

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 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

M22- 0041611

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 03721

Société : RAN

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Bencheikroun Farida

Date de naissance : 17/05/1972

Adresse : 3 Rue 101 Abolou Casa

Tél : 0707456876

Total des frais engagés : 3721,25 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16 JAN. 2023

Nom et prénom du malade : Bencheikroun Farida

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

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 : Casa

Le : 23 / 01 / 2023

Signature de l'adhérent(e) : Farida

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médicin attestant l'acte
19 JAN 2023	Stéril		300,00 1000,00	Dr BENCHEKROUN DRISS Cardiologue RÉS. BEN OMAR - RUE BEN MAFSS - IMM 63 MAARIF - CASABLANCA - TEL : 05 22 25 05 16 / 05 22 25 21 17 INPE N° : 091021618

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
16 JAN 2023 PHARMACIE OLYMPIA Najette BENMAMOUN 55A Rue Ouhannou Ben Mouhammad Tel: 05 22 27 36 37 / 05 22 27 36 38	16/1/2023	1145,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES 462, Rue Hassan II - Casablanca Tel: 05 22 27 36 37 / 05 22 27 36 38	17 JAN 2023	B1000 PCII	1350,00 74

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU 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
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction]			MONTANTS DES SOINS														
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur **BENCHEKROUN** **DRISS**

DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE TOULOUSE

CARDIOLOGUE

DIPLOME D'ETUDES SPÉCIALES
DE CARDIOLOGIE

Maladies du Cœur et des Vaisseaux

SUR RENDEZ-VOUS



الدكتور بن شقرون ادريس

خريج كلية الطب بتولوز

اختصاصي في أمراض القلب

والشرايين

بالميعاد

Casablanca, le الدار البيضاء في

EX07 N° 91

672,00
Exforge 5/160 19 ✓
262,50
Nebilet 5 (87,50 x 3)
206,70
Fludex 10 (68,90 x 3)
191 ✓
19c ✓

1145,20
PHARMACIE CLIVANI
Nadjisse BENANI
Rue Othman Binou Affek Casablanca
0522 27 36 57 / 0522 27 36 62

Trac de Benomar

Dr BENCHEKROUN DRISS
Cardiologue
RÉS. BEN OMAR - RUE IBN NAFISS - IMMEUBLE «B» - MÂARIF - CASABLANCA
MAGASIN : 0522 23 22 67 - URGENCE : 06.61.14.46.25
INPE N° : 091027618

إقامة بن عمر - زنقة بن النفيس عمارة ب - المعاريف - الدار البيضاء

RÉSIDENCE BEN OMAR - RUE IBN NAFISS - IMMEUBLE «B» - MÂARIF - CASABLANCA

TÉL. : 05.22.25.06.06 / 05.22.23.22.67 - FAX : 05.22.23.22.67 - URGENCE : 06.61.14.46.25

Email : benchekroundriss@hotmail.com

FLUDEX

INDAPAMIDE 1,5 MG

30 comprimés pelliculés

re attentivement cette notice avant de prendre ce médicament et de lire attentivement les 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihypertenseur diurétique - code ATC : C03BA11 (C : Système cardiovasculaire)

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

De plus, l'indapamide dilate les vaisseaux sanguins, ce qui permet au sang de circuler plus facilement. Cela contribue à diminuer la tension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous avez une maladie grave du rein,

- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),

- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroidien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de FLUDEX 1,5 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela,
- si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité à une faiblesse ou des crampes,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

FLUDEX

INDAPAMIDE 1,5 MG

30 comprimés pelliculés

re attentivement cette notice avant de prendre ce médicament et de lire attentivement les 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihypertenseur diurétique - code ATC : C03BA11 (C : Système cardiovasculaire)

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

De plus, l'indapamide dilate les vaisseaux sanguins, ce qui permet au sang de circuler plus facilement. Cela contribue à diminuer la tension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous avez une maladie grave du rein,

- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),

- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroidien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de FLUDEX 1,5 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela,
- si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité à une faiblesse ou des crampes,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

FLUDEX

INDAPAMIDE 1,5 MG

30 comprimés pelliculés

re attentivement cette notice avant de prendre ce médicament et de lire attentivement les 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihypertenseur diurétique - code ATC : C03BA11 (C : Système cardiovasculaire)

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

De plus, l'indapamide dilate les vaisseaux sanguins, ce qui permet au sang de circuler plus facilement. Cela contribue à diminuer la tension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous avez une maladie grave du rein,

- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),

- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroidien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, qui peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de FLUDEX 1,5 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela,
- si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité à une faiblesse ou des crampes,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Peuvent apparaître un poids anormalement faible, une baisse de la pression artérielle, des difficultés respiratoires et des problèmes cardiaques.

