

# 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.

## 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.

M23-0024470

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e].  
Matricule : 1467

Société :

Actif

Pensionné[e]

Autre :

Nom & Prénom : Moumen Brahim

Date de naissance : 01/06/1954

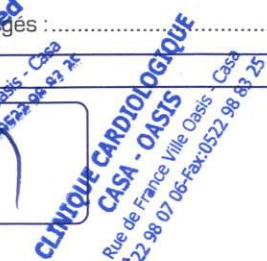
Adresse : N°14 lot ouled hanen Hx My Rachid 1  
Casablanca Maroc

Tél. : 0664-94-12-31 Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 06/10/2003

Nom et prénom du malade : MOUEN Brahim Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent[e] :



## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 INPE: 092015379 TEI: 0522701593 ICP: 0016222222222222 MY: Rachid - CS AW: Said Boujemaa ZG: 20	<u>27</u> <u>10</u> <u>2023</u>	<u>28/10/2023</u> <u>109,46</u>

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<i>LABORATOIRE DE RADILOGIE MEDICALE AL SOUSSE ROUTE DE GRANDE CEINTURE BP 5151 CS 22637868 22607868</i>	26/10/93	B 370	428,00

## AUXILIAIRES MÉDICAUX

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

## RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODE.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

## [Création, remont, adjonction]

A diagram of a dental arch (maxilla) with numbered teeth (1-8 on each side) and a coordinate system. The vertical axis is labeled H (top) and B (bottom). The horizontal axis is labeled D (left) and G (right). The teeth are arranged in a curve, with the first molar on the left and the second molar on the right. The teeth are numbered 1 through 8 on each side, with 1 at the top and 8 at the bottom. The diagram shows the relationship between the teeth and the coordinate system.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



الدكتور محمد علاوي  
*Dr. Mohamed ALLAOUI*  
***CARDIOLOGUE***  
  
DES de Cardiologie  
et  
Pathologie Vasculaire  
de la Faculté  
de  
Médecine de PARIS  
Ancien Interne  
des  
Hôpitaux de NANCY  
Membre de la Société  
Française de Cardiologie



**Dr. ALLAOUI Mohamed**  
Cardiologue  
de France Ville Oasis - Oasis  
06-52-22-98-83-25

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22  
E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com

# مصحّة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

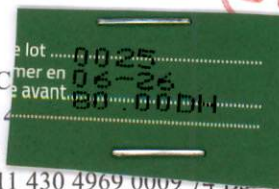
## Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

## **Coro-Scanner / 128 barrettes**

2711 0123

2711 0123

OWNER: B. Falter



البيضاوي  
5000 CASA - OASIS  
GSM : 0529 45 14 29  
S.S : 73 06 28 07 29 45 14  
J.F. : 010 98 22 07 29 45 14

5 - GSM : 06 22 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72  
S.S : 73 79 62 29 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084  
Le Centre Populaire - Casablanca

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 88.00DH  
E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com -  
N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 009 75  
5 GSM : 06 22 98 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72  
S.S : 73 79 62 22 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084  
e Centrale Populaire - Casablanca



# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

## **Furosémide**

**SANOFI** 

### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant c**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute  
votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il  
d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela p  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire

LOT : 23E001  
PER : 01/2027

**LASILIX 40MG**  
**20CP SEC**

P.P.V : 34DH60

  
6 118000 060468

LOT : 22E020  
PER : 11/2026

**LASILIX 40MG**  
**20CP SEC**

P.P.V : 34DH60

  
6 118000 060468

LOT : 22E020  
PER : 11/2026

**LASILIX 40MG**  
**20CP SEC**

P.P.V : 34DH60

  
6 118000 060468

### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

#### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide .....

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, s

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

Furosémide .....

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

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

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

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

#### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

#### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

### **ATTENTION !**

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

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

**BISOCARD® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg**  
Comprimés Pelliculés Sécables  
DCI : Fumarate de Bisoprolol

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 d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques à ceux qui vous ont été prescrits.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ressentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

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

## 1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

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

### Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitaliques.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULE SECABLE ?

### Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • 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 surrenale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable 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.

### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable : 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 cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angois de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrenale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions
- une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets

39,90

39,90

- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type felodipine et amlodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe III ou de type amiodarone) • les bêta-bloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome)
- certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques type tacrine ou carbaclo) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprévaline et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline
- les anesthésiques (hors d'interventions chirurgicales, par exemple la digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lévoméprazine) • la méthotrexate, utilisée pour la prévention ou le traitement du psoriasis • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les MAO-B) tels que la moclobémide.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

### Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

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

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

**TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé**  
Atorvastatine de calcium  
Boîte de 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin. - Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. - Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. - Ce médicament vous a été prescrit personnellement. 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.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver TORVA ?

6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique : Hypolipidémiant, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

**Indications thérapeutique :**

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?**

**Contre-indications**

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Altérité de l'affection hépatique évolutive ou ayant des dérangements persistants et inexpliqués des transaminases sériques supérieures aux normes.
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et /ou ayant des antécédents d'altération hépatique.
- Risque d'affecter les fonctions hépatiques chez les patients porteurs des mutations de la myopathie et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
- Mesure de la créatinine phosphokinase (CPK) avant tout traitement et dans les situations suivantes :

  - Insuffisance rénale : Hypothyroïdie : Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires : Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou d'un inhibiteur de l'enzyme CYP3A4.
  - Insuffisance cardiaque : Antécédents d'affection hépatique et/ou de consommation excessive d'alcool : Chez les patients âgés (> 70 ans), la nécessité de ces mesures doit être évaluée, en fonction de la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse : populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
  - Mesure de la créatine phosphokinase

- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus la卡nien.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémié ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière d'un médicament dépasse 5 g/jour, en tenir compte dans la ration journalière.

Adressez-vous à votre pharmacien ou à votre médecin en cas d'application de ce symptôme pendant le traitement.

**Associer à d'autres médicaments : Risque de rhabdomyolyse en cas d'association à ce symptôme pendant le traitement.**

**Fertilité : Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.**

**Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.**

**3. COMMENT PRENDRE TORVA ?**

**Posologie :**

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

**Vole d'administration :** TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas. Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage :** Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et des mesures d'accompagnement adaptées doivent être mises en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la liaison de l'atorvastatine aux protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

**4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

**Infections et infestation**

Fréquent : nasopharyngite.

**Affections hématoïlogiques et du système lymphatique**

Rare : thrombocytopénie.

**Affections du système immunitaire**

Fréquent : réactions allergiques. Très rare : anaphylaxie.

**Problèmes du métabolisme et de la nutrition**

Fréquent : hypoglycémie. Peu fréquent : hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

**Affections psychiatriques**

Peu fréquent : cauchemars, insomnie.

**Affections du système nerveux**

Fréquent : céphalées. Peu fréquent : vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. Rare : neuropathie périphérique.

**Affections oculaires**

Peu fréquent : vision floue. Rare : troubles visuels.

**Affections de l'oreille et du labyrinthe**

Peu fréquent : acouphènes. Très rare : perte d'audition.

**Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales**

Fréquent : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

**Affections gastro-intestinales**

Fréquent : constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. Peu fréquent : vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.

**Affections hépatobiliaires**

Peu fréquent : hépatite. Rare : cholestase. Très rare : insuffisance hépatique.

**Affections de la peau et du tissu sous-cutané**

Peu fréquent : urticaire, éruption cutanée, prurit, alopecia. Rare : œdème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

**Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif**

Fréquent : douleur musculaire, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement des articulations, douleur dorsale. Peu fréquent : douleur cervicale, fatigue musculaire.

Rare : myopathie, myosite, rhabdomyolyse, tendinopathie, parfois compliquée d'une rupture. Fréquence indéterminée : myopathie nécrosante à médiation auto-immune.

