagnée ou non d'embolie pulmonaire,
- dans certaines formes de maladie coronarienne,
- dans l'infarctus du myocarde traité par thrombolytique (médicament favorisant la dissolution des caillots sanguins).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX**

**Contre-indications :**

N'utilisez jamais Lovenox 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI Anti-Xa/1 ml dans les cas suivants :

**L'UTILISATION de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE**

- en cas d'allergie connue à ce médicament, à l'héparine ou à ses dérivés incluant les autres héparines de bas poids moléculaire,
- si vous avez déjà eu dans le passé un épisode grave de baisse des plaquettes due à l'héparine (les plaquettes sont des éléments du sang importants pour la coagulation sanguine),
- si vous avez une maladie connue de la coagulation,
- en cas de lésion (interne ou externe) pouvant saigner,

**Précautions d'emploi : Mises en garde spéciales**

Faites attention avec Lovenox 6000 UI Anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI Anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI Anti-Xa/1 ml :

- Mises en garde spéciales
- Pour éviter la survenue de saignement, il est impératif de ne pas dépasser la dose et la durée de traitement que votre médecin vous a indiquées (voir « Précautions d'emploi »).

Ce traitement nécessite des prises de sang répétées pour un contrôle régulier du nombre de vos plaquettes (en général deux fois par semaine).

En effet, très rarement, il peut survenir au cours du traitement par héparine une baisse importante du nombre de plaquettes. Ceci impose un arrêt de l'héparine et une surveillance accrue car des complications graves peuvent survenir, notamment des thromboses de manière paradoxale.

Ce médicament n'est habituellement pas recommandé chez l'enfant.

NE PAS INJECTER PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE. Les modalités d'injection doivent être très précisément respectées.

**• Précautions d'emploi**

Comme avec tous les anticoagulants, des saignements peuvent se produire. En cas de saignements, l'origine de cette hémorragie devra être recherchée, et un traitement approprié devra être mis en place.

Dans certains cas, notamment lors d'un traitement curatif, il peut exister un risque de saignement :

- pour les patients âgés,
- en cas de poids inférieur à 40 kg,
- en cas d'insuffisance rénale,
- en cas de traitement prolongé au-delà de la durée habituelle de 10 jours,
- en cas d'association à certains médicaments (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »),
- en cas d'association à des médicaments majorant le risque hémorragique (voir « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ces situations peuvent nécessiter une surveillance particulière : examens médicaux et prises de sang éventuelles.

Si vous avez ou si vous avez eu une maladie hépatique ou rénale, un ulcère ou une autre lésion susceptible de saigner, prévenez votre médecin.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

En raison de la survenue possible de saignement, prévenez systématiquement votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de l'aspirine,
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- des anti-agrégants plaquettaires (abciximab, eptifibatide, iloprost, ticlopidine, tirofiban),
- du dextran (médicament utilisé en réanimation),
- des anticoagulants oraux (anti-vitamines K).

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

Votre médecin pourra adapter les modalités de votre traitement en conséquence.

**Grossesse**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

**Allaitement**

Ce traitement n'est pas contre-indiqué chez la femme qui allaite.

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

**3. COMMENT UTILISER LOVENOX**

**Posologie**

La dose et la durée du traitement sont déterminées par votre médecin en fonction de votre poids et en fonction de l'indication.

La posologie est généralement de 100 UI Anti-Xa/kg toutes les 12 heures.

Dans le traitement de l'infarctus du myocarde, une injection initiale de 3000 UI Anti-Xa par voie intraveineuse est nécessaire.

Le traitement de certaines formes d'angor est associé à une prise par jour d'aspirine par voie orale.

1 ml de solution injectable correspond environ à 10 000 UI Anti-Xa d'énoxaparine.

Si ce médicament doit être remplacé par un

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P. 1,  
 Ain sebaâ Casablanca  
 Lovenox 6000UIantixa inj b2  
 P.P.V. : 174,90 DH



6 118001 080456

sans injection intraveineuse initiale.

**Mode et voie d'administration**

VOIE SOUS-CUTANÉE (en dehors de l'indication dans l'infarctus du myocarde pour laquelle une injection initiale par voie intraveineuse est nécessaire).

Ne pas injecter par voie intramusculaire.



# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé :
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classé pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07)

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitaminas K

(Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

### QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
  - l'aspirine à fortes doses,
  - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale.

Les AINS pyrazolés : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires :

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Prenez attention avec Sintrom 4 mg, comprimé

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et le suivi du traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
  - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
  - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
  - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements,

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Quand le traitement par Sintrom, vous devez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particuliers, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

UN CONSEIL GÉNÉRAL, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sortis :

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet noté : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

### 3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Réspectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

À titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez la fréquence de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescrit

Le comprimé est

Symptômes et

Si vous avez pr

Consultez immé

Un surdosage p

• l'apparition d

• un INR super

Dans ces situat

suit.

