

# 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 canaux, 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 canaux.

## 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

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19-0049275

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1215 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : FIKRI Aziz 124078  
 Date de naissance :  
 Adresse : Soleil  
 Tél. : 05 21 19 18 38 Total des frais engagés : 300 + 354,60 + 100 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **Professeur CHRAÏBI Saïd**  
**CARDIOLOGUE**  
 Abdelmoumen Center Angle 80.  
 Abdelmoumen et Anoual Etage 5 Cas.  
 Tél. 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46  
 Date de consultation : 07 JUL 2022  
 Nom et prénom du malade : FIKRI Aziz Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : MI  
 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 : Casa Le : 08/07/2022  
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

**Professeur CHRAÏBI Saïd**  
**CARDIOLOGUE**  
 Abdelmoumen Center Angle 80.  
 Abdelmoumen et Anoual Etage 5 Cas.  
 Tél. 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46



# 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
07 JUIL. 2022	G-HCC		300,00 DH	Professeur CHRAÏBI Said Abdelmoumen A. Houat Erg. 5 Casa Tél.: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BOUJAZZA LAHLAL BOUJAZZA Tél: 022 - 80 - 52 - 54 GSM: 091 - 85 - 02 - 19	27/7/2022	354,60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE D'ANALYSES DR. SEKKAL Nabil PHARMACIEN Radiologue Bd. Zerktouni - Casablanca Tél: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46	26/7/22	B60	T= 100,00 DHS

## 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 :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient											
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE													
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D	G												
	00000000 35533411	00000000 11433553												
	B													
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>										
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez lire attentivement  
ce contenu des informations

Car cette notice  
interrompt votre méd  
prescrit. Ne le donne  
de leur maladie soit  
parlez-en avec votre  
m qui ne serait pas mé

LOT : 21610  
P.R. : 05 2023

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



6 118000 061847

estions,  
ement  
signes  
évident,  
irabile

DANS

1. QU'EST-CE QUE KAR  
QUELS CAS EST-IL UT  
Classe pharmacothé

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle) et épisodes d'allure grippale et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin (traitement, chirurgie, anesthésie ou votre dentiste) de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

**Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzotriazone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor (dans des indications validées),

• un autre médicament à base de fibrinolyse (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• des médicaments (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) pour le traitement d'une maladie.

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• clobétiline,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

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

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance),

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez lire attentivement  
ce contenu de l'inform

Car cette notice  
interroge votre méd  
prescrit. Ne le donne  
de leur maladie soit  
parlez-en avec votre  
qui ne serait pas mé

LOT : 21610  
P.R. : 05 2023

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



6 118000 061847

estions,  
ement  
signes  
évident,  
irabile

DANS

1. QU'EST-CE QUE KAR  
QUELS CAS EST-IL UT  
Classe pharmacothé

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin (traitement, chirurgie, anesthésie ou votre dentiste) de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

**Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor (dans des indications validées),

• un autre médicament à base de fibrinolyse (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• des médicaments (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) pour le traitement d'une maladie.

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• clobétiline,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec réccurrence plus ou pourriez prendre tout autre médicament.

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

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

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

**Jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste



# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez lire attentivement  
ce contenu des informations

Car cette notice  
interrompt votre méd  
prescrit. Ne le donne  
de leur maladie soit  
parlez-en avec votre  
qui ne serait pas mé

LOT : 21610  
PFR : 05 2023

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



6 118000 061847

estions,  
ement  
signes  
évident,  
irabile

DANS

1. QU'EST-CE QUE KAR  
QUELS CAS EST-IL UT  
Classe pharmacothé

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

**Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzotriazone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor (dans des indications validées),

• un autre médicament à base de fibrinolyse (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• des médicaments (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) pour le traitement d'une maladie.

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimétinib,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

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

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance),

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

# NEBILET® 5 mg

\* VIGNETTE

NEBILET® 5mg  
28 comprimés O  
PPV 87DH50

V136132101

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.

égalité de  
médicament.  
urriez avoir

ns, si vous  
nformations  
en.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable  
La substance active est : Nébivolol

Sous forme de comprimé quadrisécable  
pour y

Les autres composants sont :  
Polysorbate 80, hypromellose lactose monohydraté,  
amidon de maïs, cscarmellose sodique, cellulose  
microcristalline, sil colloïdale anhydre, stéarate  
de magnésium.

NEBILET 5 mg, comprimé  
1. QU'EST-CE  
ET DANS QU'EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est présent sous la forme  
de comprimé quadrisécable en boîte de 28  
d'un comprimé un bête-biquant sélectif.  
comprimé préconisé dans le traitement  
de l'hypertension artérielle essentielle.

(un médicament protecteur utilisé dans le  
traitement du cancer);  
Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans  
l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide),  
par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit  
être pris pendant les repas et l'antiacide entre les  
repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement  
déconseillée sous traitement par nébivolol sauf  
avis contraire de votre médecin.

## 3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

**Hypertension**  
La dose est généralement d'un comprimé par jour.  
La dose chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux,  
la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour.  
L'activité antihypertensive se manifeste généralement  
après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal  
ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.  
Votre médecin peut décider d'associer d'autres  
médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse  
insuffisante.

## Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par  
augmentation progressive des doses toutes les 1  
à 2 semaines en fonction de la tolérance.  
Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de  
comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines.  
selon la prescription de votre médecin.  
Si le médicament est bien toléré, la posologie sera  
augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une  
fois par jour pendant 1 à 2 semaines.



# NEBILET® 5 mg

\* VIGNETTE

NEBILET® 5mg  
28 comprimés O  
PPV 87DH50

V136132101

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.

égalité de  
médicament.  
riez avoir

ns, si vous  
nformations  
en.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable  
La substance active est : Nébivolol

Sous forme de comprimé quadrisécable  
pour y

Les autres composants sont :  
Polysorbate 80, hypromellose lactose monohydraté,  
amidon de maïs, cscarmellose sodique, cellulose  
microcristalline, sil colloïdale anhydre, stéarate  
de magnésium.

NEBILET 5 mg, comprimé  
quadrisécable

1. QU'EST-CE  
ET DANS QU'EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est présent sous la forme  
de comprimé quadrisécable en boîte de 28  
d'un comprimé un bête-biquant sélectif.  
comprimé préconisé dans le traitement  
de l'hypertension artérielle essentielle.

(un médicament protecteur utilisé dans le  
traitement du cancer);  
Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans  
l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide),  
par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit  
être pris pendant les repas et l'antiacide entre les  
repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement  
déconseillée sous traitement par nébivolol sauf  
avis contraire de votre médecin.

## 3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

**Hypertension**  
La dose est généralement d'un comprimé par jour.  
La dose chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux,  
la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour.  
L'activité antihypertensive se manifeste généralement  
après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal  
ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.  
Votre médecin peut décider d'associer d'autres  
médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse  
insuffisante.

## Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par  
augmentation progressive des doses toutes les 1  
à 2 semaines en fonction de la tolérance.  
Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de  
comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines.  
selon la prescription de votre médecin.  
Si le médicament est bien toléré, la posologie sera  
augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une  
à 2 semaines.



# NEBILET® 5 mg

\* VIGNETTE

NEBILET® 5mg  
28 comprimés O  
PPV 87DH50

V136132101

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.

égalité de  
médicament.  
urriez avoir

ns, si vous  
nformations  
en.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable  
La substance active est : Nébivolol

Sous forme de comprimé quadrisécable  
pour y.

Les autres composants sont :  
Polysorbate 80, hypromellose lactose monohydraté,  
amidon de maïs, cscarmellose sodique, cellulose  
microcristalline, sil colloïdale anhydre, stéarate  
de magnésium.