Avant l'arrivée du médecin, vous prenez du charbon actif (disponible chez le pharmacien) qui adsorbait le produit dans l'estomac.

Si vous oubliez de prendre NEBILET® comprimé quadrisécable :

Ne prenez pas de dose double pour la dose simple que vous avez oubliée.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, NEBILET® comprimé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Dans l'hypertension artérielle essentielle, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont :

- Maux de tête.
- Étourdissements.
- Fourmillements, picotement au niveau des extrémités des membres.
- Essoufflement.
- Constipation.
- Nausées.
- Diarrhée.
- Fatigue.
- Gouttement (des mains, des pieds ou d'une autre partie du corps).

Plus rarement, ont également été rapportés :

- Cauchemars.
- Troubles de la vue.
- Ralentissement du rythme cardiaque, insuffisance cardiaque, troubles de la conduction cardiaque.
- Diminution anormale de la pression artérielle, aggravation d'une claudication intermittente.
- Respiration difficile.
- Digestion difficile, gaz intestinaux, vomissements.
- Démangeaisons, éruption cutanée.
- Impuissance.
- Douleurs de type crampes à la marche.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10000) :

- Aggravation d'un psoriasis (maladie de la peau squameuse).
- Évanouissements.

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Chez les sujets âgés de plus de 65 ans, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Cependant, l'expérience limitée chez les patients de plus de 75 ans, la prudence s'impose et une surveillance étroite doit être assurée.

Insuffisance cardiaque chronique

Le traitement de l'insuffisance cardiaque doit être instauré pendant les premières semaines par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge de patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique, et la posologie ne doit pas être modifiée sans son avis. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie progressivement croissante.

L'initiation du traitement par nébivolol nécessite une surveillance particulière. Elle comprend une surveillance clinique avec mesure de la pression artérielle et de la fréquence cardiaque, et un électrocardiogramme si nécessaire. Chez les sujets ayant une insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire étant donné que la phase de titration pour atteindre la dose maximale tolérée est individuellement ajustée. En l'absence de données, l'utilisation du nébivolol chez les patients atteints d'une insuffisance rénale sévère (créatininémie ≥ 250 mol/L) n'est pas recommandée.

Précautions d'emploi

• Anesthésie générale : si vous devez subir une anesthésie générale prévenez l'anesthésiste que vous prenez du nébivolol.

• Fréquence cardiaque anormalement faible (en-dessous de 50-55 battements par minute au repos).

• Insuffisance cardiaque non traitée.

• Angine de poitrine (angor).

• Troubles de la conduction cardiaque (bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré).

• Mauvaise circulation au niveau des extrémités.

• Douleurs dans la poitrine au repos (angor de Prinzmetal).

• Diabète : une surveillance devra être effectuée chez les patients diabétiques, car certains symptômes de l'hypoglycémie peuvent être masqués (augmentation de la fréquence cardiaque, palpitations).

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Peuvent apparaître un poids anormalement faible, une baisse de la pression artérielle, des difficultés respiratoires et des problèmes cardiaques.

Avant l'arrivée du médecin, vous prenez du charbon actif (disponible chez le pharmacien) qui adsorbait le produit dans l'estomac.

Si vous oubliez de prendre NEBILET® comprimé quadrisécable :

Ne prenez pas de dose double pour la dose simple que vous avez oubliée.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, NEBILET® comprimé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Dans l'hypertension artérielle essentielle, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont :

- Maux de tête.
- Étourdissements.
- Fourmillements, picotement au niveau des extrémités des membres.
- Essoufflement.
- Constipation.
- Nausées.
- Diarrhée.
- Fatigue.
- Gouttement (des mains, des pieds ou d'une autre partie du corps).

Plus rarement, ont également été rapportés :

- Cauchemars.
- Troubles de la vue.
- Ralentissement du rythme cardiaque, insuffisance cardiaque, troubles de la conduction cardiaque.
- Diminution anormale de la pression artérielle, aggravation d'une claudication intermittente.
- Respiration difficile.
- Digestion difficile, gaz intestinaux, vomissements.
- Démangeaisons, éruption cutanée.
- Impuissance.
- Douleurs de type crampes à la marche.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10000) :

- Aggravation d'un psoriasis (maladie de la peau squameuse).
- Évanouissements.

