

## 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.

**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

M23-0024470

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société : 183694  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MOU MEN Brahim  
 Date de naissance : 01/06-1954  
 Adresse : N°14 lot ouled bouen Hx M. Rachid 1  
Casablanca, Maroc  
 Tél. : 0664-94-12-31 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26/10/2008  
 Nom et prénom du malade : MOU MEN Brahim Age : .....  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Insuffisance Coron  
 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) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/10/23	S		G	09100823
27/10/23	S		300,-	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture



27  
10  
2023

2819.40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

26/10/23

B 390

428,00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

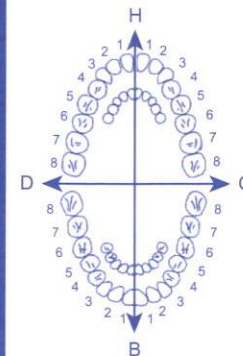
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez 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



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

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



الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie

et

Pathologie Vasculaire

de la Faculté

de

Médecine de PARIS

Ancien Interne

des

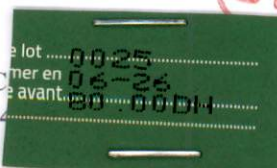
Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société

Française de Cardiologie



Dr. Mohamed ALLAOUI  
Cardiologue  
20, Rue France Ville - Oasis - Casa  
Tél : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 80 00  
E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com  
N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74



CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
CASA - OASIS  
20, Rue France Ville - Oasis - Casa  
Tél : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 80 00  
E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com  
N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74

27110123

1000EN Brain

(405.00x4)



UPPER 50 : 1 0 1

(34.60x3)



La Nixuo : 0 1 0

Non Cahell : 0 1 0

Non Codame 1/2 water

(39.90x2)



For 800000 5 18 water

(57.80x2)



TORNA 1001

(46.70x6)



Cor Jassal 14x3

(56.80x2)



Hloctm 10 1/2

(270.00x2)



Copla 4 + 11 5

80.00

At wa 11 3 cash

T=2819.40





نشرة معلومات للمريض

أوبريو® 50 ملغ، 100 ملغ، 200 ملغ

أقراص مغلفة

ساكوبتريل/ فالسارتان

UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boîte de 28.  
PPV : 405 DH



UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boîte de 28.  
PPV : 405 DH



UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boîte de 28.  
PPV : 405 DH



UPERIO® 50 mg  
Comprimé pelliculé.  
Boîte de 28.  
PPV : 405 DH



هذا الدواء لأنها تحتوي على

نراءتها مرة أخرى.

م المزيد من الأسئلة.

وه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت

لأنه يمكن أن يكون مضرًا لهم.

بأي أعراض جانبية كيفما كان نوعها.

غير المذكورة في هذه النشرة.

استعمال أوبريو؟

باله؟

القلب لدى البالغين. يُوصف دواء

لوت المرتبط بمرض قصور القلب

امرضى قصور القلب.

لعة من أدوية قصور القلب.

القلب قويا بما يكفي لتوفير ما

كثمل أعراض قصور القلب الأكثر

الساقين بسبب تراكم السوائل.

بلات الأنجيوتنسين فهو يحتوي

راء أوبريو، تتوسع الأوعية

سم وهو ما يكون له تأثير

إيجابي في حالة قصور القلب.

ما هي الحالات التي يجب فيها استعمال دواء أوبريو؟

سيقوم الطبيب بتحديد الجرعة الملائمة للأدوية التي أخذتها مسبقاً.

وبعدئذ، سيقوم بضبط الجرعة حسب استجابتك للعلاج وذلك حتى تلائمك

الجرعة التي سيحددها لك.

عُموماً، ستبدأ بجرعة 50 ملغ أو 100 ملغ مرتين يومياً (قرص واحد في

الصباح وقرص آخر في المساء).

تصل الجرعة التي يوصى بها عادة إلى 200 ملغ مرتين يومياً (قرص واحد

في الصباح وقرص آخر في المساء).

إذا كنت تتبع من قبل علاجاً بمثبطات **ECA**، يجب إيقاف هذه المثبطات

ولا يجب أخذ دواء أوبريو إلا بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر جرعة

من مثبطات **ECA**. إذا أوقفت العلاج بدواء أوبريو، ووصف لك الطبيب

مثبطات **ECA**، ابداً في أخذ هذا الدواء بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر

جرعة من دواء أوبريو.

قم ببلع أقراص أوبريو كاملة، لا يجب كسر الأقراص أو تقسيمها.

يُمكن أخذ أقراص أوبريو وسط وجبات الأكل أو خارجها.

إذا أخذت الكثير من أقراص أوبريو عن طريق الخطأ، أخبر الطبيب على

الفور.

