

# 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'Hi  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

M23-010834

185104

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2102 Société : R.A.M.  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : LAHLOU KASSI Farouk  
 Date de naissance : 15/07/1952  
 Adresse : 19, rue W. H. H. El Arjaune Casablanca  
 Tél. : 06 55042456 Total des frais engagés : 211,50 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 6 DEC, 2023  
 Nom et prénom du malade : LAHLOU KASSI Farouk  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : HTA  
 Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : 06/12/23  
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
6 DEC. 2023	actes		300,000	Professeur CHRAIBI Saïd DENTISTE Abdelmoumen Center Angle Bld. Abdelmoumen et Anoual Eto.5 Casa Tél: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46
6 DEC. 2023	actes		1000,000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	6/12/2023	811,50

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# 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																			
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																			
	25533412	21433552																		
	00000000	00000000																		
	D																			
	00000000	00000000																		
	35533411	11433553																		
	B																			
	G																			
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

**SAÏD CHRAÏBI**  
**Professeur en Cardiologie**  
**de la Faculté de Médecine**  
**de Casablanca**

Ancien Médecin des Hôpitaux de Genève

**Spécialiste des maladies du coeur**  
**et des vaisseaux**

Cardiologie adulte - Cardiologie pédiatrique  
 Hypertension artérielle - Échographie Doppler  
 Holter tensionnel - Holter rythmique - Epreuve d'effort



**الدكتور سعيد الشرايبي**

**أستاذ في أمراض القلب**  
**طبيب سابق بمستشفيات جنيف**

**أخصائي في أمراض القلب و الشرايين**  
**و إرتفاع الضغط الدموي**

**الفحص بالصدى - الهولطير - الفحص بالجهد**

Casablanca le : .....

06 DEC. 2023

M. Abdelhak Kasri - Fournier



M. Ennaji - 150

M. 40x31 - 0 - 0



M. Ichaver - 10

0 - 0 - 1

**Professeur CHRAÏBI Saïd**  
**ABDELMOUMEN CENTER**  
 Abdelmoumen Center Angle Bd.  
 Anoual Et Bd Abdelmoumen, 5<sup>ème</sup> Casa  
 Tel: 05 22 86 04 46 - 05 22 86 04 46

154, 10x3  
 1-811,50

**Professeur CHRAÏBI Saïd**  
**CARDIOLOGUE**  
 Abdelmoumen Center Angle Bd.  
 Anoual Et Bd Abdelmoumen, 5<sup>ème</sup> Casa  
 Tel: 05 22 86 04 46 - 05 22 86 04 46



**IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg**

**Irbésartan**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

F209053

### 1. Composition du médicament :

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

### 3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

### 4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une

potassium sérique ch

- Sténose de la va

hypertrophique : e

particulière est indi

mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

- Hyperaldostérisme primaire : les patients avec hyperaldostérisme

primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine.

En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale

dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance

cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de

conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une

oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec

n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression

artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une

maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du

myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan

et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour

baïsser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non

noirs, probablement à cause d'une plus forte

prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire.

L'association d'IRPHI® à des médicaments contenant de l'Aliskiren est

contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance

rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>)

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

### 8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur

LOT: 063  
PER: AUT 2026  
PPV: 116 DH 40

rapproché du

sténose obstructive

une prudence

ose aortique ou

**IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg**

**Irbésartan**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

F209053

### 1. Composition du médicament :

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

### 3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

### 4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une

potassium sérique ch

- Sténose de la va

hypertrophique : e

particulière est indi

mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

- Hyperaldostérisme primaire : les patients avec hyperaldostérisme

primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs

agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine.

En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale

dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance

cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de

conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une

oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec

n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression

artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une

maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du

myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan

et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour

baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non

noirs, probablement à cause d'une plus forte

prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire.