**Affections des organes de reproduction et du sein**

Très rare : gynécomastie.

**Problèmes généraux et anomalies au site d'administration**

Peu fréquent : malaise, asthénie, douleur thoracique, œdème périphérique, fatigue, pyrexie.

**Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.**

**5. COMMENT CONSERVER TORVA ?**

À conserver à une température inférieure à 30°C. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après l'ouverture. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez pas ce médicament à l'évier, mais à des déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

**6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Composition qualitative et quantitative en substance (s) actives (s) et en excipients :

TORVA 10 mg, comprimés pelliculés :

Atorvastatine de calcium.

Pour un comprimé

10,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Méthyl Cellulose type 2910, Dioxyde de titane, Propylène glycol 400.

Excipient à effet notoire : LACTOSE.

Forme pharmaceutique et présentation : Comprimés pelliculés, boîte de 15 et de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 09/09/2020.

Tableau A Liste 1.

Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA  
Z.I.2 Tit Mellil - Casablanca -  
Sous licence  
The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.  
Jordanie

LOT : 1117  
PER : 05/25  
PPV : 57,80DH

LOT : 1117  
PER : 05/25  
PPV : 57,80DH

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

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

### Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

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

#### Contre-indications :

**Ne prenez jamais CoPlavix**

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

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

P.P.V : 270,00 DH

6 113001 082018

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

P.P.V : 270,00 DH

6 113001 082018

- une blessure grave récente.
- une intervention chirurgicale.
- une intervention chirurgicale les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans un vaisseau cérébral ischémique (séquelle d'un accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les 3 derniers mois.
- si vous présentez une maladie de l'œil.
- si vous avez des antécédents d'asthme, de rhinitis, de sinusite, compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de l'interaction avec l'acide acétylsalicylique.
- si vous avez une maladie appelée déficit en coagulation qui peut développer une forme particulière de coagulation dans le sang en faible quantité.

#### Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est prévue.
  - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges ou sanguinolentes).
- Vous devez aussi avertir votre pharmacien si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant fièvre, douleur dans les jambes, apparue comme des petites têtes de clous, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps que la normale pour l'effet d'action de votre médicament qui peut être réduit par la perte de sang ou des caillots sanguins. Dans le cas de coupure ou de blessure, il est recommandé de constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre pharmacien ou votre médecin.
- Votre pharmacien pourra vous donner des informations supplémentaires.

Dénomination du médicament

# ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

## Encadré

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Diurétiques épargneurs potassiques -  
code ATC : C03DA01.

Ce médicament contient un diurétique (la spironolactone) appartenant à la famille des diurétiques épargneurs de potassium. Ce principe actif augmente la quantité d'eau et de sodium éliminée par les urines mais n'augmente pas l'élimination du potassium (c'est pourquoi on parle de « diurétiques épargneurs de potassium »). Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

- si vous ou votre enfant avez une tension artérielle élevée (hypertension).
- si vous ou votre enfant avez une maladie de l'ovule (maladie de l'ovule).

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

## Enfants et adolescents

Sans objet.

## Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrenoate de potassium, l'éplerénone, le triamterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

## ALDACTONE, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

## Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

## ALDACTONE, comprimé sécable contient du lactose et du sodium.

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

Ce médicament contient du sodium.

## Les effets suivis

- une gynécomastie chez l'homme, généralement pouvant persister.
- des troubles de l'appétit.
- une inflammation des jambes, pieds et chevilles.
- une somnolence.
- des troubles de la vision.
- une impuissance.
- un décollement de la rétine qui peut être rapidement grave à tout le long.
- une éruption cutanée, généralement médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

## Déclaration des effets secondaires

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. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date limite indiquée sur l'emballage.

**ALDACTONE 50® mg**

P.P.V: 56,80 DH



**ALDACTONE 50® mg**

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

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

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

### Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
- Comment prendre CORVASAL
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver CORVASAL
- Contenu de l'emballage et autres informations.