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Chez les sujets âgés de plus de 65 ans, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Cependant, l'expérience limitée chez les patients de plus de 75 ans, la prudence s'impose et une surveillance étroite doit être assurée.

Insuffisance cardiaque chronique

Le traitement de l'insuffisance cardiaque doit être instauré pendant les premières semaines par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge de patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique, et la posologie ne doit pas être modifiée sans son avis. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie progressivement croissante.

L'initiation du traitement par nébivolol nécessite une surveillance particulière. Elle comprend une surveillance clinique avec mesure de la pression artérielle et de la fréquence cardiaque, et un électrocardiogramme si nécessaire. Chez les sujets ayant une insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire étant donné que la phase de titration pour atteindre la dose maximale tolérée est individuellement ajustée. En l'absence de données, l'utilisation du nébivolol chez les patients atteints d'une insuffisance rénale sévère (créatininémie ≥ 250 mol/L) n'est pas recommandée.

Précautions d'emploi

• Anesthésie générale : si vous devez subir une anesthésie générale prévenez l'anesthésiste que vous prenez du nébivolol.

• Fréquence cardiaque anormalement faible (en-dessous de 50-55 battements par minute au repos).

• Insuffisance cardiaque non traitée.

• Angine de poitrine (angor).

• Troubles de la conduction cardiaque (bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré).

• Mauvaise circulation au niveau des extrémités.

• Douleurs dans la poitrine au repos (angor de Prinzmetal).

• Diabète : une surveillance devra être effectuée chez les patients diabétiques, car certains symptômes de l'hypoglycémie peuvent être masqués (augmentation de la fréquence cardiaque, palpitations).

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Peuvent apparaître un poids anormalement faible, une baisse de la pression artérielle, des difficultés respiratoires et des problèmes cardiaques.

Avant l'arrivée du médecin, vous prenez du charbon actif (disponible chez le pharmacien) qui adsorbait le produit dans l'estomac.

Si vous oubliez de prendre NEBILET® comprimé quadrisécable :

Ne prenez pas de dose double pour la dose simple que vous avez oubliée.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, NEBILET® comprimé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Dans l'hypertension artérielle essentielle, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont :

- Maux de tête.
- Étourdissements.
- Fourmillements, picotement au niveau des extrémités des membres.
- Essoufflement.
- Constipation.
- Nausées.
- Diarrhée.
- Fatigue.
- Gonflement (des mains, des pieds ou d'une autre partie du corps).

Plus rarement, ont également été rapportés :

- Cauchemars.
- Troubles de la vue.
- Ralentissement du rythme cardiaque, insuffisance cardiaque, troubles de la conduction cardiaque.
- Diminution anormale de la pression artérielle, aggravation d'une claudication intermittente.
- Respiration difficile.
- Digestion difficile, gaz intestinaux, vomissements.
- Démangeaisons, éruption cutanée.
- Impuissance.
- Douleurs de type crampes à la marche.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10000) :

- Aggravation d'un psoriasis (maladie de la peau squameuse).
- Évanouissements.

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Chez les sujets âgés de plus de 65 ans, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Cependant, l'expérience limitée chez les patients de plus de 75 ans, la prudence s'impose et une surveillance étroite doit être assurée.

Insuffisance cardiaque chronique

Le traitement de l'insuffisance cardiaque doit être instauré pendant les premières semaines par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge de patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique, et la posologie ne doit pas être modifiée sans son avis. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie progressivement croissante.

L'initiation du traitement par nébivolol nécessite une surveillance particulière. Elle comprend une surveillance clinique avec mesure de la pression artérielle et de la fréquence cardiaque, et un électrocardiogramme si nécessaire. Chez les sujets ayant une insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire étant donné que la phase de titration pour atteindre la dose maximale tolérée est individuellement ajustée. En l'absence de données, l'utilisation du nébivolol chez les patients atteints d'une insuffisance rénale sévère (créatininémie ≥ 250 mol/L) n'est pas recommandée.

Précautions d'emploi

• Anesthésie générale : si vous devez subir une anesthésie générale prévenez l'anesthésiste que vous prenez du nébivolol.