L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est

contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance

rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>)

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

### 8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur

LOT: 063  
PER: AUT 2026  
PPV: 116 DH 40

rapproché du

sténose obstructive

une prudence

ose aortique ou

**IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg**

**Irbésartan**

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

F209053

### 1. Composition du médicament :

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

### 3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

### 4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une

potassium sérique ch

- Sténose de la va

hypertrophique : e

particulière est indi

mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

- Hyperaldostérisme primaire : les patients avec hyperaldostérisme

primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine.

En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale

dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance

cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de

conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une

oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec

n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression

artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une

maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du

myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan

et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour

baïsser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non

noirs, probablement à cause d'une plus forte

prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire.

L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est

contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance

rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>)

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

### 8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur

LOT: 063

PER: AUT 2026

PPV: 116 DH 40

rapproché du

sténose obstructive

une prudence

ose aortique ou





Notice : informations de l'uti

## Ictavès® 5 mg, 10 mg et Comprimés pelliculés. Boîte Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10AA07

ICTAVES appartient au groupe des médicaments appelés statines.

#### ICTAVES vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ICTAVES est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ICTAVES.
- Ou
- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

**Pourquoi il est important de continuer de prendre ICTAVES :** ICTAVES est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelées lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ICTAVES peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elle se sent.

Cependant, un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de développer une maladie cardiovasculaire.

Les vaisseaux sanguins peuvent se boucher et provoquer une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Le cholestérol est un composé gras qui se trouve dans le sang. Il est nécessaire à la production de certaines hormones et à la formation de la bile. Un taux élevé de cholestérol dans le sang peut augmenter le risque de développer une maladie cardiovasculaire.

LOT 23 1572 1

EXP 04 2025

PPV 154 10

vous êtes enceinte.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE ICTAVES, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie ou d'un traitement, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais ICTAVES, comprimé pelliculé, si :**

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique 6).
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, si vous envisagez de le faire ou si vous avez récemment arrêté le traitement et prévenez votre médecin ;
- si vous prenez un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ICTAVES ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir le rejet des greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, demandez à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre ICTAVES, comprimé pelliculé, si :**

- si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament ;
- si vous consommez régulièrement des médicaments contenant de l'alcool ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonaise, vietnamienne, coréenne et indienne) ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament pour abaisser le taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, demandez à votre médecin.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de commencer à prendre ICTAVES :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires inexplicables particulièrement graves ou si vous avez de la fièvre ;
- si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous consommez régulièrement des médicaments contenant de l'alcool ;
- si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament pour abaisser le taux de cholestérol appelé fibraté ;
- si vous avez des informations contenues dans la notice et que vous avez déjà pris dans le passé un médicament pour abaisser le taux de cholestérol ;
- si vous prenez un médicament pour traiter une infection par exemple du ritonavir avec lopinavir.



Notice : informations de l'uti

## Ictavès® 5 mg, 10 mg et Comprimés pelliculés. Boîte Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10AA07

ICTAVES appartient au groupe des médicaments appelés statines.

#### ICTAVES vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ICTAVES est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ICTAVES.
- Ou
- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

**Pourquoi il est important de continuer de prendre ICTAVES :** ICTAVES est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelées lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ICTAVES peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elle

Cependant, il est important de surveiller sur

vaisseaux sanguins ou au cœur. Les problèmes vasculaires, comme l'athérosclérose, l'infarctus, la maladie artérielle, la maladie rénale, la maladie qui y conduit, peuvent être évités en prenant des médicaments comme le cholestérol. La norme du cholestérol est de 1,7 g/l. Si vous avez un taux de cholestérol supérieur à 1,7 g/l, vous devez prendre un médicament pour le faire baisser.

