

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 canalaire, 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 canalaire.

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2102 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

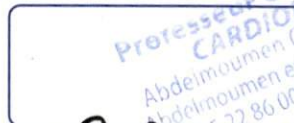
Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

14/11/2022

Nom et prénom du malade :

LAHLOU KASSI Fouad

Age : 70 ans

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Hypertension

hypertension

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



Le : 14/11/2022

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	11/11/22	542,50 PHT	1700,10 -D.H.

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODP.

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 00000000 35533411	D 00000000 00000000	G 21433552 00000000 11433553	Coefficient des travaux
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

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 الشرابي

أستاذ في أمراض القلب
طبيب سابق بمستشفيات جنوب

أخصائي في أمراض القلب والشرايين
وارتفاع الضغط الدموي
الشخص بالصدى - الهولطير - الشخص بالجهد

Casablanca le :

17 NOV. 2022

90 lalibou Kam' Saïd

41,30 x 2
1, 20 plus 75
1 - 0 - 0
157,70 x 2
9
= 398,80

20 plus 75
1 - 0 - 0

10
10
0 - 0 -

300

Professeur CHRAIBI Saïd
CARDIOLOGUE

Abdelmoumen Center Al Medina
Abdelmoumen et Anoual
Tel: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 00 46



مركز عبد المؤمن - تقاطع شارع عبد المؤمن وشارع أنوال، الطابق الخامس، رقم 501 (فوق مقهى المدينة) ، الدار البيضاء
Abdelmoumen Center - Angle Bd Anoual et Bd Abdelmoumen, 5^{ème} étage, n°501 (au dessus du café Al Médina), Casablanca

E-mail : sdchraibi@gmail.com - Tél/Fax : 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46

Irbésartan

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

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

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

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

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

F209053

1. Composition du médicament:

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

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

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

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

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

3. Indications thérapeutiques :

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

4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

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

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

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

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une insuffisance rénale avec un taux de créatinine sanguine normale.

- Sténose de la valve aortique et hypertrophie : comme avec le diabète, l'insuffisance rénale est indiquée chez les patients diabète, et/ou de cardiopathie obstructive.

- Hyperaldostéronisme primaire : les patients avec un hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostéron (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères riales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quel agent antihypertenseur, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte

prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire. L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'A lisikirene est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²)

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses :

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

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

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

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

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

Irbésartan

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

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

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

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

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

F209053

1. Composition du médicament:

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

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

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

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

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

3. Indications thérapeutiques :

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

4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

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

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

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

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une insuffisance rénale avec un taux de créatinine sanguine normale.

- Sténose de la valve aortique et hypertrophie : comme avec le diabète, l'insuffisance rénale est indiquée chez les patients diabète, et/ou de cardiopathie obstructive.

- Hyperaldostéronisme primaire : les patients avec un hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostéron (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères riales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quel agent antihypertenseur, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte

prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire. L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'A lisikirene est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²)

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses :

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

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

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

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

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



Notice : informations de l'utilisateur

Ictavès® 5 mg, 10 mg et 20 mg Comprimés pelliculés. Boîte de 30 Rosuvastatine

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

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A07
ICTAVÈS appartient au groupe des médicaments appelés statines.

ICTAVÈS vous a été prescrit parce que :

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

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

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

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

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

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol pas de conséquent cela n'entraîne aucun dépôts graisseux près des artères. Parfois, ce rétrécit le passage du sang jusqu'à l'attaque cardiaque. En diminuant votre risque d'avoir une attaque cardiaque ou des problèmes de santé liés à la remontée de votre cholestérol, ICTAVÈS peut aider à traiter si votre médecin. A vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ICTAVÈS, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sujets, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ICTAVÈS, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ICTAVÈS ;

- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un problème, demandez à votre médecin) ;

- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVÈS (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- vous avez des troubles de la thyroïde ;

- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;

- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

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

- si vous avez des problèmes hépatiques ;

- si vous avez des problèmes rénaux ;

- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ; contactez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires inexpliquées particulièrement si vous ne vous sentez pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire qui est constante.

- si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- si vous avez des troubles de la thyroïde ;

- si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate ; veuillez consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol ;

- si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple le ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir.

LOT 220905 1

EXP 03 2024

PPV 157 70

vous à la
té pellicu
s prenez
ent app
s bac
tion o
roblème
rique
s, a
avez
nitive
avez
s étes
en, co
miale

Si vous êtes c
avez un doute)

• vous ne dev
plus élevé) ;

pharmacien la

Chez un petit

effet sur le foie

d'augmentation

raison, votre m

(bilan hépatiq

Un cours de vi

diabétique ou

diabète, vous s

pouvez début

(glycémie) et c

surpoids et si v

Enfants et ad

• si le patient e

doit pas être do

• si le patient e

doit pas être ut

18 ans.