• Fréquence cardiaque anormalement faible (en-dessous de 50-55 battements par minute au repos).

• Insuffisance cardiaque non traitée.

• Angine de poitrine (angor).

• Troubles de la conduction cardiaque (bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré).

• Mauvaise circulation au niveau des extrémités.

• Douleurs dans la poitrine au repos (angor de Prinzmetal).

• Diabète : une surveillance devra être effectuée chez les patients diabétiques, car certains symptômes de l'hypoglycémie peuvent être masqués (augmentation de la fréquence cardiaque, palpitations).



611800103956 9

EXFORGE

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

ppv : 224,00 DH

iratoires, pharyngite, sinusite,

es du rythme cardiaque, inflammation
altération de la fonction rénale,
lications pendant la grossesse

Formation de bulles sur la peau.

Si vous constatez l'un ou l'autre de ces symptômes, veuillez en aviser votre médecin sans délai.

Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

Si vous avez eu quelques accès de vomissements, si vous souffrez de diarrhées ou si vous prenez actuellement un diurétique (médicament qui augmente la quantité d'urine excrétée).

Si vous prenez d'autres médicaments ou substances qui augmentent la teneur en potassium de votre sang (p. ex. certains types de diurétiques, des produits et des compléments alimentaires à base de potassium, de l'héparine, etc.).

Si vous avez pris jusque-là un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous prenez des médicaments contre la douleur ou les inflammations (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou inhibiteurs de la COX-2).

Si vous souffrez d'une maladie du foie ou d'une grave maladie des reins.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Si votre médecin a diagnostiqué chez vous un rétrécissement d'une valve cardiaque (appelé sténose aortique ou sténose mitrale), ou un épaissement anormal du muscle cardiaque qui crée un obstacle au remplissage du cœur (cardiomyopathie hypertrophique obstructive).



611800103956 9

EXFORGE

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

ppv : 224,00 DH

iratoires, pharyngite, sinusite,

es du rythme cardiaque, inflammation
altération de la fonction rénale,
lications pendant la grossesse

Formation de bulles sur la peau.

Si vous constatez l'un ou l'autre de ces symptômes, veuillez en aviser votre médecin sans délai.

Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

Si vous avez eu quelques accès de vomissements, si vous souffrez de diarrhées ou si vous prenez actuellement un diurétique (médicament qui augmente la quantité d'urine excrétée).

Si vous prenez d'autres médicaments ou substances qui augmentent la teneur en potassium de votre sang (p. ex. certains types de diurétiques, des produits et des compléments alimentaires à base de potassium, de l'héparine, etc.).

Si vous avez pris jusque-là un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous prenez des médicaments contre la douleur ou les inflammations (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou inhibiteurs de la COX-2).

Si vous souffrez d'une maladie du foie ou d'une grave maladie des reins.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Si votre médecin a diagnostiqué chez vous un rétrécissement d'une valve cardiaque (appelé sténose aortique ou sténose mitrale), ou un épaissement anormal du muscle cardiaque qui crée un obstacle au remplissage du cœur (cardiomyopathie hypertrophique obstructive).



611800103956 9

EXFORGE

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

ppv : 224,00 DH

iratoires, pharyngite, sinusite,

es du rythme cardiaque, inflammation
altération de la fonction rénale,
lications pendant la grossesse

Formation de bulles sur la peau.

Si vous constatez l'un ou l'autre de ces symptômes, veuillez en aviser votre médecin sans délai.

Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

Si vous avez eu quelques accès de vomissements, si vous souffrez de diarrhées ou si vous prenez actuellement un diurétique (médicament qui augmente la quantité d'urine excrétée).

Si vous prenez d'autres médicaments ou substances qui augmentent la teneur en potassium de votre sang (p. ex. certains types de diurétiques, des produits et des compléments alimentaires à base de potassium, de l'héparine, etc.).

Si vous avez pris jusque-là un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous prenez des médicaments contre la douleur ou les inflammations (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou inhibiteurs de la COX-2).

Si vous souffrez d'une maladie du foie ou d'une grave maladie des reins.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Si votre médecin a diagnostiqué chez vous un rétrécissement d'une valve cardiaque (appelé sténose aortique ou sténose mitrale), ou un épaissement anormal du muscle cardiaque qui crée un obstacle au remplissage du cœur (cardiomyopathie hypertrophique obstructive).

CABINET DE CARDIOLOGIE

Docteur BENCHEKROUN Driss

Résidence Benomar - Rue Ibn Nafiss - Immeuble "B"

Mâarif - Casablanca - Tél. : 05 22.25.06.06 / 05 22.23.22.67 - Fax : 05 22.23.22.67

ELECTROCARDIOGRAMME

de M

**BENCHEKROUN
FARIDA
16/01/2023**

145/95
TA = mmHg

ECG : RRS = 66/mm PR = 0.16 /Sec aQRS = + 30
QT = 0.36 /Sec

Dr BENCHEKROUN DRISS
Cardiologue
RES. RES. OMAR - RUE EL HADJESS - BOU AB
MARJ - CASABLANCA - TEL : 0222.23.23.23 / 0222.23.23.23
INPE N° : 091021618

DOCTEUR Driss BENCHEKROUN

Cardiologue

Résidence BENOMAR
Rue Ibn Nafiss, Immeuble B
Maârif - Casablanca
Tél. : 022 25.06.06 / 022 23.22.67

Casablanca, le 16/01/2023

Mme BENCHEKROUN Farida

ECHO-DOPPLER CARDIAQUE

- TA : 145/95 mmHg - F.C : 66/ bpm. - S.C = 1.67 m²

MESURES :

- Aorte :	- Diamètre =	30	N < 36 mm	PHT =	ms
	- O.S	16	N > 15 mm	ITVAo =	28.6 cm
- O.G. :	- Diamètre =	42	< 40 mm	ROG/Ao =	1.40 < 1.3 mm

- Mitrale

- V.G.	D.T.D.	43	(30-55 mm)	DTS	< 35 mm
	S.I.V.	8	< 11 mm	P.P.	8 < 11 mm
	% Ro VG	35.6	% N = 33 + 5		

- F. diastolique VG : RE/A < 1 TDE = 355 ms E/E' = 4.8

- Cavités Droites : PAPs = 29.8 mmHg

COMMENTAIRE :

- Ventricule gauche de taille normale
- Pas de troubles de la contractilité globale ou segmentaire
- Epaisseur du septum interventriculaire et de la paroi postérieure normale
- Fraction d'éjection VG = 61% (M. de Simpson)
- Oreillette gauche modérément dilatée - S = 22.3 cm²
- Cavités cardiaques droites de taille normale
- Aorte initiale de taille normale
- Sigmoïdes aortiques épaissies - Insuffisance aortique modérée
- Pas de sténose significative
- Valves mitrales remaniées épaissies S = 2 cm²
- Insuffisance mitrale modérée
- Pas d'épanchement péricardique.

CONCLUSION :

- Maladie mitrale rhumatismale modérée associant :
 - RM lache - Sm = 2cm² - Insuffisance mitrale modérée
- Insuffisance aortique rhumatismale modérée
- Ventricule gauche normal
- Dilatation auriculaire gauche modérée
- Pas d'HTAP.

NB : Echographe ALOKA alpha 6 mis en service en novembre 2014

Dr BENCHEKROUN DRISS
Cardiologue
RÉS. BENOMAR - RUE IBN NAFISS - MAÂRIF
MÂRIF - CASABLANCA - Tél. : 022 25.06.06 / 022 23.22.67
N° INE : 091021618

Docteur **BENCHEKROUN** **DRISS**

DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE TOULOUSE

CARDIOLOGUE

DIPLOME D'ETUDES SPÉCIALES
DE CARDIOLOGIE

Maladies du Cœur et des Vaisseaux

SUR RENDEZ-VOUS



الدكتور بن شقرون ادريس

خريج كلية الطب بتولوز

اختصاصي في أمراض القلب

والشرايين

بالميعاد

Casablanca, le

الدار البيضاء في

16 JAN 2023

SANG

Lignées sanguines

☒ NFS

☒ Plaquettes

☒ Vs

☒ CRP

Lipides

☒ Cholestérol Total

☒ Cholestérol HDL/LDL

☒ Triglycérides

Diabétologie

☒ Glycémie

☒ HbA1c

Ionogramme

☒ Créatinine

☐ Clearance créatinine

☒ Acide Urique

☒ Iono complet

Hépatologie

☒ Transaminases

☐ Gama GT

☐ Ag HBs

☐ Ac anti HVC

Enzymologie
Cardiaque

☐ Troponine I

☐ CPK

☐ CPK Mb

☒ BNP

☒ D-Dimères

☒ LDH

Hémostase
Coagulation

☐ TP + INR

☐ TCA

☐ A.T. III.....