LOT 231572 1

EXP 04 2025

PPV 154 10

vous êtes enceinte.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE ICTAVES, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie ou d'un traitement, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais ICTAVES, comprimé pelliculé, si :**

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique 6).
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, si vous envisagez de le faire ou si vous avez déjà fait le traitement et prévenez votre médecin ;
- si vous prenez un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ICTAVES ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir les greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, demandez à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre ICTAVES, comprimé pelliculé, si :**

- si vous avez une insuffisance rénale modérée ou sévère (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de douleurs musculaires ou si vous avez déjà pris un médicament pour les douleurs musculaires avec un autre médicament (comme le cholestérol) ;
- si vous consommez régulièrement des médicaments contenant de l'alcool ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament pour le cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, demandez à votre médecin.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ICTAVES :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires ou si vous avez déjà pris un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous avez des douleurs musculaires inexplicables particulièrement graves ou si vous avez de la fièvre ;
- si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de douleurs musculaires ou si vous avez déjà pris un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous consommez régulièrement des médicaments contenant de l'alcool ;
- si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament pour le cholestérol appelé fibraté ;
- si vous avez des informations contenues dans la notice et que vous avez déjà pris dans le passé un médicament pour le cholestérol ;
- si vous prenez un médicament pour traiter le VIH (comme le ritonavir avec lopinavir) par exemple du ritonavir avec lopinavir.





# **Cabinet médical Professeur Chraibi Said**

## **Cardiologue**

Abdelmoumen Center, angle Bd Abdelmoumen et Anoual  
5ème étage, N° 501, Casablanca  
Tél. : 0522 86 00 46 / 0522 86 04 46

**CONSULTATIONS :**  
**Lundi, Mardi, Mercredi, Jeudi, Vendredi**  
**De 8H à 16H, Samedi de 8H à 12H**  
**(Sur rendez-vous)**

**Casablanca, le 06/12/2023**

### **RECU**

Je soussigné **Pr. Chraibi Said** avoir reçu **1300,00** dirhams de la part de Mr **LAHLOU KASSI Fouad** comme frais de Consultation, Electrocardiogramme et d'Echo Cœur.

- |                                     |             |
|-------------------------------------|-------------|
| • Consultation, Electrocardiogramme | : 300.00DH  |
| • Echo Cœur                         | : 1000.00DH |

**TOTAL : 1300.00DH**

**Pr. CHRAIBI Said**

**Professeur CHRAIBI Said**  
**CARDIOLOGUE**  
Abdelmoumen Center, angle Bd.  
Abdelmoumen et Anoual Etage 5ème  
Tél. 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46



# **Cabinet médical Professeur Chraibi Said**

## **Cardiologue**

Abdelmoumen Center , angle Bd Abdelmoumen et Anoual

5ème étage, No 501, Casablanca

Tél. : 05 22 86 00 46 – 05 22 86 04 46

### **CONSULTATIONS :**

**Lundi, Mardi, Mercredi, Jeudi, de 8H à 16H,**

**Vendredi de 8H à 12 H**

**Samedi de 8H à 12H**

**(Sur rendez-vous)**

**Casablanca le 06/12/2023**

**Mr. Lahlou Kassi Fouad**

### **Echocardiographie Doppler**

VG non dilaté , non hypertrophié,  
Bonne contractilité des parois du VG  
Bonne fonction systolique du VG , FEVG à 69 %  
Pressions de remplissage non élevées  
OG non dilatée , SOG à 17 cm2  
VD non dilaté non hypertrophié  
Bonne fonction VD  
Valve mitrale non épaissie non calcifiée  
Pas de RM ni IM  
Valve aortique non épaissie non calcifiée  
Pas de RAO ni IAO  
IT minime , PAPS à 21 mmhg  
Aorte ascendante et abdominale non dilatées  
Pas d'épanchement péricardique  
VCI non dilatée

Au Total :