Dans certains c

traitement devra

Conduite à ten

Si vous oubliez

deux fois la dose.

La prise médicam

heures après l'heu

préférable de ne pas p

• Si vous devez p

• Si vous devez p

• Si vous devez p

• Si vous devez p

PPV : 2000

Exp :

N° Lot :

dû :

);

il vous

cas un

prendre

J'ai de 8

J'ai, il est

Je note le

Je note le

Je note le

Je note le

Je note le

Je note le

Je note le

Je note le

Je note le



# CARDIX®

## Carvédilol



### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :  
CARDIX 6.25 mg : Carvédilol ..... 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol ..... 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

#### CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

#### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables est dose-dépendante, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLÉ DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN EN CAS D'EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque décompensée ;
- Signes cliniques d'insuffisance cardiaque ;
- Hypersensibilité aux médicaments ;
- Antécédents de choc cardiogénique ;
- Asthme et bronchite obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires ;
- Bradycardie ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie d'Alzheimer ;
- Hypotension (pression artérielle  $< 90/50$  mm Hg) ;
- Phénomène de torsion de pointes ;
- Association avec : Fluoxétine, citalopram, allopripride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

F20901305



# ALDACTAZINE®



spironolactone, alizide

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a. DENOMINATION

ALDACTAZINE® 25 mg / 15 mg.

### b. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Spironolactone ..... 25 mg  
Altizide ..... 15 mg  
Excipients q.s.p. .... un comprimé

### c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable, boîte de 20.

### d. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique en association  
(C: système cardiovasculaire).

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle.
- Œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

## 3. ATTENTION !

### a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

#### (CONTRE-INDICATIONS)

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les symptômes et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique interrompue.

### c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations, les maladies rénales, les examens paracliniques (prise de sang, compte tenu de l'effet de la dernière prise tarabouze) EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

### d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.

LOT N° :

1 2 8 8 5 9 4

UT. AV. :

1 2 2 2

P.P.V

3 9 3 0

093 66 13 2 / 4



DOCTEUR BENABBES FATIMA ZAHRA

CARDIOLOGUE

Casablanca le

28 Oct 2020

Dr. BENABBES Fatima Zahra  
Cardiologue  
Bd El Qods Rés Addamane A23 N°2  
Casablanca - Tel.: 05 22 87 27 50

NOTE D'HONORAIRES

Je soussigne Dr Benabbes Fatima Zahra avoir reçus la somme

De : mille cent dirhams (1100 DH)

De la part de : Mr CAID RASSOU Houssin

Et ce pour :

α- Consultation + électrocardiogramme :

✗- Echodoppler cardiaque

- Echo doppler vasculaire

- Holter tensionnel

-holter rythmique

Dr. BENABBES Fatima Zahra  
Cardiologue  
Bd El Qods Rés Addamane A23 N°2  
Casablanca - Tel.: 05 22 87 27 50



## **ECHO-DOPPLER CARDIAQUE**

**Nom-prénom : CAID RASSOU HOUSSIN**

Age : 80 ans

Poids : SC :

Raison de l'examen : AVC

**date : 23/10/2020**

echogénécite : bonne

### **DIAMETRES AURICULO-VENTRICULAIRES**

VD	30 mm	%ep.SIV	
VG	DTS : 30mm DTD 53 mm	% ep . PP	
SIV	DTS : 17 mm	- Fr de racc	
PP	DTS : 19 mm	- Fr d'ej	59%
DIMENSION OG	44 mn	- DC	
DIAMETRE AORTE	32 mm OUV S : 18 mm	- Fréq. C	