NEBILET 5 mg, comprimé  
1. QU'EST-CE  
QU'EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est présent sous la forme  
de comprimé quadrisécable en boîte de 28  
d'un comprimé un bête-biquant sélectif.  
comprimé préconisé dans le traitement  
de l'hypertension artérielle essentielle.

(un médicament protecteur utilisé dans le  
traitement du cancer);  
Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans  
l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide),  
par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit  
être pris pendant les repas et l'antiacide entre les  
repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement  
déconseillée sous traitement par nébivolol sauf  
avis contraire de votre médecin.

## 3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

**Hypertension**  
La dose est généralement d'un comprimé par jour.  
La dose chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux,  
la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour.  
L'activité antihypertensive se manifeste généralement  
après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal  
ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.  
Votre médecin peut décider d'associer d'autres  
médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse  
insuffisante.

## Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par  
augmentation progressive des doses toutes les 1  
à 2 semaines en fonction de la tolérance.  
Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de  
comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines.  
selon la prescription de votre médecin.  
Si le médicament est bien toléré, la posologie sera  
augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une  
fois par jour pendant 1 à 2 semaines.

# Dr. Saïd CHRAIBI

Professeur en Cardiologie  
de la Faculté de Médecine  
de Casablanca

Ancien Médecin des Hôpitaux de Genève

Spécialiste des maladies du cœur  
et des vaisseaux

Cardiologie adulte - Cardiologie pédiatrique  
Hypertension artérielle - Echographie 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 ارتفاع الضغط الدموي

الفحص بالصدى - الهولتر - الفحص بالجهد

Nom :

Zikri Aziz

Casablanca le :

07 JUL. 2022

## BILAN BIOLOGIQUE

- |   |   |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> Urée                           | <input type="checkbox"/> T3 T4                    |
| <input type="checkbox"/> Créatinémie                    | <input type="checkbox"/> TSH                      |
| <input type="checkbox"/> Glycémie                       | <input type="checkbox"/> Microalbuminurie         |
| <input type="checkbox"/> Cholestérol                    | <input type="checkbox"/> Vitesse de sédimentation |
| <input type="checkbox"/> Cholestérol HDL                | <input type="checkbox"/> CRP                      |
| <input type="checkbox"/> Cholestérol LDL                | <input type="checkbox"/> TP + INR                 |
| <input type="checkbox"/> Triglycérides                  | <input type="checkbox"/> Fibrinogène              |
| <input type="checkbox"/> Acide Urique                   | <input type="checkbox"/> ASLO                     |
| <input type="checkbox"/> NFS Plaque                     | <input type="checkbox"/> Ionogramme               |
| <input checked="" type="checkbox"/> Protéinurie des 24h | <input type="checkbox"/> Kaliémie                 |
| <input type="checkbox"/> SGPT                           | <input type="checkbox"/> Hb Glycosylée            |
| <input type="checkbox"/> SGOT                           | <input type="checkbox"/> TCK                      |
| <input type="checkbox"/> γGT - Ph. alc                  | <input type="checkbox"/> PSA                      |
| <input type="checkbox"/> Ag Hbs                         | <input type="checkbox"/> BNP                      |
| <input type="checkbox"/> Sérologie Hépatite C           | <input type="checkbox"/> CPK                      |
| <input type="checkbox"/> Troponines                     | <input type="checkbox"/> Dosage vit. D            |

LABORATOIRE DU MAGHREB  
Dr. SEKKAL Nabii  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
283, Bd. Zerkouni - Casablanca  
Tél. 39.51.00/39.51.31

Professeur CHRAIBI Saïd  
ABDELMOUMEN CHRAIBI Saïd  
ABDELMOUMEN CHRAIBI Saïd  
Tél: 05 22 86 04 46