إذا نسيت أخذ جرعة، خذها حالما تتذكر ذلك. ثم خذ القرص التالي في الوقت

المعتاد. إذا تصادف وقت تذكرك مع الوقت المعتاد لأخذ الجرعة التالية، لا

تأخذ الجرعة المنسية، وتابع جرعاتك كالعادة. إذا نسيت أخذ جرعة ما، لا

تأخذ جرعة مضاعفة.

لا تقم بتعديل الجرعة الموصوفة لك من تلقاء نفسك. إذا كنت تظن أن فعالية

الدواء قوية أو ضعيفة جداً، أخبر الطبيب أو الصيدلي. خذ دواء أوبريو كل

يوم طلالاً لم يطلب منك الطبيب عكس ذلك. يُمكن إيقاف أخذ دواء أوبريو

أن يتسبب في تفاقم المرض.

الأطفال والشباب (أقل من 18 سنة)

لم يتم التحقق حتى الآن من سلامة استخدام دواء أوبريو من قبل الأطفال

والشباب.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوبريو؟

• لا يجب أخذ دواء أوبريو:

- إذا كنت تعاني من فرط الحساسية من الساكوبتريل أو الفالسارتان أو أي مُكوّن

آخر لهذا الدواء.

- إذا كنت تأخذ أدوية لعلاج ارتفاع ضغط الدّم أو قُصور القلب، مثل مثبطات

**ECA** (انظر: ما هي الاحتياطات اللازمة عند أخذ دواء أوبريو، وكيف يؤخذ

أوبريو؟). لا تبدأ بأخذ دواء أوبريو إلا بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر جرعة

من مثبطات  
- إذا أصبت  
أو مشاكل  
مستقبلات  
- إذا كنت  
وكنّت تأخذ  
- إذا كان  
- إذا كنت  
• تحذيرات  
قبل بدء  
المشاكل  
- إذا كان  
- إذا أصبت  
أو مشاكل  
بالوئمة  
- إذا كنت  
ARA  
- إذا كنت  
أو تزيد  
أدوية  
تعاين  
- إذا كان  
يحدث  
إذا كنت  
أو مشاكل  
الفور.  
• تفاؤلاً  
أخبر الطبيب  
- كنت تعاين  
- كنت تعاين  
- كنت تأخذ  
هذه الاحتيا  
- لا تأخذ دوا  
يمكنك أن ت  
مثبطات CA  
بمثبطات CA  
على آخر جرعة

يعاد  
على  
الدواء  
ATA



# **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. I  
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



## 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.

LOT : 22E020  
PER.: 11 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## 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.

LOT : 22E020  
PER.: 11 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

### Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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, cela lui serait 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 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 PELLICULÉ 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 bêtabloquants.

**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 digitaux.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?**

**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 surrénale • 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 (angor 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 surrénale (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 pelliculés réactions • une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale par exemple) car **BISOCARD®**, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur l'anesthésie.

• certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type félodipine et amlodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe III de type amiodrone) • les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) • certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbachol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprenaline et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline • les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) • la digitale, 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, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que le phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazine tels que la lévomépromazine) • la méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si vous prenez ce médicament vous devez personnellement prendre. Ne 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 :** Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

**Indications thérapeutiques :**

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

**Contre-indications :**

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à 3 fois la norme supérieure.
- 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.

**En garde spéciale 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'insuffisance hépatique.
- Possibilité d'affecter les muscles squelettiques entraînant des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement 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 un fibraté ; 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 de risque ; 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 lacunaire.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'un déficit en galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour, en tenir compte dans la ration journalière.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

**Associations déconseillées :** Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (cyclosporine, tétracycline, clarithromycine, délaviridine, sténopentil, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, le boricivir, l'érythromycine, le nifédipine, l'écizimide, le télaprévir, ou l'association lipranavir/rétronavir). Association interdite avec l'acide fusidique.

**Fécondité, grossesse et allaitement :**

**Grossesse :** TORVA est contre-indiquée pendant la grossesse.

**Allaitement :** En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

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

**Effets 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.

**Voie 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.

**Surveillance et suivi :** Surveillance de la fonction hépatique, 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. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

**Infections et infestation**

**Fréquent :** nasopharyngite.

**Affections hématologiques et du système lymphatique**

**Rare :** thrombocytopénie.

**Affections du système immunitaire**

**Fréquent :** réactions allergiques. **Très rare :** anaphylaxie.

**Troubles 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, alopecie. **Rare :** œdème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

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

**Fréquent :** myalgies, arthralgies, 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.

**Troubles 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 ?

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

Ne jeter aucun médicament à l'égout avec les déchets ménagers. Déposer à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

**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.

Tabelle A Liste I.

Fabriquée par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.2 Tit Melit - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie

PRLTOR01 V01



## 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'agregent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

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

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

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

#### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais CoPlavix

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

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

P.P.V. : 270,00 DH



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

P.P.V. : 270,00 DH



- 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 (ischémie) su
- si vous présentez une maladie de
- si vous avez des antécédents d'ast
- compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raiso
- ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appel
- déshydrogénase (ou déficit en
- développer une forme particulièr
- le sang en faible quantité).

#### Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin
  - si une intervention chirurgicale
  - si vous souffrez de douleur abdominales, ou si vous avez
  - ou dans l'intestin (selles rouge
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (appeler thrombotique ou PTT) incluant fièvre, apparaître comme des petites têtes, non de fatigue extrême inexpliquée, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous voyez du sang, vous pouvez demander plus de temps qu'il faut d'action de votre médicament qui agit sur les plaquettes sanguines. Dans le cas de coupures, exemple au cours du rasage), vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ("Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de surveiller votre sang.



# 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 insuffisance cardiaque ;

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 canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtrène 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), triméthoprim et triméthoprim-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 :

## Les effets suiv

- une gynécomastie (développement des seins chez l'homme) ;
- une gynécomastie (développement des seins chez l'homme) ;
- des troubles de la vision ;
- une inflammation de la peau ;
- des crampes musculaires ;
- une somnolence ;
- des troubles de la mémoire ;
- une impuissance ;
- un décollement de la rétine ;
- une éruption cutanée ;
- 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 jetez pas ce médicament après la date de validité indiquée sur l'emballage.

ALDACTONE 50<sup>mg</sup>

P.P.V. : 56,80 DH



ALDACTONE 50<sup>mg</sup>

P.P.V. : 56,80 DH





# CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

**Veillez 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 :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. 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 du cœur (insuffisance cardiaque).

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 sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

### Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication, chaque patient.
  - Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous souffrez d'une maladie du foie.
  - À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.
- Vous devez vous conformer strictement aux conseils de votre médecin.

### Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau. Ils ne doivent pas être croqués ni sucés.

### Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez la fréquence d'administration du 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 vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

### Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle est possible. Contactez immédiatement votre médecin.

### Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

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 la tension artérielle pendant le traitement qui disparaissent progressivement.
- exceptionnellement une baisse de la tension artérielle pouvant passer à la position debout pour des troubles digestifs, des démanagements.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie).