Thyroïde

☒ TSHus

Autres

☐ PSA

URINES

☐ Micro albuminurie/24

☐ Protéinurie/24

☐ E.C.B.U

LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES LABOMEDIC
462, Rue Mustapha El Maâni
Tél.: 0522 27 60 24 / 27 66 77

Dr BENCHEKROUN DRISS
Cardiologue
RÉS. BEN OMAR - RUE IBN NAFISS - IMMEUBLE «B» - MÂARIF - CASABLANCA
Tél.: 05.22.25.06.06 / 05.22.23.22.67 - FAX : 05.22.23.22.67 - URGENCE : 06.61.14.46.25
Email : benchekroundriss@hotmail.com
INPE N° : 091021618

إقامة بن شقرون - زنقة بن النفيس عمارة ب - المعاريف - الدار البيضاء

RÉSIDENCE BEN OMAR - RUE IBN NAFISS - IMMEUBLE «B» - MÂARIF - CASABLANCA

TÉL. : 05.22.25.06.06 / 05.22.23.22.67 - FAX : 05.22.23.22.67 - URGENCE : 06.61.14.46.25

Email : benchekroundriss@hotmail.com

مختبر التحليلات الطبية لبومديك

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES LABOMEDIC

M.S. EL HAROUCHI

Pharmacien Biologiste - Ancien interne des hôpitaux de Lyon

CES : - Biochimie - Bacteriologie - Hématologie
- Virologie - Parasitologie - Immunologie

الهاروشي محمد سعيد

إختصاصي في التحليلات الطبية

Prélèvement du : 17/01/2023 à 09:08:48

Edition du : 17/01/2023



5DE2685

Madame BENCHEKROUN FARIDA

Dossier n° : MB869

Dr. BENCHEKROUN

Page : 1 / 2

HEMATOLOGIE

Analyses	Resultats		Normes	Antécédents
NUMERATION GLOBULAIRE			Femme	
Hémoglobine.....:	14.8	g/dl	(12 à 15)	14.5 : 12/01/2022
Hématocrite.....:	43	%	(36 à 47)	40 : 12/01/2022
Globules rouges.....:	4.97	M/mm3	(3.8 à 5.5)	4.67 : 12/01/2022
VGM.....:	87	µ3	(80 à 95)	86 : 12/01/2022
CCMH.....:	34	pg	(28 à 36)	36 : 12/01/2022
TCMH.....:	30	%	(28 à 36)	31 : 12/01/2022
Plaquettes.....:	178000	/mm3	(150000 à 350000)	222000 : 12/01/2022
Globules blancs.....:	6500	/mm3	(4000 à 10000)	6830 : 12/01/2022
FORMULE LEUCOCYTAIRE				
* Polynucléaires Neutrophiles:	35	%	(50 à 75)	41 : 12/01/2022
soit.....:	2275	/mm3	(2000 à 7500)	
* Polynucléaires éosinophiles:	7	%	(1 à 3)	5 : 12/01/2022
soit.....:	455	/mm3	(< = à 400)	
* Polynucléaires basophiles...:	0	%	(< = à 1)	0 : 12/01/2022
soit.....:	0	/mm3	(< = à 150)	
* Lymphocytes.....:	47	%	(20 à 45)	40 : 12/01/2022
soit.....:	3055	mm3	(1500 à 4000)	
* Monocytes.....:	10	%	(2 à 8)	13 : 12/01/2022
soit.....:	650	/mm3	(200 à 800)	
VITESSE DE SÉDIMENTATION				
* VS 1ère heure.....:	12	mm	(< = à 10)	12 : 12/01/2022
* VS 2ème heure.....:	25	mm	(< = à 20)	25 : 12/01/2022

Dr. EL HAROUCHI Mohamed Said
Laboratoire d'Analyses Médicales
LABOMEDIC
Rue Mustapha El Maâni - Casablanca
Tél : 05.22.27.66.73 - Fax : 05.22.27.65.75

مختبر التحليلات الطبية لبومديك

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES LABOMEDIC

M.S. EL HAROUCHE

Pharmacien Biologiste - Ancien interne des hôpitaux de Lyon

CES : - Biochimie - Bacteriologie - Hématologie
- Virologie - Parasitologie - Immunologie

الهاروشي محمد سعيد
إختصاصي في التحليلات الطبية

Prélèvement du : 17/01/2023 à 09:08:48

Edition du : 17/01/2023



5DE2685

Madame BENCHEKROUN FARIDA

Dossier n° : MB869

Dr. BENCHEKROUN

Page : 2 / 2

BIOCHIMIE

Analyses	Resultats		Normes	Antécédents
Hb glyquée HbA1C (HPLC)....:	5.8	%	(4.2 à 6.2)	5.3 : 19/02/2021
Créatinine sanguine.....:	11.7	mg/L	(5 à 13)	11.3 : 19/02/2021
Cholestérol total.....:	1.75	g/l	(1.5 à 2.2)	2.21 : 19/02/2021
Cholestérol HDL.....:	0.70	g/l	(> = à 0.45)	0.71 : 12/01/2022
Cholestérol LDL.....:	0.86	g/l	(< = à 1.6)	1.16 : 12/01/2022
Triglycerides.....:	0.95	g/l	(0.4 à 1.6)	1.11 : 19/02/2021
Transaminases SGOT	19	UI/l	(< = à 40)	21 : 12/01/2022
Transaminases SGPT	17	UI/l	(< = à 40)	23 : 12/01/2022
IONOGRAMME SANGUIN				
Glycémie (à jeun).....:	0.80	g/l	(0.7 à 1.1)	0.84 : 19/02/2021
Urée.....:	0.30	g/l	(0.15 à 0.45)	0.43 : 12/01/2022
Sodium.....:	138	mmol/L	(132 à 145)	134 : 12/01/2022
Potassium.....:	4.48	mmol/L	(3.5 à 5.2)	3.89 : 12/01/2022
Chlore.....:	102	mmol/L	(94 à 108)	95 : 12/01/2022
Réserve alcaline.....:	26	mmol/L	(22 à 29)	24 : 12/01/2022
Protéines totales.....:	75	g/L	(62 à 80)	76 : 12/01/2022
Calcium.....:	96	mg/l	(85 à 105)	103 : 12/01/2022
Acide Urique.....:	36	mg/l	(15 à 65)	51 : 12/01/2022
* Protéine C réactive (CRP)....:	13	mg/l	(1 à 6)	14 : 05/04/2019
(Technique immunoturbidimétrique)				

BILAN THYROIDIEN

Analyses	Resultats		Normes	Antécédents
Thyreostimuline (TSH us) 3G.:	3.45	uUI/ml	(0.25 à 5)	1.44 : 19/02/2021

Dr. EL HAROUCHE Mohamed Said
Laboratoire d'Analyses Médicales
LABOMEDIC
462, Rue Mustapha El Maâni Casablanca
Tél: 05 22 27 66 24 - Fax: 05 22 27 66 73

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES LABOMEDIC

M.S. EI HAROUCHI (PHARMACIEN BIOLOGISTE) ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE
MAROC

462, Rue Mustapha El Maani - Casablanca Tel : 0522-27.66.73/24 Fax: 0522-26.50.87
mail: labolabomadic@gmail.com

ICE: 001543075000027- RC: 1636-Pat : 34201990- CNSS: 128090 - IF: 41802740
INPE: 093000180 RIB : ATW007780000180200000001626

Facture N: 23 / 586

Date :
17/01/2023

Suite aux Analyses Effectuées Le 17/01/2023

Sous La Prescription Du Docteur BENCHEKROUN

Pour BENCHEKROUN FARIDA

ayant La Référence 2311798482

Organisme : MB869



Bilan :

~NFS~CHOL~HDL~LDL~TRI~CREA~TGO~TGP~TSH~VS~CRP~HBA1C~AU~ION

Cotation : B 1000 + Prelevement (10 DH)

Montant Net : 1350 Dhs

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

MILLE TROIS CENT CINQUANTE DHS

NFS	80	CRP	100
CHOL	30	HBA1C	100
HDL	40	AU	30
LDL	40	IONO	160
TRI	60		
CREA	30		
TGO	50		
TGP	50		
TSH	200		
VS	30		

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES LABOMEDIC
462, Rue Mustapha El Maani
Tél: 0522 27 66 24 / 27 66 73 - CASABLANCA

Partie réservée à l'adhérent (e) ou ayant droit

 Nom et prénom : **Bencheikroun Farid**

 Matricule : **03721**

 N° CIN : **B424788**

 Adresse : **3 Rue Ad'Abolou Casa**

 Bénéficiaire de soins : ☒ Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant

Dr BENCHEKROUN DRISS

Cardiologue

Je soussigné :

RÉS. BEN OMAR - RUE IBN NAFISS - IMM «B»

MARRAKECH - CASABLANCA - Tél : 05 22 25 06 06 / 05 22 23 22 67

Spécialité :

N° ICE :

INPE N° : 091021618

N° INPE :

 Certifie que Mlle, Mme, M. : **Bencheikroun Farda**

Nécessitant un traitement d'une durée :

☐ < 3 mois

☐ Entre 3 et 6 mois

☒ A vie

Hypertension artérielle
Longue durée

Arguments cliniques et résultats des examens complémentaires récents justifiant le diagnostic et traitement :

**10/1/2023 Ecocardiographie VG 43 mm PE 612
 VG de 120 mm
 Valvulopathie mitrale bicuspidale**

Dont est jointe ordonnance :

Traitement prescrit :

**Exforge (5/100) 141
 Plavix 141
 Wehlet 5 141**

Je déclare les informations ci-dessus sincères et véritables

Fait à :

le

20 JAN. 2023

Cachet et signature du médecin traitant :

Dr BENCHEKROUN DRISS

Cardiologue

RÉS. BEN OMAR - RUE IBN NAFISS - IMM «B»

MARRAKECH - CASABLANCA - Tél : 05 22 25 06 06 / 05 22 23 22 67

INPE N° : 091021618

* Cette déclaration est renouvelable une fois

En application de la loi 08-24 relative à la protection des données à caractère personnel, MUTRAS garantit la confidentialité des informations communiquées



CABINET DE CARDIOLOGIE

Dr Driss BENCHEKROUN

Diplomé de la Faculté de Médecine de Toulouse

Casablanca, le 16/01/2023

Mme BENCHEKROUN Farida

NOTE D'HONORAIRE

- Echo-doppler cardiaque 1.000.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

MILLE DIRHAMS

Dr. D. BENCHEKROUN

Dr BENCHEKROUN DRISS
Cardiologue
RÉS. BENOMAR - RUE IBN NAFISS - MAËRIF - CASABLANCA
MARR - CASABLANCA - TEL : 05.22.23.22.67 / 05.22.23.22.61
INPE N° : 091021618

* RAPPORT D'ANALYSE*

LABOMEDIC

2023/01/17 10:30

TOSOH

V01.22

NO: 0008 TB 0002 - 01

ID: MB869

CAL(N) = 1.1701X + 0.5571

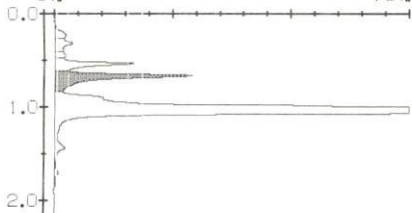
TP 1047

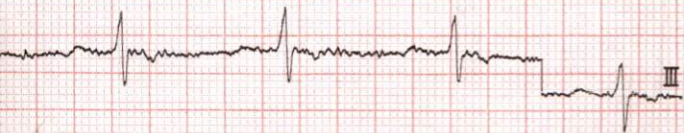
NOM	%	TEMPS	AIRE
FP	0.0	0.00	0.00
A1A	0.4	0.24	4.41
A1B	0.7	0.32	7.34
F	0.3	0.45	3.22
LA1C+	2.1	0.54	20.85
SA1C	5.8	0.67	44.32
AD	91.8	1.03	902.09
AIRE TOTALE			982.22

HbA1c 5.8%

IFCC 40 mmol/mol

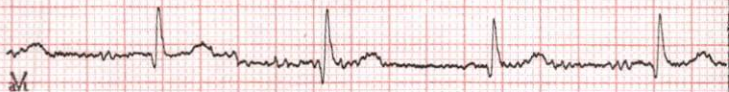
HbA1 7.0 % HbF 0.3 %
0% 15%





1/ 1/ 1 0:00 3.2s HR=66
35/50Hz 10mm/mV 25mm/s

1/ 1/ 1 0:00 3.2s HR=65
35/50Hz 10mm/mV 25mm/s





1 / 1 / 1 0:00 3.2s HR=67
35/50Hz 10mm/mV 25mm/s

1 / 1 / 1 0:00 3.2s HR=65
35/50Hz 10mm/mV 25mm/s