مركز عبد المومن - شارع أنوال و شارع الخامس، رقم 501 (فوق مقهى بريوش دوري)، الدار البيضاء  
Abdelmoumen Center - Angle Bd Anoual et Bd Abdelmoumen, 5<sup>ème</sup> étage, n°501 (au dessus du Café Brûlée Dorée), Casablanca  
E-mail : sdchraibi@gmail.com - Urgences : 06 64 476 471 - Tél/Fax : 05 22 86 04 46 - 06 22 86 04 46 - الفاكس / الهاتف





مختبر المغرب للتحليلات الطبية والعلمية  
LABORATOIRE DU MAGHREB  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES

283, Bd. Zerktouni - 21000 Casablanca - Tél. : 05 22 39 51 00 / 05 22 39 51 31 - Téléfax : 05 22 39 51 47

Dr SEKKAL NABIL  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
DIPLOME D'ETUDES SPECIALES  
DE PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE  
IMMUNOLOGIE HEMATOLOGIE  
EX. : ATTACHE DES HOPITAUX DE PARIS  
CHEF DE SERVICE A LA POLYCLINIQUE CNSS

Assuré

Matricule

Bénéficiaire

ZIKRI AZIZA

Prise en charge N°

Prescripteur

CHRAIBI

FACTURE N° 5979

Facturé le : 25/07/2022

Analyses :

PROTÉINURIE DE 24 H

B 30

DIURÈSE 24

B 0

ALBUMINÉMIE

B 50

Total analyses :

80,00 Dh

Prélèvements :

Ur. d

Sang

Total Prélèvements :

20,00 Dh

Total <<B>>

60

Soit un montant total :

100,00 Dh

Arrêtée la présente facture à la somme de :

CENT DIRHAMS

INP : 093002277

LABORATOIRE DU MAGHREB  
Dr. SEKKAL Nabil  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
33, Bd. Zerktouni - Casablanca  
Tél. 39.51.00/39.51.31



مختبر المغرب للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE DU MAGHREB**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**

283, Bd. Zerktouni - 21000 Casablanca - Tél. : 05 22 39 51 00 / 05 22 39 51 31 - Téléfax : 05 22 39 51 47

**Dr SEKKAL NABIL**  
PHARMACIEN BIOLOGISTE  
DIPLOME D'ETUDES SPECIALES  
DE PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE  
IMMUNOLOGIE HEMATOLOGIE  
EX. : ATTACHE DES HOPITAUX DE PARIS  
CHEF DE SERVICE A LA POLYCLINIQUE CNSS

Préscripteur : CHRAIBI

Prélève à : ::



093001253

**MADAME ZIKRI AZIZA**

Dossier N° : 207251358

du : 25/07/2022

Page : 1

**Compte Rendu d'Analyse**

## BIOCHIMIE

*Albuminémie*

45 g/l (35 à 50)

## CHIMIE

*Protéineurie de 24 h*

Résultat sous réserve d'un bon recueil urines des 24h

0,10 g/l

Soit 0,18 g/24h (0 à 0.15)

0

*Diurèse de 24 heures*

(Sous réserve d'un bon recueil urinaire)

1800 \* ml (1000 à 1500)

207251358

**LABORATOIRE DU MAGHREB**  
**Dr. SEKKAL Nabil**  
**PHARMACIEN BIOLOGISTE**  
283, Bd. Zerktouni - Casablanca  
Tél. : 05 22 39 51 00 / 39 51 31



# Pr CHRAIBI Said

# ECG

Nom : ZIKRI AZIZA Sex : Female  
SN : 0005889 Case No. :

Age : 71Y  
Lit No. :

Clinique N :  
Date : 07/07/2022 14:54:33



Fréquence:	1000Hz	PR Interval:	--	Prompt:
Temps d'écha	8s	QT Interval:	--	
FC:	74bpm	QTc Interval:	--	
P Interval:	--	P Axis:	--	
QRS Interval:	--	QRS Axis:	--	
T Interval:	--	T Axis:	--	

**Professeur CHRAIBI Said**  
Abdelmoumen et Anouar, 10, S. 3, 95  
Tél: 01 22 86 00 46

Signature Medecin :