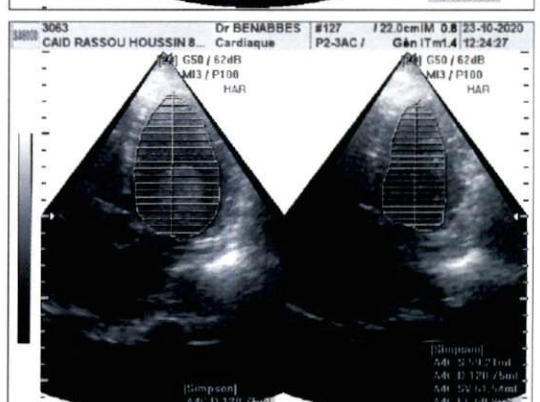
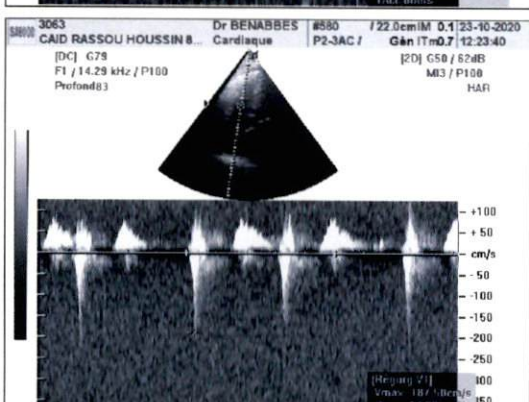
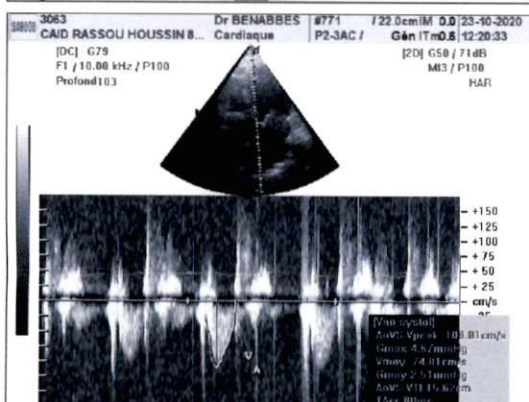
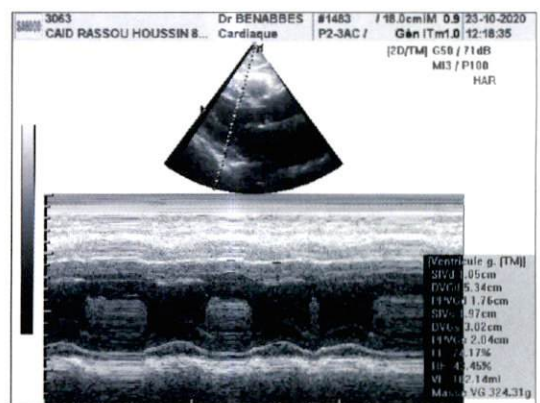
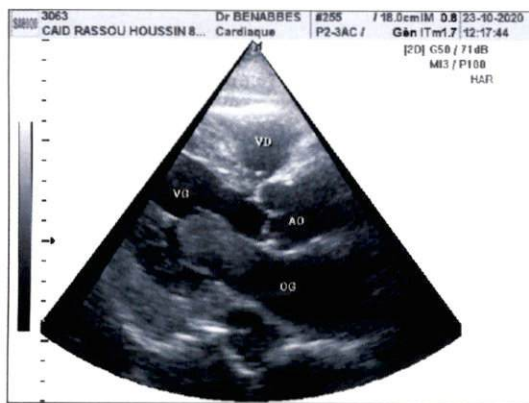
### **ETUDE ECHO-DOPPLER**

- Ventricule gauche : Dimensions normales, bonne fonction systolique (simpson biplan) .pressions de remplissage basses
- Ventricule droit : Dimensions normales, libre d'échos .bonne fonction systolique , TAPSE à 18mm
- Oreillette gauche : Dimensions normales ; thrombus frais mobile de 11cm2 .
- Valve mitrale : Structure normale bonne ouverture ,pas de prolapsus ,insuffisance mitrale minime
- Valve aortique : Sigmoides de structure normale ,pas de coarctation ,bonne ouverture systolique  
Flux normal, gradient moyen à 2,6 mmHg
- Valve tricuspide : Structure normale. IT minime , PAP systolique à 25mmHg
- Artère pulmonaire : structure et flux doppler normal
- Cavite péricardique et pleurale : Sec.

### **SYNTHESE ET INTERPRETATION :**

VG de dimensions et fonction normale, ,insuffisance mitrale minime grand thrombus  
Mobile menacant de l'oreillette gauche

Dr. BENABBES Fatima Zahra  
Cardiologue  
Bd El Qods Rés. Al Mamane A23 N°2  
Casablanca - Tél: 05 22 87 27 50





ID: 278

CAID RASSOU, LAHOUCINE

HOMME --- NON PRÉCISÉ

TAILLE: --- cm POIDS: --- kg TA: ---/---

TRAITEMENT:

OPÉRATEUR:

NOTES:

23/10/2020 15:12:52

FC: 102

PR: ---

QRSd: 124

QT/QTc: 366/439

QTcB: 477

QTcF: 436

R v5-6 /S v1 0.57/0.86

Sok-Lyon: 1.43

AXES: ---/-59/132

bpm

ms

ms

ms

ms

ms

mV

mV

°

Non confirmé

