

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

Informations 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.

Éducation :

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0059308

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00597

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : YALLOU Aicha

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0522229743

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02/02/2022

Nom et prénom du malade : YALLOU Aicha

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA + ALCA

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
02/02/22			300,00	
02/02/22			1000,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL MANAR CASA S.M.L. A.U. 48, Avenue Mohamed Ben Barka Bourgoine Casablanca - Tél. 05 22 26 13 77	02/02/22	1281,80

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.

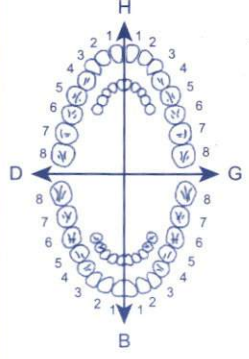
Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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

	<div>H</div> <div>2553341221433552 0000000000000000</div> <div>D</div> <div>0000000000000000 3553341111433553</div> <div>G</div> <div>B</div>		COEFFICIENT DES TRAVAUX	<div></div>
	<div>(Création, remont, adjonction)</div> <div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div>		MONTANTS DES SOINS	<div></div>
			DATE DU DEVIS	<div></div>
			DATE DE L'EXECUTION	<div></div>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ahmed SETTI

Cardiologue

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille

Ancien Médecin des Hôpitaux de France

الدكتور أحمد السطي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

خرج كلية الطب بليب

طبيب سابقا بمستشفيات فرنسا



Cabinet de Consultations

et d'Explorations Cardio-Vasculaires

02/02/2012

PHARMACIE EL MANAR
CASA S.A.R.L. A.U.
48, Av. Mehdi Ben Barka Bourgoane
Casablanca - Tél. 05 22 26 13 72

Mr YACOU AICHA

23.10 Lysanne 1/1; (2bille)

97.90 Kerlor 20 x 1 (1bille)

531.00
63.30 Paradox 110 x 2 (1bille)

Intagrel 10/25 1/1

Detenorel 90 1/1

350.00
Rexabon 15 1/1

12.8.1 / 30



BOTTU SA
PPV : 97 DH 90

chloride 20 mg
x 1 one tablet
"meridol"

Docteur Ahmed SETTI
Signature

Tritazide®

10mg/12.5mg - 10mg/25mg



Sanofi Aventis

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament

Votre médecin vous a prescrit ce médicament

Effets de ce médicament

Tritazide® contient

un enzyme de conversion

bloquant l'action d'une enzyme

de resserrer les vaisseaux sanguins.

Tritazide® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés

diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau

dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre Tritazide® si :

• vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;

• vous avez déjà eu un oedème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);

• vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

Tritazide® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicamenteux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarylflumarate

Formes posologiques :

Les comprimés Tritazide® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

• 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide

• 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mises en garde et précautions

Tritazide® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez Tritazide®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE®.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour produire une substance qui a pour effet de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

63,30

00078



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kerlone® 20 mg, comprimé pelliculé sécable
bétaxolol

SANOFI 

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Kerlone 20 mg cp pel b 28
P.P.V : 97,90 DH

Prenez l'intégralité de cette notice avant de

la.
ous pourriez avoir besoin de la relire.
re question, si vous avez un doute, demandez
votre médecin ou à votre pharmacien.

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.

Que contient cette notice :

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

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

Ce médicament contient une substance active, le bétaxolol qui appartient
à la famille des bêtabloquants. Ces médicaments sont utilisés pour
diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

- pour diminuer la tension artérielle,
- pour prévenir les crises d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un

- si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande
située au-dessus du rein),
- si vous avez une tension artérielle basse (hypotension),
- si vous avez déjà eu une réaction allergique grave,
- si vous avez une acidose métabolique (excès de production d'acidité
ou défaut d'élimination de cette acidité par le rein).

Faites attention avec Kerlone :

- Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir
demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal
peut mettre votre vie en danger.

- si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez
ce médicament,
- si vous devez subir un test de dépistage du glaucome (maladie de
l'œil due à l'augmentation de la pression oculaire et pouvant altérer
la vue), avertissez l'ophtalmologiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin si vous présentez l'une des
affections suivantes ; il pourra prendre des mesures de précaution
particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire
ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- si vous êtes diabétique : vous devrez surveiller très attentivement
votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter
d'éventuelles hypoglycémies,
- si votre cœur bat trop lentement ou de manière irrégulière,
- si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de
poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos
d'une douleur dans la poitrine,
- si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie
du cœur (insuffisance cardiaque),
- si vous avez une forme moins sévère de phénomène de Raynaud
(problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite
(troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes)

MERCK**DETENSIEL® 10 mg,
comprimé pelliculé sécable****Bisoprolol fumarate**

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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MERCK**DETENSIEL® 10 mg,
comprimé pelliculé sécable****Bisoprolol fumarate**

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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MERCK**DETENSIEL® 10 mg,
comprimé pelliculé sécable****Bisoprolol fumarate**

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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Lysanxia®

Prazépam



PRESENTATION :

20 comprimés sécables, boîte de 2 blisters de 20 comprimés.
100 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 20ml.

QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Préparé :

g

se, cellulose microcristalline, amidon de maïs, stéarate de maïs,
ble.

as :

gouttes : 15 mg de prazépam.

glycérol, éthyloléthyleneglycol, saccharine sodique, polysort

INDICATIONS THERAPEUTIQUES (TYPE D'ACTIVITE) :

(anxiolytique)

aux central)

CONTRAINDICATIONS (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'ac-

NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

respiratoire grave,

pathologie grave,

trouble du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),

à cette classe de produits.

utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.
IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN.

UT. AV : 1 1 2 0 2 3
LOT N° : 1 2 9 8 9 6 8

P.P.V

2 3 1 0

23, 10



Boehringer
Ingelheim



303398-04

110 mg gélules

Pradaxa®
dabigatran etexilate

برادكسا®

دابیغاتران ایتیکسیلات

110 ملغ كبسولات



Boehringer
Ingelheim



6 118001 040346

Pradaxa 110mg

Dabigatran Etexilate Mesilate
Boite de 30 Gélules

Bottu S.A.

PPV: 531,00 DH

303A37-QZ



Docteur Ahmed SETTI

Cardiologue

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille

Ancien Médecin des Hôpitaux de France

الدكتور أحمد السطي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

مخرج كلية الطب بليب

طبيب سابق بمستشفيات فرنسا



Cabinet de Consultations

et d'Explorations Cardio-Vasculaires

Casablanca le 02/02/22

Nom et prénom du malade : YALLOU Aicha

NOTE D'HONORAIRES

➤ Son 300,00 DHS.

➤ Carte Orange
Cardiologue 1000,00 DHS

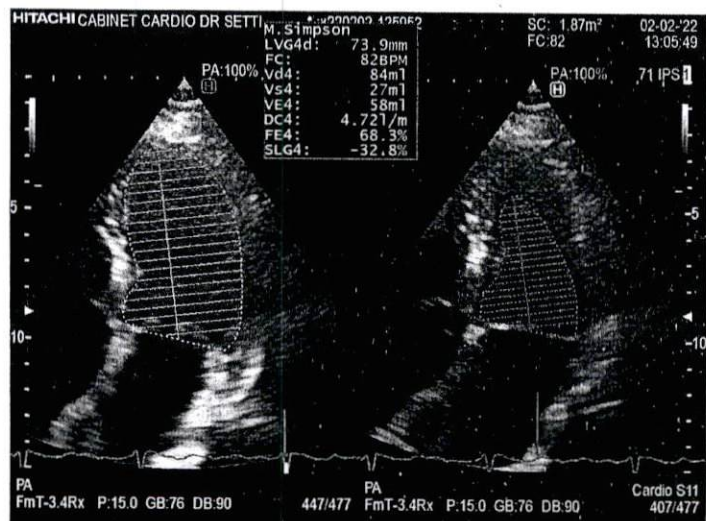
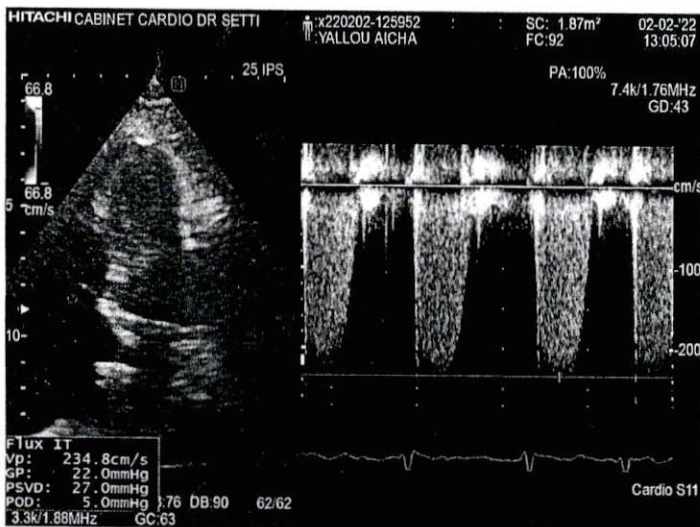
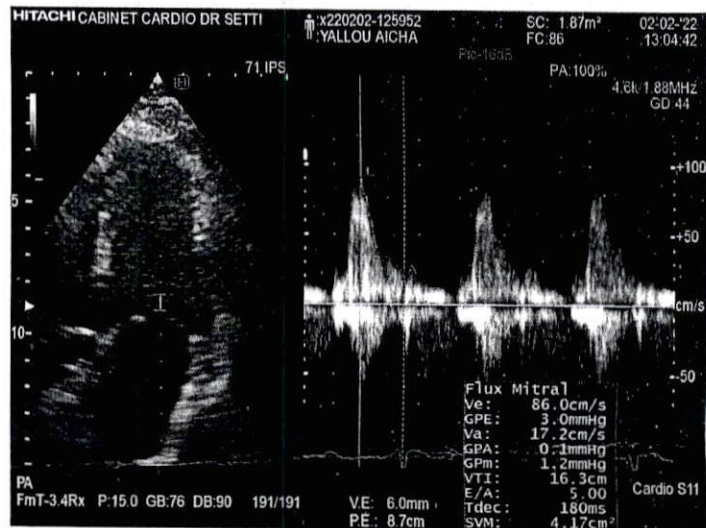
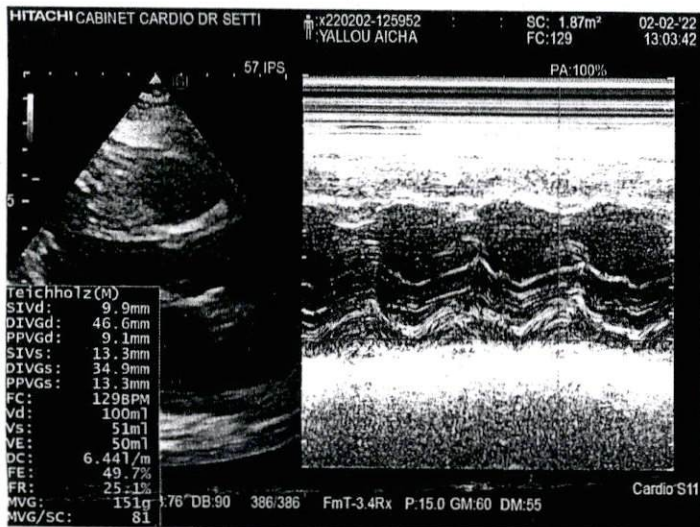
TOTAL

1300,00 DHS

Arrête la facture à la somme de :

Mille Trois - Cent Dinars

Docteur Ahmed SETTI
Cardiologue
Rés. J. Assim Houssam
(Rue de la Foire Internationale - À côté de l'Hôpital Mly Youssef)
Tél : 05 22 20 35 84 / 88 - 861 14 32 01
CASABLANCA - Urgences



Docteur Ahmed SETTI

Cardiologue

Diplômé de la Faculté

de Médecine de Lille

Ancien Médecin des Hôpitaux

de France



**Cabinet de Consultations
et d'explorations Cardio-Vasculaires**

الدكتور أحمد السطى

اختصاصي في أمراض

القلب والشرايين

خريج كلية الطب بليب
طبيب سابقا بمستشفيات
فرنسا

Casablanca le 02/02/2022

Mme YALLOU AICHA

COMPTE RENDU DE L'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER COULEUR:

Fonction systolique ventriculaire gauche conservée avec une fraction d'éjection à 65 %.

Fonction VD normale.

Aorte initiale non dilatée.

Pas de dilatation cavitaire aussi bien à droite qu'à gauche.

Pas de troubles de la cinétique segmentaire.

Hypertrophie modérée des parois myocardiques du VG.

Pas de thrombus intracavitaire ou de végétations oslériennes en transthoracique.

Les différents jeux valvulaires sont bien conservés.

Absence d'épanchement péricardique.

MENSURATIONS : TDVG : 4.66 cm, TSVG : 3.49 cm, PP : 0.91 cm, SIV : 0.9 cm, OG : 3.65 cm
En BD/TM AORTE : 2.92 cm, OIS : 1.69 cm, VD : 3 cm, FE : 65 %.

L'étude doppler couleur met en évidence une fuite aortique non significative, grade 1.5/4.

On note une fuite mitrale minime, grade 1/4.

On note aussi une fuite tricuspidiennne grade 2.5/4, estimant des pressions pulmonaires normales avec une PAP systolique à 27 mmhg.

Temps de décélération à 180 ms, rapports Em/Ea à 8.2 et Em/Vp à 1.1, le tout en faveur de la normalité des pressions de remplissage ventriculaire gauches.

EN CONCLUSION :

Cardiomyopathie hypertensive modérée, à fonction ventriculaire gauche conservée.

Pressions de remplissage ventriculaire gauches et pulmonaires normales.

Fuite aortique non significative, dégénérative, non évolutive, grade 1.5/4.

Fuite mitrale minime, stable, grade 1/4.

Sensible à votre confiance

DR. SETTI

Docteur

Résidence Jassim Houssam - 175, Rue Boukraa - 1er étage - Casablanca - Maroc
(Rue de la Foire Internationale - A côté de l'Hôpital Mly Youssef) - Tél.: 05 22 20 35 84 - Tél./ Fax : 05 22 20 35 88 - GSM : 06 61 14 32 01

E-mail : cardiosetti@yahoo.fr