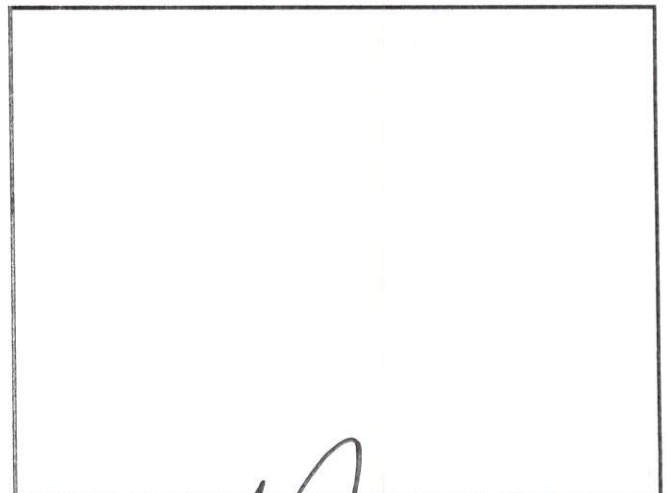
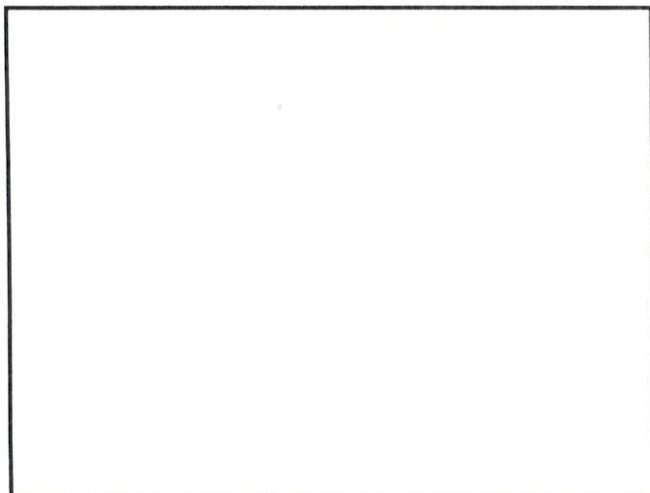
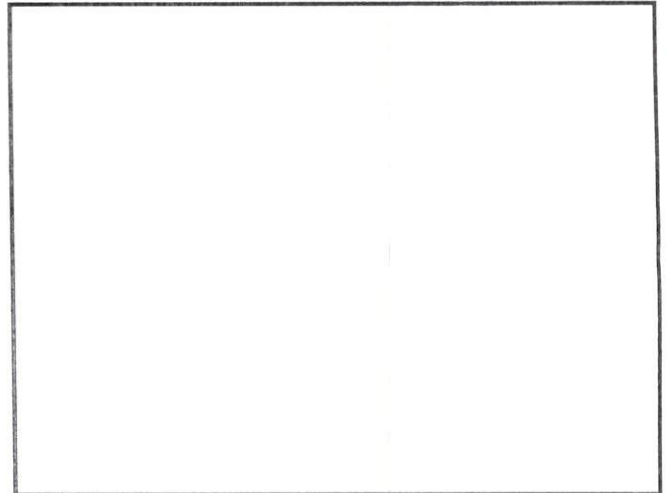
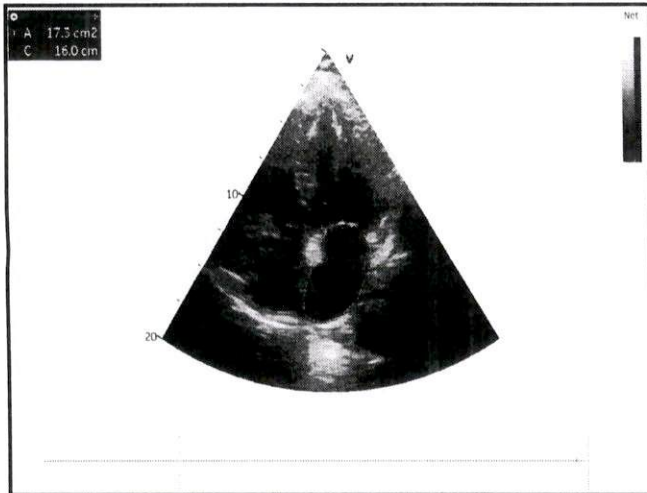
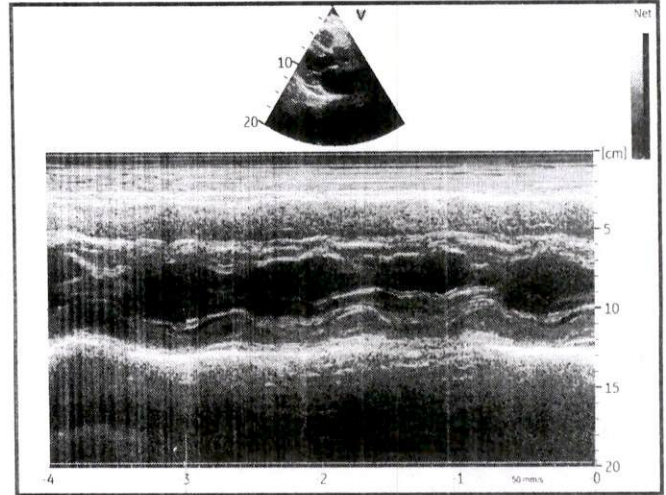
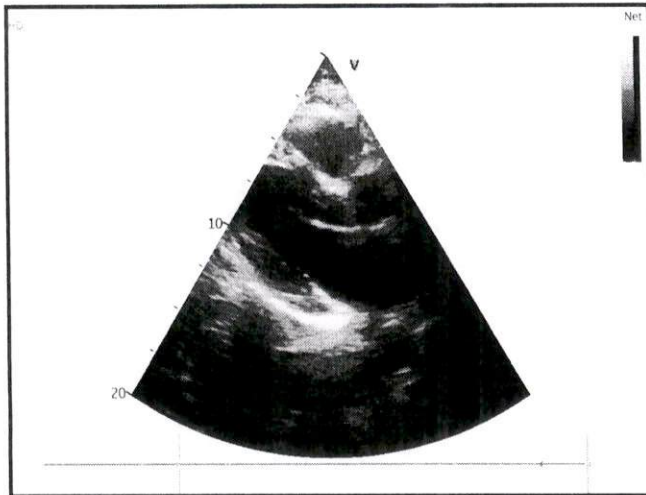
***VG non dilaté non hypertrophié***  
***Bonne fonction systolique du VG , FEVG à 69 %***  
***Pressions de remplissage du VG normales***  
***Bonne fonction VD***  
***Pas d'HTAP***

Abdelmoumen Center, angle Bd Abdelmoumen et Anoual  
Tél: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46  
Casablanca  
Professeur Chraibi Said  
**Pr. Chraibi Said**



Pat : LAHLOU KASSI, FOUAD Né(e) le :

Date : 06/12/2023



Professeur CHRAIBI SAID  
Abdelmounem et Anouar LHOUCHE  
Tél: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46



# Pr CHRAIBI Said

Nom : LAHLOU KASSI  
FOUAD

Cli No.:

Sex: Male

Age: 71A

SN: 0005296

Section:

CaseNo.:

Lit No:

Date: 06/12/2023 06:54:55



00:00 AC+DFT+EMG 25mm/s 10mm/mV

Fréquence:	1000Hz	QT Interval:	--	Prompt:
Temps d'écha	8s	QTc Interval:	--	
FC:	49bpm	P Axis:	--	
P Interval:	--	QRS Axis:	--	
QRS Interval:	--	T Axis:	--	
T Interval:	--	RV5/SV1	--/--mV	
PR Interval:	--	RV5+SV1	--	

Professeur CHRAIBI Said  
Abdelmoumen CHRAIBI  
05 22 86 00 46 - 05 22 86 00 46  
12:05:22

Docteur: