

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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

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

Maladie Chronique HTA
Déclaration de Maladie

N° P19- 060120

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02414

Société : Royal Air Maroc

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : HIYAJ ABDELLATIF

Date de naissance : 08/09/1954

Adresse : Sidi Yaacoub 4, Rue 18, Nr 105, Casablanca
EL FIDA 20520

Tél. : 0663 24 9977

Total des frais engagés : #3834,00# Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

CARDIOLOGUE
231, Bd. El Anassir, Qt. Maarif
Casablanca
Tél: 0522 22 66 00 - Fax: 0522 22 66 64
E-mail: info@mupras.ma
www.mupras.ma

Date de consultation : 29/7/2021

Nom et prénom du malade : HIYAJ ABDELLATIF

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA sévère

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 : 03/08/2021

Signature de l'adhérent(e) :

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
29.12.14	Ex	3000h		
29.12.14	Halle	Terrasse		
29.12.14	Ex	1000h		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
AMOUNI AOUFAICHA Pharmacie 9in Lamdouna SARI di Madrouf IV, n° 12 angle rue 50 et 781 - 05 22 28 14 24 - CASABLANCA	02/08/21	2534.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

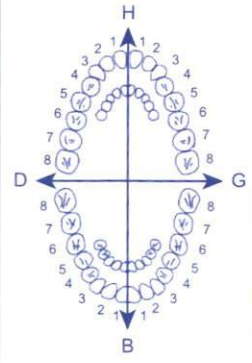
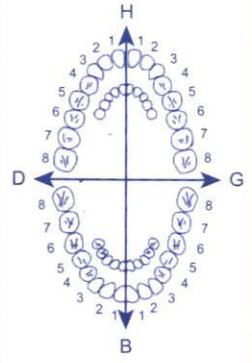
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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 G 00000000 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

Cabinet de cardiologie et d'exploration cardio-vasculaire

Dr. CHIBANI Mostafa
CARDIOLOGUE

Ex Enseignant à la faculté de médecine de
Casablanca

Et à l'Hôpital Averroes

Echographie Doppler du Cœur des Artères et des Veines

Réadaptation Cardio-Vasculaire

Epreuves D'Effort

Holter Tensionnel et ECG

Attaché au centre Hôpitalo Universitaire de BORDEAUX

Membre de la société EUROPEENNE de Cardiologie

Membre de la société Française de Cardiologie.

الدكتور شيباني مصطفى

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

أستاذ سابقا بكلية الطب و الصيدلة

مستشفى ابن رشد - الدار البيضاء -

معلق بالمركز الإقليمي الجامعي ببيوردو

عضو الجمعية الأوروبية لأمراض القلب و الشرايين

عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب و الشرايين

Casablanca, le 02-08-2021

ORDONNANCE MEDICALE

Nom : HIYAJ

Prénom : Abdellatif

Régime peu sodé

- 1- ANGINIB 100 mg : 1cp/j le matin
- 2- IPERTEN 20 mg : 1cp/j le soir
- 3- XEDILOL 25 mg : 1cp/j le matin

150.00 x 6
152.00 x 7
95.00 x 6

2534.00

TRAITEMENT A SUIVRE REGULIEREMENT
ET A RENOUVELER SELON LES BESOINS
PENDANT UNE PERIODE DE 6 MOIS

TRAITEMENT A SUIVRE REGULIEREMENT
ET A RENOUVELER SELON LES BESOINS
PENDANT UNE PERIODE DE 6 MOIS

MAMOUNI ALAOUI Faical
Phar 222 - Bir Anzarane
Sidi Maarouf IV, n° 12 angle rue 50 et 1
Tél: 05 22 28 14 24 - CASABLANCA

231, Bd Bir Anzarane. Maârif. Casablanca.

T. C. : 0522-22-66-66/65 FAX : 0522-22-66-64, en cas d'urgence appelez le 061 14 78 94

E-mail : cabinet_drchibani@live.fr

ICE : 001668263000013

ANGINIB 100mg
30 Comprimés pelliculés
LOT: 073
PER: FEV 2024
PPV: 150 DH 00
6 118000 051176

ANGINIB 100mg
30 Comprimés pelliculés
LOT: 073
PER: FEV 2024
PPV: 150 DH 00
6 118000 051176

ANGINIB 100mg
30 Comprimés pelliculés
LOT: 074
PER: FEV 2024
PPV: 150 DH 00
6 118000 051176

ANGINIB 100mg
30 Comprimés pelliculés
LOT: 073
PER: FEV 2024
PPV: 150 DH 00
6 118000 051176

ANGINIB 100mg
30 Comprimés pelliculés
LOT: 073
PER: FEV 2024
PPV: 150 DH 00
6 118000 051176

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NRQ
6 118000 021773
00,56

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NRQ
6 118000 021773
00,56

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NRQ
6 118000 021773
00,56

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NRQ
6 118000 021773
00,56

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NRQ
6 118000 021773
00,56

ANGINIB 100mg
30 Comprimés pelliculés
LOT: 074
PER: FEV 2024
PPV: 150 DH 00
6 118000 051176

XEDILOL 25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables
AMM N°148/15 DMP/21/NRQ
6 118000 021773
00,56

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLE

Comme tous les médicaments, IPERTEN 20 mg que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont généralement légers et nécessitent une prise en charge médicale.

- Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$ et $< 1/10$)

- Effets indésirables peu fréquents ($\geq 1/1000$ et $< 1/100$): picotements ou engourdissements douloureux (parosystés), augmentation du rythme cardiaque (tachycardie), baisse de la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), faiblesse, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de la peau avec rougeurs et démangeaisons (eczéma), altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, ASAT, LDH, GammaGT, PAL, azote uréique sanguin, créatininémie).

- Effets indésirables rares ($\geq 1/10000$ et $< 1/1000$): hypertension, somnolence, irritabilité, douleurs de l'estomac (gastralgie), douleurs abdominales, rougeur de la peau, démangeaisons, douleurs à type d'angine de poitrine (dus une distribution insuffisante de sang jusqu'au cœur, diarrhées, réduction de l'appétit (anorexie), tests sanguins anormaux (augmentation de la bilirubinémie), ictère.

- Effets indésirables très rares ($< 1/10000$): infarctus du myocarde dont les attaques augmentent en fréquence et en intensité chez les patients souffrant déjà d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régissent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés).

- Effets indésirables non connus (dont la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles): rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative).

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les plaquettes thermoformées dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière. Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

peuvent devenir

indésirables, bien

sur ou votre pharmacien

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLE

Comme tous les médicaments, IPERTEN 20 mg que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont généralement légers et nécessitent une prise en charge médicale.

- Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$ et $< 1/10$)

- Effets indésirables peu fréquents ($\geq 1/1000$ et $< 1/100$): picotements ou engourdissements douloureux (parosystés), augmentation du rythme cardiaque (tachycardie), baisse de la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), faiblesse, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de la peau avec rougeurs et démangeaisons (eczéma), altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, ASAT, LDH, GammaGT, PAL, azote uréique sanguin, créatininémie).

- Effets indésirables rares ($\geq 1/10000$ et $< 1/1000$): hypertension, somnolence, irritabilité, douleurs de l'estomac (gastralgie), douleurs abdominales, rougeur de la peau, démangeaisons, douleurs à type d'angine de poitrine (dus une distribution insuffisante de sang jusqu'au cœur, diarrhées, réduction de l'appétit (anorexie), tests sanguins anormaux (augmentation de la bilirubinémie), ictère.

- Effets indésirables très rares ($< 1/10000$): infarctus du myocarde dont les attaques augmentent en fréquence et en intensité chez les patients souffrant déjà d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régissent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés).

- Effets indésirables non connus (dont la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles): rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative).

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les plaquettes thermoformées dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière. Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

peuvent devenir

indésirables, bien

sur ou votre pharmacien

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLE

Comme tous les médicaments, IPERTEN 20 mg que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont généralement légers et nécessitent une prise en charge médicale.

- Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$ et $< 1/10$)

- Effets indésirables peu fréquents ($\geq 1/1000$ et $< 1/100$): picotements ou engourdissements douloureux (parosystés), augmentation du rythme cardiaque (tachycardie), baisse de la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), faiblesse, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de la peau avec rougeurs et démangeaisons (eczéma), altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, ASAT, LDH, GammaGT, PAL, azote uréique sanguin, créatininémie).

- Effets indésirables rares ($\geq 1/10000$ et $< 1/1000$): hypertension, somnolence, irritabilité, douleurs de l'estomac (gastralgie), douleurs abdominales, rougeur de la peau, démangeaisons, douleurs à type d'angine de poitrine (dus une distribution insuffisante de sang jusqu'au cœur, diarrhées, réduction de l'appétit (anorexie), tests sanguins anormaux (augmentation de la bilirubinémie), ictère.

- Effets indésirables très rares ($< 1/10000$): infarctus du myocarde dont les attaques augmentent en fréquence et en intensité chez les patients souffrant déjà d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régissent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés).

- Effets indésirables non connus (dont la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles): rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative).

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les plaquettes thermoformées dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière. Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

peuvent devenir

indésirables, bien

sur ou votre pharmacien

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLE

Comme tous les médicaments, IPERTEN 20 mg que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont généralement légers et nécessitent une prise en charge médicale.

- Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$ et $< 1/10$)

- Effets indésirables peu fréquents ($\geq 1/1000$ et $< 1/100$): picotements ou engourdissements douloureux (parosystés), augmentation du rythme cardiaque (tachycardie), baisse de la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), faiblesse, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de la peau avec rougeurs et démangeaisons (eczéma), altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, ASAT, LDH, GammaGT, PAL, azote uréique sanguin, créatininémie)

- Effets indésirables rares ($\geq 1/10000$ et $< 1/1000$): hypertension, somnolence, irritabilité, douleurs de l'estomac (gastralgie), douleurs abdominales, rougeur de la peau, démangeaisons, douleurs à type d'angine de poitrine (dus une distribution insuffisante de sang jusqu'au cœur, diarrhées, réduction de l'appétit (anorexie), tests sanguins anormaux (augmentation de la bilirubinémie), ictere.

- Effets indésirables très rares ($< 1/10000$): infarctus du myocarde dont les attaques augmentent en fréquence et en intensité chez les patients souffrant déjà d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régissent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés).

- Effets indésirables non connus (dont la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles): rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative).

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les plaquettes thermoformées dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière. Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

peuvent devenir

indésirables, bien

sur ou votre phar-

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLE

Comme tous les médicaments, IPERTEN 20 mg que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont généralement légers et nécessitent une prise en charge médicale.

- Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$ et $< 1/10$)

- Effets indésirables peu fréquents ($\geq 1/1000$ et $< 1/100$): picotements ou engourdissements douloureux (parosystés), augmentation du rythme cardiaque (tachycardie), baisse de la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), faiblesse, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de la peau avec rougeurs et démangeaisons (eczéma), altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, ASAT, LDH, GammaGT, PAL, azote uréique).

- Effets indésirables rares ($\geq 1/10000$ et $< 1/1000$): hypertension, somnolence, irritabilité, douleurs de l'estomac (gastralgie), douleurs abdominales, rougeur de la peau, démangeaisons, douleurs à type d'angine de poitrine (dus une distribution insuffisante de sang jusqu'au cœur, diarrhées, réduction de l'appétit (anorexie), tests sanguins anormaux (augmentation de la bilirubine), icter.

- Effets indésirables très rares ($< 1/10000$): infarctus du myocarde dont les attaques augmentent en fréquence et en intensité chez les patients souffrant déjà d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régissent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés).

- Effets indésirables non connus (dont la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles): rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative).

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les plaquettes thermoformées dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière. Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

peuvent devenir

indésirables, bien

sur ou votre phar-

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLE

Comme tous les médicaments, IPERTEN 20 mg que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont généralement légers et nécessitent une prise en charge médicale.

- Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$ et $< 1/10$)

- Effets indésirables peu fréquents ($\geq 1/1000$ et $< 1/100$): picotements ou engourdissements douloureux (parosystes), augmentation du rythme cardiaque (tachycardie), baisse de la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), faiblesse, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de la peau avec rougeurs et démangeaisons (eczéma), altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, ASAT, LDH, GammaGT, PAL, azote uréique sanguin, créatininémie).

- Effets indésirables rares ($\geq 1/10000$ et $< 1/1000$): hypertension, somnolence, irritabilité, douleurs de l'estomac (gastralgie), douleurs abdominales, rougeur de la peau, démangeaisons, douleurs à type d'angine de poitrine (dus une distribution insuffisante de sang jusqu'au cœur, diarrhées, réduction de l'appétit (anorexie), tests sanguins anormaux (augmentation de la bilirubinémie), ictere.

- Effets indésirables très rares ($< 1/10000$): infarctus du myocarde dont les attaques augmentent en fréquence et en intensité chez les patients souffrant déjà d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régissent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés).

- Effets indésirables non connus (dont la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles): rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative).

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.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les plaquettes thermoformées dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière. Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

peuvent devenir

indésirables, bien

sur ou votre pharmacien

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLE

Comme tous les médicaments, IPERTEN 20 mg que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont généralement légers et nécessitent une prise en charge médicale.

- Effets indésirables fréquents ($\geq 1/100$ et $< 1/10$)

- Effets indésirables peu fréquents ($\geq 1/1000$ et $< 1/100$): picotements ou engourdissements douloureux (parosystes), augmentation du rythme cardiaque (tachycardie), baisse de la pression sanguine (hypotension), difficultés à respirer (dyspnée), faiblesse, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, constipation, troubles digestifs, éruption cutanée, inflammation de la peau avec rougeurs et démangeaisons (eczéma), altération des enzymes détectables par des tests sanguins (ALAT, ASAT, LDH, GammaGT, PAL, azote uréique sanguin, créatininémie).

- Effets indésirables rares ($\geq 1/10000$ et $< 1/1000$): hypertension, somnolence, irritabilité, douleurs de l'estomac (gastralgie), douleurs abdominales, rougeur de la peau, démangeaisons, douleurs à type d'angine de poitrine (dus une distribution insuffisante de sang jusqu'au cœur, diarrhées, réduction de l'appétit (anorexie), tests sanguins anormaux (augmentation de la bilirubinémie), ictere.

- Effets indésirables très rares ($< 1/10000$): infarctus du myocarde dont les attaques augmentent en fréquence et en intensité chez les patients souffrant déjà d'angine de poitrine; inflammation et gonflement des gencives qui habituellement régissent en interrompant le traitement et nécessitent des soins dentaires adaptés).

- Effets indésirables non connus (dont la fréquence ne peut pas être estimée à partir des données disponibles): rougeur anormale de la peau (érythème multiforme), maladie de la peau avec rougeur anormale et desquamation (dermatite exfoliative).

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.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver les plaquettes thermoformées dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière. Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

P.P.V. 152DH00

Distribué par PROMOPHARM S.A.

peuvent devenir

indésirables, bien

sur ou votre pharmacien

Cabinet de cardiologie et d'exploration cardio-vasculaire

Dr. CHIBANI Mostafa

CARDIOLOGUE

Ex Enseignant à la faculté de médecine de Casablanca

Et à l'Hôpital Averroes

Echographie Doppler du Cœur des Artères et des Veines

Réadaptation Cardio-Vasculaire

Epreuve D'Effort

Holter Tensionnel et ECG

Attaché au centre Hôpitalo Universitaire de BORDEAUX

Membre de la société EUROPEENNE de Cardiologie

Membre de la société Française de Cardiologie.

الدكتور شيباني مصطفى

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

أستاذ سابقا بكلية الطب و الصيدلة

مستشفى ابن رشد - الدار البيضاء-

معلق بالمركزالإستشفائي الجامعي ببوردو

عضو الجمعية الأوروبية لأمراض القلب و الشرايين

عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب و الشرايين

Casablanca, le 29-07-2021

NOTE D'HONORAIRE

Nom : HIYAJ

Prénom : Abdelatif

EXAMEN

* Cs +ECG K(16)

*Holter Tensionnel de 24h K(100)

MONTANT

300 DH

1000 DH

* TOTAL :

1300 DH

Arrêté la présente note d'honoraire à la somme de :

« Mille trois cent dirhams »

Dr. CHIBANI MOSTAFA
CARDIOLOGUE
231, Bd. Bir Anzarane, Quartier Maârif
Tél: 0522 22 66 66 / 0522 22 66 64
Fax: 0522 22 66 65
Email: m.chibani@casablanca.ma

231, Bd Bir Anzarane. Quartier Maârif. Casablanca.

IF : 420004000-CNSS : 2362226- TP : 35800281- ICE : 001668263000013

☎ C. : 0522-22-66-66/65 FAX : 0522-22-66-64, en cas d'urgence appelez le 0661 14 78 94

HIYAJ, ABDELLATIF

ID:

D-naiss:

0ans,

29-Jul-2021 11:20:40

Fréq.Resp: 72 BPM

Int PR: 164 ms

Dur.QRS: 88 ms

QT/QTc: 363 / 388 ms

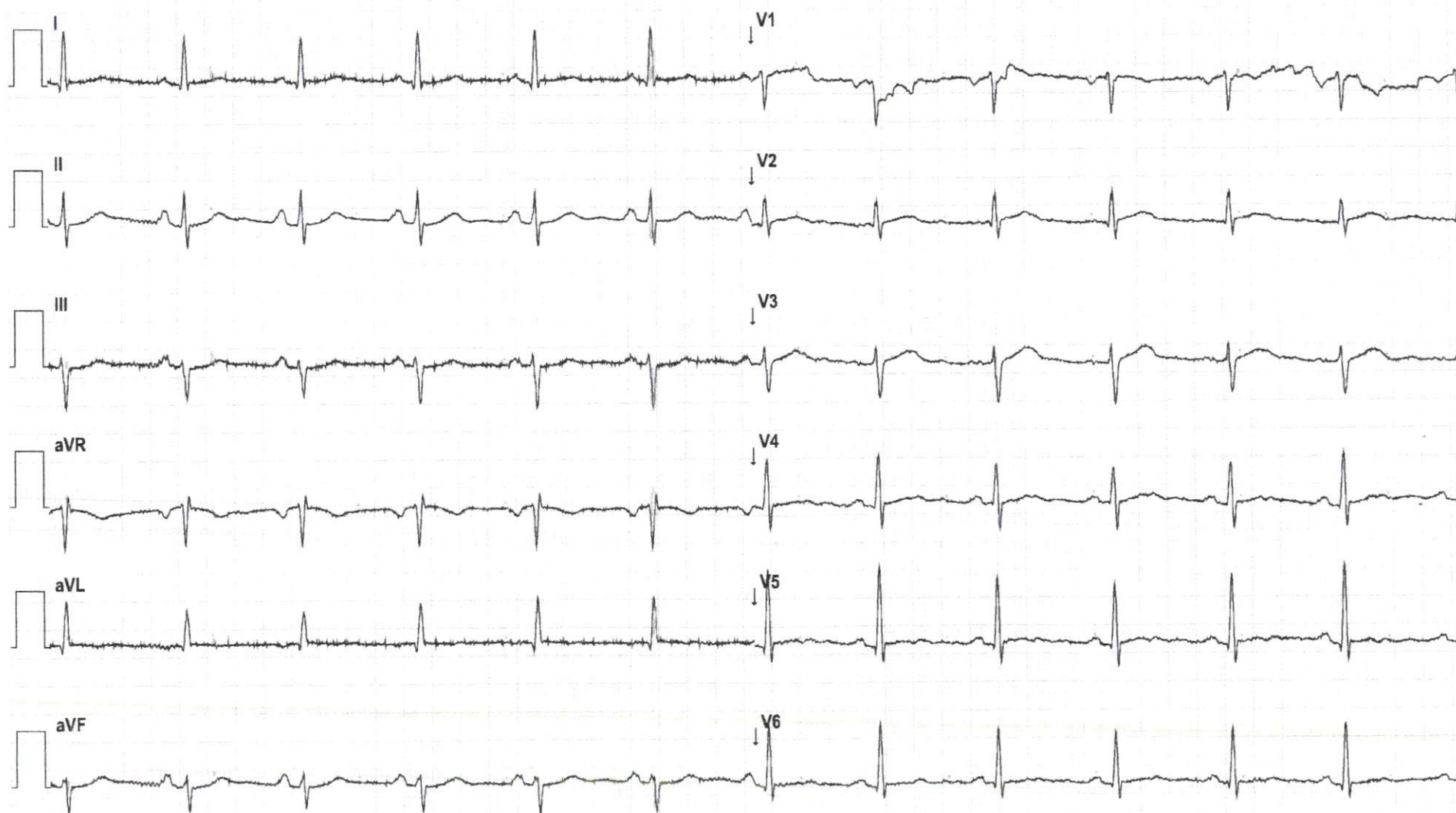
Axes P-R-T: 68 -15 65

RYTHME SINUSAL

POSSIBLE HYPERTROPHIE AURICULAIRE GAUCHE [P EN V1 V2 = -0,1 mV]

ANOMALIE NON SPECIFIQUE DE L'ONDE T

ECG ANORMAL



Cabinet de cardiologie et d'exploration cardio-vasculaire.

Dr. CHIBANI MOSTAFA

CARDIOLOGUE

Ex. Enseignant à la faculté de médecine de Casablanca et à l'hôpital Averroes

Echographie Doppler du Cœur, des Artères et des Veines

Réadaptation cardio-vasculaire, Epreuve d'effort et Holter tensionnel et ECG

HOLTER TENSIONNEL

-----O-----

Date :	30-07-2021	Méd/Demandeur	DR.M.CHIBANI
Nom :	HIYAJ	Sexe :	M
Prénom :	Abdelatif	Age :	
Début surveillance	29-07-2021 à 11h :00	Fin surveillance :	30-07-2021 à 11h :00
Durée totale	24h :00	Nombre de mesures :	68
% succès	97	Motif d'examen	HTA

Compte rendu de l'enregistrement

- *La charge tensionnelle moyenne de 24 h est de **162/90 mmHg.**
- *La charge tensionnelle moyenne diurne est de **164/92mmHg.**
- *La charge tensionnelle moyenne nocturne est de **146/75mmHg.**
- *La fréquence cardiaque moyenne est de **75 bpm.**
- * 54% des mesures artérielles systoliques diurnes sont > à **160mmHg.**
- * 27% des mesures artérielles diastoliques diurnes sont > à **95 mmHg.**
- * 93% des mesures artérielles systoliques diurnes sont>à **140mmHg.**
- *79 % des mesures artérielles diastoliques diurnes sont > à **90mmHg.**
- * 100% des mesures artérielles systoliques nocturnes sont >à **120mmHg.**
- * 62% des mesures artérielles diastoliques nocturnes sont >à **80 mmHg.**
- *La pression artérielle systolique la plus élevée est de **210mmHg** enregistrée à **21h : 40 mn** avec une fréquence cardiaque à 86 bpm.
- * La pression artérielle diastolique la plus élevée est de **113mmHg** enregistrée à **09h : 20 mn** avec une fréquence cardiaque à 90 bpm.
- *La variabilité tensionnelle de 24heures , **est en faveur d'une HTA systolo-diastolique durant l'éveil et systolique durant le sommeil.**
- *Le cycle nycthéméral est conservé.

Dr. CHIBANI MOSTAFA
CARDIOLOGUE
231, Bd. Bir Anzarane, Qt. Maârif
Casablanca, Maroc 20666
Tél: 0522 22 66 66/65
E-mail: chibani.mostafa@gmail.com

231, Bd Bir Anzarane. Quartier Maârif. Casablanca.

T. C. : 0522 22-66-66/65 FAX : 0522 22-66-64

Nom du patient :	HIYAJ ABDELATIF	Date de test :	29/07/2021
Identité du patient :	580	Date de naissance :	Sexe :  female

Statistiques MAPA

Période globale : Heure : 11:32 - 14:42 Durée : 27:10 Échantillons : 66 sur 68 (97%)						
	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	162	+/-17,7	210 (21:40)	130 (16:00)		10,9%
DIA (mmHg)	90	+/-13,3	113 (09:20)	59 (15:40)		14,8%
FC (bpm)	75	+/-7,3	101 (13:00)	62 (11:32)		9,7%
PAM (mmHg)	114	+/-13,7	137 (21:40)	85 (15:40)		12,0%
PP (mmHg)	72	+/-12,1	109 (21:40)	51 (05:00)		16,8%
SYS _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
DIA _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
Alxc (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
Alxc@75 (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PA _{avg} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PP _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PAM _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
Charge de PA :	94% de relevés SYS > 135 mmHg éveil et > 120 mmHg sommeil 77% de relevés DIA > 85 mmHg éveil et > 70 mmHg sommeil					
Dim. pdt sommeil :	Réductions 10,9% SYS et 18,5% DIA pendant le sommeil					
AASI :	0,45					
Augmentation de la PA le matin :	Données insuffisantes pour calculer					
Indice lissage :						

Période d'éveil : Heure : 07:00 - 23:00 Échantillons : 58 sur 60 (97%)						
	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	164	+/-17,1	210 (21:40)	130 (16:00)		10,4%
DIA (mmHg)	92	+/-11,9	113 (09:20)	59 (15:40)		12,9%
FC (bpm)	75	+/-7,5	101 (13:00)	62 (11:32)		10,0%
PAM (mmHg)	116	+/-12,5	137 (21:40)	85 (15:40)		10,8%
PP (mmHg)	72	+/-12,4	109 (21:40)	52 (09:00)		17,2%
SYS _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
DIA _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
Alxc (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
Alxc@75 (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PA _{avg} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PP _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PAM _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
Charge de PA :	93% de relevés SYS > 135 mmHg 79% de relevés DIA > 85 mmHg					

Nom du patient : HIYAJ ABDELATIF

Date de test : 29/07/2021

Identité du patient : 580

Date de naissance :

Sexe :  female

Période de sommeil : Heure : 23:00 - 07:00 Échantillons : 8 sur 8 (100%)

	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	146	+/-14,4	178 (23:00)	135 (03:00)		9,9%
DIA (mmHg)	75	+/-13,5	97 (23:00)	59 (01:00)		18,0%
FC (bpm)	74	+/-5,5	81 (03:00)	64 (06:00)		7,4%
PAM (mmHg)	99	+/-12,8	124 (23:00)	86 (04:00)		12,9%
PP (mmHg)	72	+/-10,4	83 (01:00)	51 (05:00)		14,4%
SYS _{sc} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
DIA _{sc} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
Alxc (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
Alxc@75 (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PA _{avg} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PP _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PAM _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--

Charge de 100% de relevés SYS > 120 mmHg
PA : 62% de relevés DIA > 70 mmHg

Période de « blouse blanche » : Heure : 11:32 - 12:31 Échantillons : 3 sur 3 (100%)

	Moyenne	Dév.Std.	Max (heure)	Min (heure)	Au-dessus du seuil	CV
SYS (mmHg)	172	+/-21,5	193 (12:00)	150 (12:20)		12,5%
DIA (mmHg)	96	+/-4,2	101 (12:00)	93 (12:20)		4,4%
FC (bpm)	68	+/-6	74 (12:00)	62 (11:32)		8,8%
PAM (mmHg)	122	+/-10	132 (12:00)	112 (12:20)		8,2%
PP (mmHg)	76	+/-17,6	92 (12:00)	57 (12:20)		23,2%
SYS _{sc} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
DIA _{sc} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)		--
Alxc (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
Alxc@75 (%)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PA _{avg} (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PP _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--
PAM _c (mmHg)	--	--	-- (---)	-- (---)	--	--

Charge de 100% de relevés SYS > 135 mmHg
PA : 100% de relevés DIA > 85 mmHg