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

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

### Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec CORVASAL n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

#### Avertissements et précautions

- Pendant le traitement, prévenez votre médecin si vous ressentez un malaise. Celui-ci peut être dû à une baisse de votre tension artérielle, surtout si vous êtes âgé ou si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui diminue la tension artérielle ou qui dilate les vaisseaux sanguins.
- Prévenez votre médecin si vous avez une maladie du foie ou une "Pancreatite".

lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

## 3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

### Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'individu.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement aux instructions de votre médecin.

PPV : 46 DH 70

### Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez la posologie de ce médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour aux repas du matin, du midi et du soir.

### Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps il faut utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses instructions.

Médicament

### Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle peut survenir immédiatement votre médecin.

Prise

### Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement à la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser une dose oubliée de prendre.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez tout le monde.

- des maux de tête et une baisse de tension artérielle de traitement qui disparaissent progressivement
- exceptionnellement une baisse de tension artérielle au passage à la position debout pour certains patients, des troubles digestifs, des démangeaisons.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie).

PPV : 46 DH 70

PPV : 46 DH 70

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT SE DÉROULER UN COURS DE CORVASAL

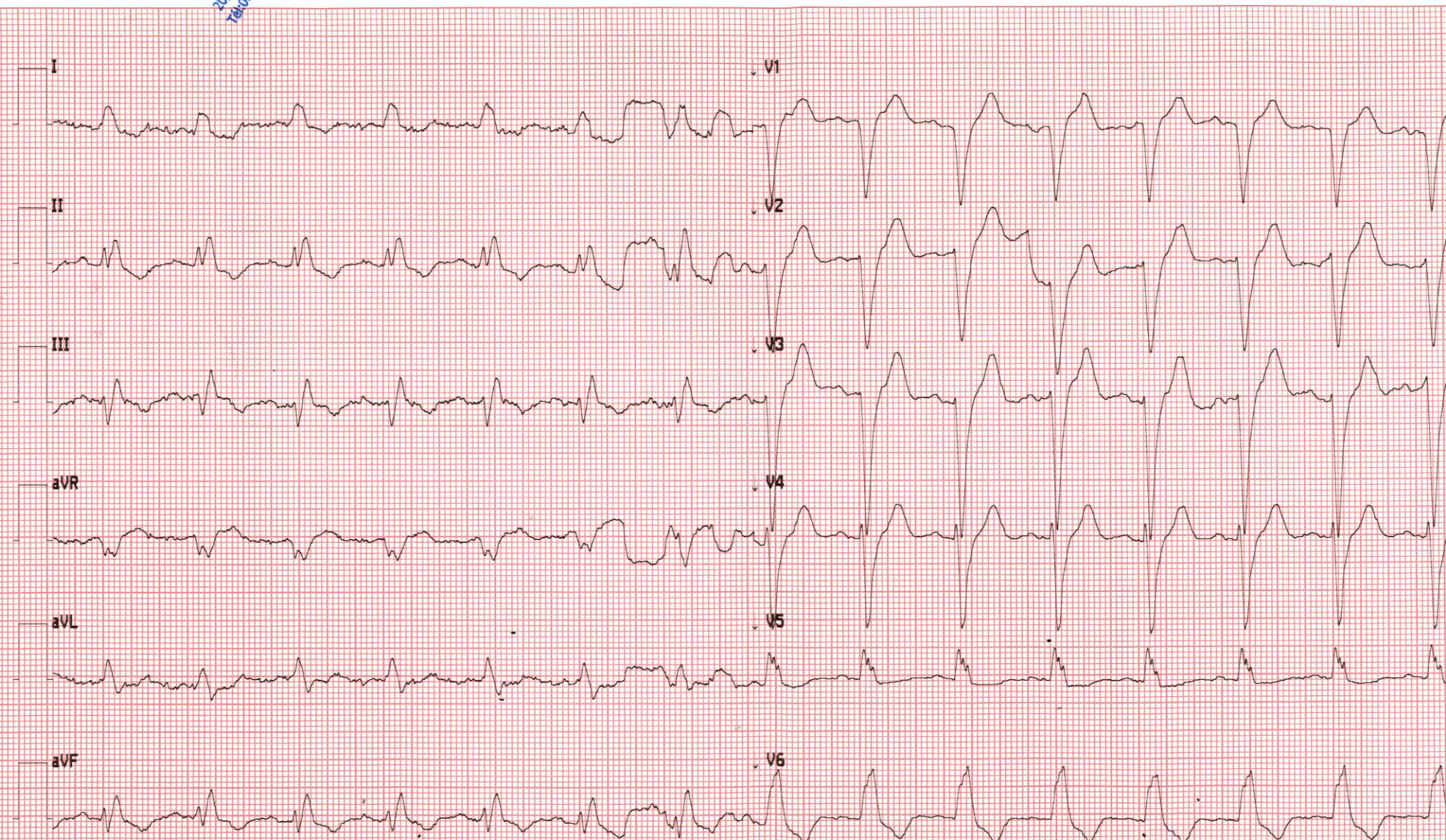
ID:  
D-naiss  
ans,

Moussa  
Dr. ALLAL MOUSSA  
Cardiologue  
Casa Oasis - Casablanca  
Tél: 0522 99 07 07 - 0522 99 02 25

27-Oct-2023 12:51:13

Fréq. Card. 88 BPM  
Int PR: 180 ms  
Dur.QRS 158 ms  
QT/QTc 395/441 ms  
Axes P-R-T 89 43 -76

Tr: 16/9



# ختبر التحاليل الطبية القدس

## Laboratoire d'Analyses de Biologie Médicale AL QODS

LARBI RAMDANI pharmacien biologiste

Edition du : 26/10/23

Réf. : 23J1932

Code patient : 6659 du : 26/10/23

M. MOUMEN BRAHIM

Docteur MOHAMED ALLAOUI

### ESTIMATION DE LA FONCTION RENALE

Calcul de la clairance de la créatinine

Selon MDRD ----- : 58,70 ml/mn  
Selon Cockroft ----- : 51,30 ml/mn

- Cette estimation est satisfaisante sous réserve que le patient soit âgé de plus de 20 ans et moins de 65 ans et de corpulence normale ,
- la formule de calcul par MDRD est conseillée pour les plus de 65 ans,

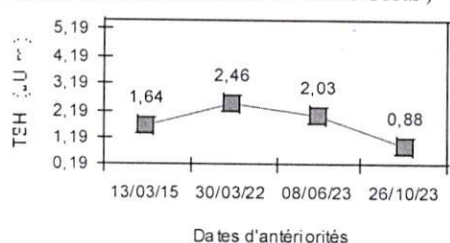
Interprétation:

de 80 à 120 ml/ml ..... : Valeurs normales  
de 60 à 80 ml/ml ..... : Insuffisance rénale légère  
de 30 à 60 ml/ml ..... : Insuffisance rénale modérée  
< 30 ml/ml ..... : Insuffisance rénale sévère

### HORMONOLOGIE

		Normales	Antériorités
T S H (us) ----- :	0,88 µU/ml	0,27 - 4,21	08/06/2023 2,03

(Méthode E.Chimiluminescence 411 Roche-Cobas )



LABORATOIRE D'ANALYSES  
DE BIOLOGIE MÉDICALE AL QODS  
158 BD DE LA GRANDE CEINTURE  
HAY MOHAMMADI - CASABLANCA  
TEL: 05 22 60 18 65 / 05 22 63 78 74  
FAX: 05 22 60 78 68

# مختبر التحاليل الطبية القدس

## Laboratoire d'Analyses de Biologie Médicale AL QODS

LARBI RAMDANI pharmacien biologiste

Edition du : 26/10/23

Réf. : 23J1932

Code patient : 6659 du : 26/10/23

M. MOUMEN BRAHIM

Docteur MOHAMED ALLAOUI

### BIOCHIMIE

			Normales	Antériorités
Potassium ----- :	3,52 mmol/l		3,5 - 5,1	08/06/2023 4,29
Glycémie ----- :	0,90 g/l		0,7 - 1,1	12/07/2023 1,13
Soit :	5,0 mmol/l		3,88 - 6,11	3,88 - 6,11 6,30
Hémoglobine glycosylée ----- :	5,28 %		4 - 6,5	26/11/2020 5,94
(Métabolisme équilibré < 7)				
Urée ----- :	0,30 g/l		0,17 - 0,5	12/07/2023 0,39
Soit :	5,00 mmol/l		2,83 - 8,33	2,83 - 8,33 6,50
Créatinine ----- :	12,90 * mg/l		7 - 12	12,60
Soit :	114,16 µmol/l		61,95 - 106,19	61,95 - 106,19 111,50
Dates d'antériorités				
13/03/15 13/07/16 03/08/20 30/03/22 05/09/22 12/07/23 26/10/23	8,5 8,6 9,4 12,6 13,3 12,6 12,9			
Dates d'antériorités				

DE LABORATOIRE D'ANALYSES  
DE BIOLOGIE MÉDICALE AL QODS  
158 BD DE GRANDE CEINTURE  
HAY MOHAMMADI - CASABLANCA  
TEL: 05 22 60 18 65 / 05 22 63 78 74  
FAX: 05 22 60 78 68

# مختبر التحاليل الطبية القدس

Laboratoire d'Analyses de Biologie Médicale AL QODS

LARBI RAMDANI pharmacien biologiste

Casablanca le 26 octobre 2023

M. MOUMEN BRAHIM

FACTURE N°	25787
------------	-------

Analyses :

B131 Potassium -----	B	30	
B118 Glycémie (à jeûn) -----	B	30	
B119 Hémoglobine glycosylée -----	B	80	
B135 Urée -----	B	30	
B111 Créatinine -----	B	30	
B164 Thyreostimuline (TSH us) -----	B	180	Total : B 380

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5
-----------	----	-----

TOTAL DOSSIER	428,00 DH
---------------	-----------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Quatre Cent Vingt Huit Dirhams

LABORATOIRE D'ANALYSES  
DE BIOLOGIE MÉDICALE AL QODS  
158 BD DE GRANDE CEINTURE  
HAY MOHAMMADI - CASABLANCA  
TEL: 05 22 60 18 65 / 05 22 63 78 74  
FAX: 05 22 60 78 68



# مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

Coro-Scanner / 128 barrettes

26/10/13

الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie  
et

Pathologie Vasculaire  
de la Faculté

de

Médecine de PARIS

Ancien Interne  
des

Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société

Française de Cardiologie

Mr Noeun Brahim

Malec

TSH us

k +, Creatine

LABORATOIRE D'ANALYSES  
DE BIOLOGIE MEDICALE AL QODS  
458 BD DE GRAND MCEINTURE  
HAY MOHAMMED - CASABLANCA  
TEL: 05 22 60 18 65 / 05 22 63 78 74  
FAX: 05 22 60 78 68

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
CASA - OASIS  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tel: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

Dr. ALLAOUI Mohamed  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tel: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس  
**CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis**  
 Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle  
 Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique  
**Coro-Scanner / 128 barrettes**

Casablanca, le 27 Octobre 2023

**Mr MOUMEN Brahim**

**FACTURE N° 014455/2023**

Date	Désignation	QT	Montant
27/10/2023	Consultation Cardiologique+ECG	1	300,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			300,00

Arrêtée la présent facture à la somme de :  
**Trois Cent dirhams (300,00 dhs)**

Dr. ALLAOUI Mohamed  
 Cardiologue  
 20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
 Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
 CASA - OASIS  
 20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
 Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25