Autres médica

Informez votre

récemment pri

Dites à votre

suivants :

• ciclosporine (

• warfarine ou

le sang) ;

• fibrates (com

l'ézetimibe),

• un antiacide

• érythromyci

voir ci-dessous

• un contrace

• régofénib (

• un traitemen

• n'importe leq

des infections

seul ou en as

ritonavir, lopin

velpatasvir, gr

Les effets de

ICTAVÈS ou p

Si vous avez

orelle pour tra

d'arrêter temp

Indiquez le

Prendre ICTA

peut, dans de

une sensibili

lise). Plus

disponibles à

ICTAVÈS, co

Vous pouvez p

Grossesse et

Vous ne deve

vous alliez. Si

le traitement, a

votre médecin

pendant un tra

adapté.

Demandez co



Notice : informations de l'utilisateur

Ictavès® 5 mg, 10 mg et 20 mg Comprimés pelliculés. Boîte de 30 Rosuvastatine

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

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A07
ICTAVÈS appartient au groupe des médicaments appelés statines.

ICTAVÈS vous a été prescrit parce que :

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

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

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

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

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

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol pas de conséquent cela n'entraîne aucun dépôts graisseux près des artères. Parfois, ce rétrécit le passage du sang jusqu'à l'attaque cardiaque. En diminuant votre risque d'avoir une attaque cardiaque ou des problèmes de santé liés à la remontée de votre cholestérol, ICTAVÈS peut aider à traiter si votre médecin. A vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ICTAVÈS, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sujets, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ICTAVÈS, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ICTAVÈS ;

• si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

• si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un problème, demandez à votre médecin) :

• si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

• si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVÈS (dosage le plus élevé) si :

• vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

• vous avez des troubles de la thyroïde ;

• vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;

• vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

• vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

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

- si vous avez des problèmes hépatiques ;

- si vous avez des problèmes rénaux ;

• si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ; contactez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires inexpliquées particulièrement si vous ne vous sentez pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire qui est constante.

• si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate ; veuillez consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol ;

• si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple le ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir.

LOT 220905 1

EXP 03 2024

PPV 157 70

vous à la
té pellicu
s prenez
ent app
s bac
tion o
roblème
rique
s, a
avez
nitive
avez
s étes
en, co
miale

Si vous êtes c
avez un doute)

• vous ne dev
plus élevé) ;

pharmacien la

Chez un petit

effet sur le foie

d'augmentatio

raison, votre m

bilan hépatiq

Au cours de v

diabétique ou

diabète, vous s

pouvez débute

(glycémie) et c

surpoids et si v

Enfants et ad

• si le patient e

doit pas être do

• si le patient e

doit pas être ut

18 ans.

Autres médica

Informez votre

récemment pri

Dites à votre

suivants :

• ciclosporine (

• warfarine ou

le sang) ;

• fibrates (com

l'ézetimibe),

• un antiacide

• érythromyci

voir ci-dessous

• un contrace

• régofénib (

• un traitemen

• n'importe leq

des infections

seul ou en as

ritonavir, lopin

velpatasvir, gr

Les effets de

ICTAVÈS ou p

Si vous avez

orelle pour tra

d'arrêter temp

Indiquez le

Prendre ICTA

peut, dans de

une sensibili

lise). Plus

disponibles à

ICTAVÈS, co

Vous pouvez p

Grossesse et

Vous ne deve

vous alliez. Si

le traitement, a

votre médecin

pendant un tra

adapté.

Demandez co

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 الشرايبى

أستاذ في أمراض القلب
طبيب سابق بمستشفيات جنيف

أخصائي في أمراض القلب والشرايين
وارتفاع الضغط الدموي

الشخص بالصدى - الهولطير - الفحص بالجهد

Nom : Lahcen Icard Roud Casablanca le : 16.11.22

BILAN BIOLOGIQUE

- Urée
- Crétaténémie
- Glycémie
- Cholestérol
- Cholestérol HDL
- Cholestérol LDL
- Triglycérides
- Acide Urique
- NFS Plaquette
- Protéinurie des 24h
- SGPT
- SGOT
- γ GT - Ph. alc
- Ag Hbs
- Sérologie Hépatite C
- Troponines
- T3 T4
- TSH
- Microalbuminurie
- Vitesse de sédimentation
- CRP
- TP + INR
- Fibrinogène
- ASLO
- Ionogramme
- Kaliémie
- Hb Glycosylée
- TCK
- PSA
- BNP
- CPK
- Dosage vit D

