

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-769410

payé
compte

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1380 Société : 148187

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : ELKHAIER Abdelwahed

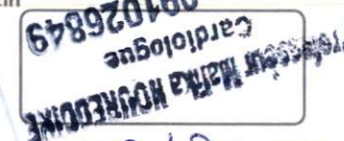
Date de naissance : 31/01/2023

Adresse : 55, NARAI Mohammed

Tél. : 0661223781 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 31/01/2023

Nom et prénom du malade : Sadry Nassiba Age :

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

Nature de la maladie : Maladie chronique IM-2A

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 : Mohammig Le : 01/02/2023

Signature de l'adhérent(e) : *[Signature]*

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W21-769410

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

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin
23/1/2023		CC		
31/1/2023		CC	300 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES	
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Montant des Honoraires
31/1/23	781,95

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et de Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	28/1/23	D1330	1807.00

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES																				
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																				
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																				
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []																
				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 colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</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> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		COEFFICIENT DES TRAVAUX []
	H																			
	25533412	21433552																		
	00000000	00000000																		
	D																			
	00000000	00000000																		
	35533411	11433553																		
	B																			
	G																			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS []																
			DATE DU DEVIS []																	
			DATE DE L'EXECUTION []																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Malika NOUREDDINE

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des Vaisseaux

Ancien Médecin Résident des Hôpitaux de Paris



الدكتورة مليكة نور الدين

**أستاذة في أمراض القلب
أخصائية في أمراض القلب و الشرايين
طبيبة سابقة بمستشفيات باريس**

Casablanca

monie Sadry Nourba

uree - créatinine - uricémie

Glycémie à jeun, HbA1c

NFS, CRP, Co

BT, GOT, GPT, GGT

PAL

cholestérol total, LDL,

HDL, lipoprotéines

TSH, T4, T4 libre

71, زنقة أبو العلاء زهر إقامة إسماعيل الطابق الأول رقم 10 (قرب كلية طب الأسنان فوق ماما بيزا) حي المستشفيات - الدار البيضاء

71, Rue Abou Alaa Zahr Angle Rue Tabit Bnou Koura Résidence Smail 1er Etage N° 10 (Près de la

Faculté de médecine dentaire au dessus mama pizza) Quartier des hôpitaux - Casablanca

Tél. : 05.22.86.57.52 - Urgence : 06.64.86.46.44 - E-mail : drnoureddinemalika@yahoo.fr

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Dr. M. AMARA

3, Bd Mohammed V - Tél.: 0523.30.40.30 - Fax: 0523.30.43.20

Référence: **30128108**

Analyses effectuées le: 28/01/2023

Pour.....: **Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER**

Sur prescription du: Dr NOUREDDINE MALIKA

Code.....: 00021307



Organisme.....:

Bilan:

UREE CREAT AUR GLY HBA1C NFS PQ CRP TGO
TGP GGT PAL BIL CHO HDL LDL TRIGL TSH
T4

Cotation : (B 1330)

Montant Net : 1807.20 **Dhs**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

MILLE HUIT CENT SEPT Dhs 20 Cts

LABORATOIRE AMARA
Dr. M. AMARA
3, Bd Mohammed V - Tél.: 0523.30.40.30 - Fax: 0523.30.43.20

100

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

O

P.P.V. 27,70 DH
er S.A.



6 118001 090280

100

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

O

P.P.V. 27,70 DH
er S.A.



6 118001 090280

V1

10 mm/mV

V4

V2

V5

V3

V6

IR NOUREDDINE
AT-101

1.25 Mm

Ma 31-JAN-23 10:20:30

Nom pat.:

No pat. :

No réf. :

Né:

Age:

Ethnie:

Taille:

Poids: g

TA: mmHg

Méd:

DR NOUREDDINE

AT-101 1.25 Mm

FC: 54/min

Intervalles:

RR 1102 ms

P 106 ms

PQ 154 ms

QRS 80 ms

QT 428 ms

QTC 412 ms

Axes: P (II) 0.10 mV

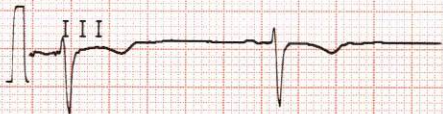
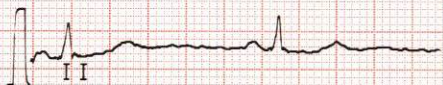
P 38 ° S (V1) -1.22 mV

QRS -10 ° R (V5) 0.75 mV

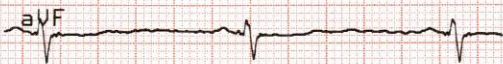
T 3 ° Sokol. 2.19 mV

Ma 31-JAN-23 10:20:41

10 mm/mV



25 mm/s



0.05-35Hz F50 SSF SBS

Dr Malika NOUREDDINE

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des Vaisseaux

Ancien Médecin Résident des Hôpitaux de Paris



الدكتورة مليكة نور الدين

أستاذة في أمراض القلب

أخصائية في أمراض القلب و الشرايين

طبيبة سابقة بمستشفيات باريس

Casablanca Le : 31/1/2023

50,70
77,80 x 2

Sadry Narriba

① Cordesiel 1,25 mg

27,50 x 4 7cp

② Disordon 100mg 7cp x 3

27,80 x 3

③ Cardiaspirine 1cp

114,10 x 3

④ Crestor 50mg 1cp

13,40 x 3

⑤ levathyrox 50mg 7cp

Dues 3000

781,90



Professeur Malika NOUREDDINE
Cardiologue
INPE : 06102668

71, زنفة أبو العلاء زهر إسماعيل الطابق الأول رقم 10 (قرب كلية طب الأسنان فوق ماما بيزا) حي المستشفيات - الدار البيضاء

71, Rue Abou Alaa Zahr Angle Rue Tabit Bnou Koura Résidence Smail 1er étage N° 10 (Prés de la

Faculté de médecine dentaire au dessus mama pizza) Quartier des hôpitaux - Casablanca

Tél. : 05.22.86.57.52 - Urgence : 06.64.86.46.44 - E-mail : drnoureddinemalika@yahoo.fr



6 118001 100842

Cardensiel® 1,25 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 77,80 DH

7862160237

DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :



6 118001 100842

Cardensiel® 1,25 mg
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 77,80 DH

7862160237

DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK**CARDENSIEL, comprimé pelliculé****Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

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

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

Dans cette notice :

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

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

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

Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :



Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

Cardensiel®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme,
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles de la circulation sanguine.



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7802760036

L'UTILISATEUR

MERCK

comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, voie orale

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

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

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est indiqué dans les situations suivantes :

...tion de la glande thyroïde),
...hypothyroïdie où il est
...hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Veuillez à toujours prendre
...indications de votre



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7802760036

L'UTILISATEUR

MERCK

comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, voie orale

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

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

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est indiqué dans les situations suivantes :

...tion de la glande thyroïde),
...hypothyroïdie où il est
...hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Veuillez à toujours prendre
...indications de votre



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7802760036

L'UTILISATEUR

MERCK

comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, voie orale

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

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

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est indiqué dans les situations suivantes :

...tion de la glande thyroïde),
...hypothyroïdie où il est
...hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Veuillez à toujours prendre
...indications de votre

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pellic b30
P.P.V : 114,10 DH



Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

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

QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre...

Rosuvastatine

DE L'UTILISATEUR
omprimé pe
omprimé p
omprimé p

Ne prenez jamais

- Si vous êtes a composants CO rubrique 6.
 - Si vous êtes en le traitement et contraceptif app par CRESTOR.
 - Si vous avez a
 - Si vous avez de demandez à vot
 - Si vous avez de (douleurs muscul
 - Si vous prenez greffes d'organes
- Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.
- De plus, vous ne devez pas prendre ce médicament à une dose plus élevée) si :**

- Vous avez une i demandez à votre
 - Vous avez des tr
 - Vous avez des d des antécédents, ou si vous avez de médicament abais
 - Vous consommez d'alcool ;
 - Vous êtes d'origi vietnamien, coréen
 - Vous êtes déjà tr de cholestérol app
- Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.
- Avertissements et**

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pelliculé b30
P.P.V : 114,10 DH



Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

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

QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre ce médicament

Rosuvastatine

DE L'UTILISATEUR

omprimé pe
omprimé p
omprimé p

Ne prenez jamais

- Si vous êtes a composants CO rubrique 6.
 - Si vous êtes en le traitement et contraceptif app par CRESTOR.
 - Si vous avez a
 - Si vous avez de demandez à vot
 - Si vous avez de (douleurs muscul
 - Si vous prenez greffes d'organes
- Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.
- De plus, vous ne devez pas prendre ce médicament à une dose plus élevée) si :**

- Vous avez une i demandez à votre
 - Vous avez des tr
 - Vous avez des d des antécédents, ou si vous avez de médicament abais
 - Vous consommez d'alcool ;
 - Vous êtes d'origi vietnamien, coréen
 - Vous êtes déjà tr de cholestérol app
- Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.
- Avertissements et**

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pelliculé b30
P.P.V : 114,10 DH



Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

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

QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre ce médicament

Rosuvastatine

DE L'UTILISATEUR

omprimé pe
omprimé p
omprimé p

Ne prenez jamais

- Si vous êtes a composants CO rubrique 6.
 - Si vous êtes en le traitement et contraceptif app par CRESTOR.
 - Si vous avez a
 - Si vous avez de demandez à vot
 - Si vous avez de (douleurs muscul
 - Si vous prenez greffes d'organes
- Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.
- De plus, vous ne devez pas prendre ce médicament à une dose plus élevée) si :**

- Vous avez une il demandez à votre
 - Vous avez des tr
 - Vous avez des d des antécédents, ou si vous avez de médicament abais
 - Vous consommez d'alcool ;
 - Vous êtes d'origine vietnamien, coréen
 - Vous êtes déjà traité de cholestérol app
- Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.
- Avertissements et précautions**

Risordan® 10

nitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

27100

10 mg

10 mg

q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubair Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

Risordan® 10

nitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

27100

10 mg

10 mg

q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubair Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

Risordan® 10

nitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

27100

10 mg

10 mg

q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubair Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

Risordan® 10

nitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

27100

10 mg

10 mg

q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubair Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

ammed AMARA
Pharmacien Biologiste

L'Université de Bruxelles (U.L.B.)
Spécialités : Biochimie - Hématologie
Généraliste - Bactériologie - Mycologie

مختبر اعماراء للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Prélèvement du : 28/01/2023

Heure : 07:39

Edition du : 30/01/2023

Code Patient 00021307

Matricule :



Référence 30128T2108 du : 28/01/2023

Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER

Médecin: Dr. NOUREDDINE MALIKA

BIOCHIMIE EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Protéine C réactive..... :	<6	mg/l (< à 6)	<6 (03/11/22)
Glycémie..... :	0.92	g/l (0.70 à 1.10)	0.72 (03/11/22)
Urée..... :	0.20	g/l (0.15 à 0.45)	0.30 (24/01/22)
Créatinine..... :	8.9	mg/l (6.0 à 12.0)	8.3 (24/01/22)
Hémoglobine glyquée..... :	5.9	% (4.0 à 6.5)	4.5 (23/09/21)
Acide urique..... :	36	mg/l (15 à 70)	38 (24/01/22)
Cholestérol total..... :	1.46	g/l (1.50 à 2.00)	1.36 (25/03/22)
Cholesterol H.D.L..... :	0.63	g/l (> à 0.40)	0.59 (25/03/22)
Cholestérol LDL..... :	0.69	g/l (< 1.90)	0.62 (25/03/22)
Triglycérides..... :	0.72	g/l (0.50 à 1.50)	0.75 (25/03/22)
Bilirubine Totale..... :	10	mg/l (< à 10)	7 (25/03/22)
Bilirubine Directe (Conjuguée)..... :	2	mg/l (< à 3)	2 (25/03/22)
Bilirubine Indirecte (Libre)..... :	8	mg/l (< à 10)	5 (25/03/22)
Transaminases - SGOT..... :	17	UI/l (< à 45)	16 (25/03/22)
- SGPT..... :	16	UI/l (< à 50)	15 (25/03/22)
Gamma G.T..... :	15	UI/l (6 à 50)	
Phosphatases Alcalines..... :	85	UI/l (75 à 279)	

ENDOCRINOLOGIE EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
THYREOSTIMULINE (T.S.H.)..... :	2.26	μUI/ml (0.25 à 5.00)	2.53 (03/11/22)
THYROXINE LIBRE (T4L)..... :	1.13	ng/dl (0.70 à 2.00)	

[Signature]

Mohammed AMARA
Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Bruxelles (U.L.B.)
Spécialités : Biochimie - Hématologie
Immunologie - Bactériologie - Mycologie

مختبر اعماراء للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICAL

Prélèvement du : 28/01/2023
Edition du : 28/01/2023
Code Patient : 00021307
Matricule :

Heure : 07:39



Référence 30128T2108 du : 28/01/2023
Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER
Médecin: Dr. NOUREDDINE MALIKA

HEMATOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
NUMERATION GLOBULAIRE			
Globules rouges.....:	4.0	M/ μ l	(3.8 à 5.8) 4.0 (03/
Hémoglobine.....:	12.7	g/dl	(11.5 à 16.5) 12.5 (03/
Hématocrite.....:	39	%	(35 à 47) 39 (03/
V.G.M.....:	98	fl	(85 à 100) 98 (03/
T.C.M.H.....:	32	pg	(27 à 32) 31 (03/
C.C.M.H.....:	33	%	(32 à 36) 32 (03/
Globules blancs.....:	7200	/ μ l	(4.000 à 11.000) 7000 (03/
FORMULE LEUCOCYTAIRE			
Polynucléaires Neutrophiles.....:	39	%	38 (03/
soit.....:	2808	/ μ l	(2000 à 7500) 38 (03/
Lymphocytes.....:	53	%	52 (03/
soit.....:	3816	/ μ l	(1500 à 4000) 52 (03/
Monocytes.....:	7	%	8 (03/
soit.....:	504	/ μ l	(200 à 800) 8 (03/
Polynucléaires Eosinophiles.....:	1	%	2 (03/
soit.....:	72	/ μ l	(< à 400) 2 (03/
Polynucléaires Basophiles.....:	0	%	0 (03/
soit.....:	0	/ μ l	(< à 400) 0 (03/
Plaquettes.....:	228.000	/ μ l	150.000/450.000 225.000 (03/

Mohammed AMARA
Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Bruxelles (U.L.B.)
Spécialités : Biochimie - Hématologie
Immunologie - Bactériologie - Mycologie

مختبر اعماراء للتحليلات الطبية
LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Prélèvement du : 30/01/2023
Edition du : 30/01/2023
Code Patient 00021307
Matricule :

Heure : 10:56

Référence 30130T2183 du : 30/01/2023

Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER

Médecin: Dr.



BIOCHIMIE

EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Calcium..... :	87	mg/l (80 à 110)	

[Signature]