### 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 CONSERVER CORVASAL



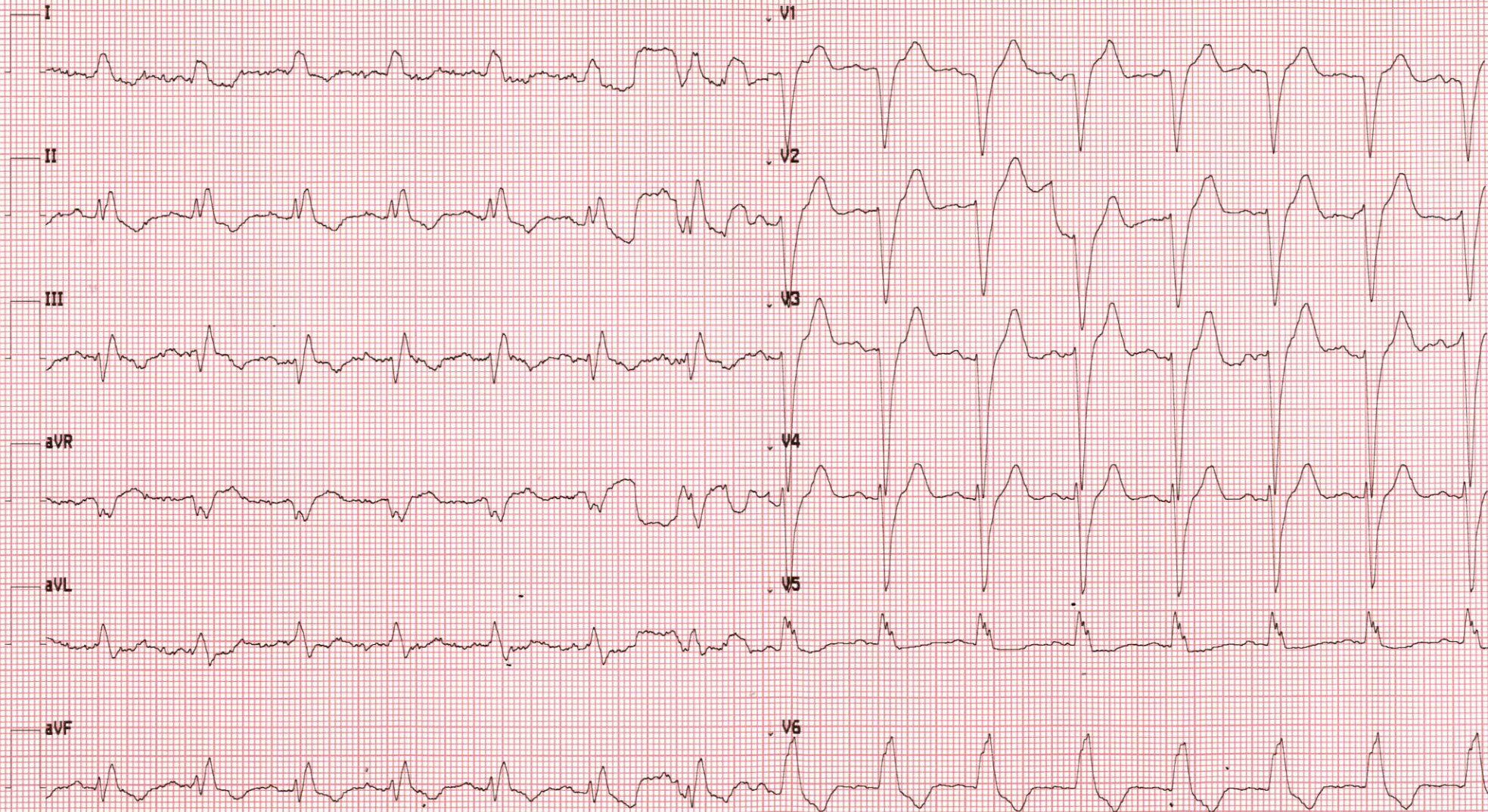
ID:  
D-naiss  
ans,

Moum  
Dr. ALLAH Mounir  
Cardiologue  
20, Rue de France, Ville Oasis - Casa  
Tél: 0322 99 07 00  
Fax: 0322 99 83 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

TP: 16/9





# مختبر التحليلات 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 Cockcroft -----: 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

T S H (us) -----: 0,88  $\mu$ U/ml

Normales

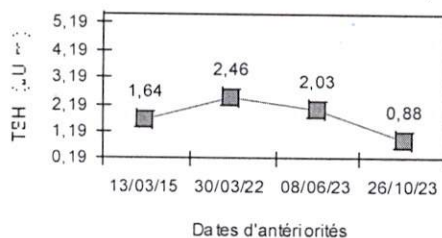
Antériorités

0,27 - 4,21

08/06/2023

2,03

(Méthode E.Chimiluminescence411 Roche-Cobas )



LABORATOIRE D'ANALYSES  
DE BIOLOGIE MEDICALE 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 التحليلات 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

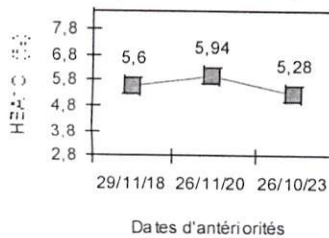
M. MOUMEN BRAHIM

Docteur MOHAMED ALLAOUI

### BIOCHIMIE

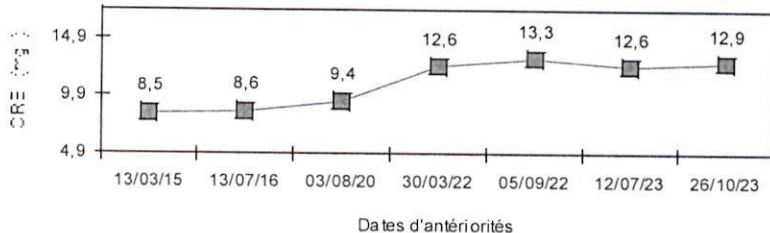
			Normales	Antériorités
Potassium ----- :	3,52	mmol/l	3,5 - 5,1	08/06/2023 4,29
Glycémie ----- :	0,90	g/l	0,7 - 1,1	12/07/2023 1,13
Soit :	5,0	mmol/l	3,88 - 6,11	6,30
Hémoglobine glycosylée ----- :	5,28	%	4 - 6,5	26/11/2020 5,94

( 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	6,50

Créatinine ----- :	12,90	* mg/l	7 - 12	12,60
Soit :	114,16	μmol/l	61,95 - 106,19	111,50





# مختبر التحليلات 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 MEDICALE 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





مصلحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس  
**CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis**

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

**Coro-Scanner / 128 barrettes** 26/10/23

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. Noumen Brahim

gheer HbA1c

TSH us

k<sup>+</sup>, Creatinine

LABORATOIRE D'ANALYSES  
DE BIOLOGIE MEDICALE AL OODS  
158 BD DE GRANDE CEINTURE  
HAY MOHAMED - 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  
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

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

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 الدار البيضاء - الوازيس - زنقة فرانس فيل - 20

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca





مصلحة 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