Professeur CHRAIBI Said
CARDIOLOGUE
de l'hôpital Pasteur 41 place du
1er novembre 1954 Casablanca
Abdelmoumen et Anoual Etg 5 Casa
Tél: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46

مركز عبدالمؤمن - تقاطع شارع عبدالمؤمن وشارع أنوال، الطابق الأول (فوق مقهى بريوش دوري) ، الدار البيضاء
Abdelmoumen Center - Angle Bd Anoual et Bd Abdelmoumen, 1^{er} étage (au dessus du café Brioche Dorée), Casablanca
E-mail : sdchraibi@gmail.com - Urgences : 06 64 476 471 - Télé/Fax : 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46
الهاتف / الفاكس : 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

FACTURE : 54478

Casablanca, le 14/11/2022

CN 20777

Nom et Prénom : Monsieur LAHLOU KASSI Fouad
Référence : 141122 004

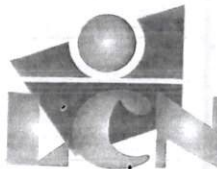
BILAN :

VITAMINE D B 450
PSA (ANTIGENE SPECIFIQUE PROSTATE) B 300
PROTEINURIE 24 heures B 30
HEMOGLOBINE GLYQUEE HBA1 C B 100
CHOLESTEROL HDL+LDLcalcule B 80
TRIGLYCERIDES B 60
CHOLESTEROL B 30
ACIDE URIQUE B 30
CREATININE B 30
GLYCEMIE A JEUN B 30
VITESSE DE SEDIMENTATION B 30
NUMERATION FORMULE B 80

Prélèvements : 1 25,00 Dh

MONTANT NET : 1700,00 Dhs (Soit 1250 B)

Arrêtée la présente facture à la somme de :
Mille sept cents Dirhams et zéro centime



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 14/11/022 à 08h14

Préleveur: HASNA

Par le laboratoire

Date de Naissance: 15/07/1952 Sexe: M
Edité le: 15/11/22 12h57

Résultats complets

Mr. LAHLOU KASSI Fouad

CIN: RF: 141122004 P n°

Dr. CHRAIBI SAID

CASABLANCA, le 15/11/2022



HEMATOLOGIE

Seuls les examens mentionnés avec le symbole [AC] sont couverts par l'accréditation (partie AAC2201).

VALEURS DE RÉFÉRENCE

ANSWERED QUESTIONS

HEMOGRAMME (Cytométrie de flux **SYSMEX**) Echantillon: sang total EDTA

Valeurs de réf adulte annales biologie clinique 2014-Pédiatrie www.sosac.org

NUMÉRATION GLOBULAIRE [AC]

Hématies	: 5.15	M/mm3	(4.28 - 5.79)	08/11/21 : 5.68
Hémoglobine	: 15.40	g/dl	(13.4 - 16.7)	08/11/21 : 17.40
Hématocrite	: 46.2	%	(39.2 - 48.6)	08/11/21 : 49.2
V.G.M	: 90	fl	(78 - 97)	08/11/21 : 87
T.G.M.H	: 29.9	pg	(26.3 - 32.8)	08/11/21 : 30.6
C.C.M.H	: 33.3	%	(32.4 - 36.3)	08/11/21 : 35.4
Leucocytes	: 9 850	/mm3	(4050 - 11000)	08/11/21 : 9020

FORMULE LEUCOCYTAIRE [AC]

Polynucléaires Neutrophiles:	59	%		
	Soit	5 812	/mm3	(1780 - 6946) 08/11/21 : 5502
Polynucléaires Eosinophiles:	0	%		
	Soit	0	*	(0 - 630) 08/11/21 : 180
Polynucléaires Basophiles :	0	%		
	Soit	0	*	(0 - 63) 08/11/21 : 0
Lymphocytes	:	34	%	
	Soit	3 349	/mm3	(1241 - 3919) 08/11/21 : 2796
Monocytes	:	7	%	
	Soit	690	/mm3	(228 - 773) 08/11/21 : 541
PLAQUETTES [AC]	:	258	Mil/mm3	(161 - 398) 08/11/21 : 231
VPM vol.plaquettaire moyen:		11	fl	(8 - 12) 08/11/21 : 12
Rapport grandes plaquettes:		36	%	(15 - 35) 08/11/21 : 37

VITESSE DE SEDIMENTATION

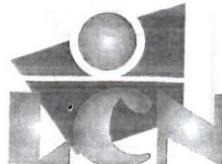
TECHNIQUE DE SEDIMENTATION

1ère heure : 6 mm (3 - 7) 15/06/20 : 2
2ème heure : 13 mm (6 - 17) 15/06/20 : 6

Résultat validé par Dr FAVARD Mireille

LABORATORIO DE INVESTIGACIONES
Dr. F. J. B. DE LA FUENTE
ROSA MARIA PASTEUR
Tel. 031-424-1000
Buenos Aires, Argentina

Laboratoire accrédité selon la norme NM ISO 15189 - Portée AA 02/2019 disponible sur le site : www.mcinet.gov.ma



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCien INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 14/11/022 à 08h14

Par le laboratoire

Date de Naissance: 15/07/1952 Sexe: M
Edité le: 15/11/22 12h57
Résultats complets

Mr. LAHLOU KASSI Fouad

CIN: RF: 141122004 P.n°

Dr. CHRAIBI SAID

CASABLANCA, le 15/11/2022



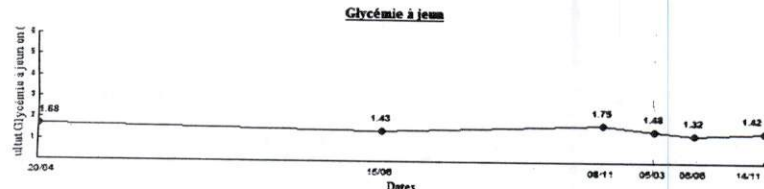
BIOCHIMIE 1

Seuls les examens mentionnés avec le symbole [AC] sont couverts par l'accréditation (portée AA02/2019)

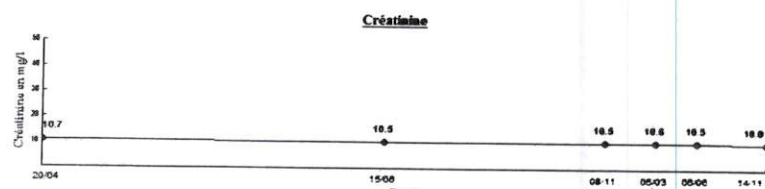
VALEURS DE REFERENCE

ANTECEDENTS

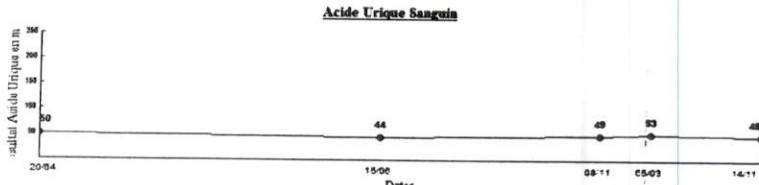
GLYCEMIE A JEUN [AC] : 1.42 * g/l (0.74 - 1.06) 06/06/22 : 1.32
(Tech. hexokinase ROCHE) sérum Soit 7.89 mmol/l (4.11 - 5.89)
Diabète : glycémie > 1.26 g/l après un jeûne de 8h et vérifiée à 2 reprises (HAS 2014)
Prédiabète : glycémie entre 1.10 et 1.26 g/l après 8h de jeûne et vérifiée à 2 reprises



CREATININE [AC] : 10.0 mg/l (7 - 12) 06/06/22 : 10.5
(Tech. de jaffe cinétique ROCHE) sérum Soit 88 µmol/l (62 - 106)



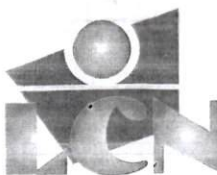
ACIDE URIQUE [AC] : 49 mg/l (34 - 70) 05/03/22 : 53
(Tech. enzymatique ROCHE) éch:sérum Soit 291.55 µmol/l (202.3 - 416.5)



Laboratoire Charles Nicolle
Dr. FAVARD ENNACHACHIBI
Rue Pasteur, 21, Place Pasteur
Résultat validé par Dr FAVARD Mireille
Tél: 0522 49 26 74/98 - Fax: 0522 49 26 74/98

Laboratoire accrédité selon la norme NM ISO 15189 - Portée AA 02/2019 disponible sur le site : www.mchinet.gov.ma

2 / 6



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 14/11/022 à 08h14

Préleveur: HASNA
HASNA

Mr. LAHLOU KASSI Fouad

CIN: RF: 141122004 P.n°

Dr. CHRAIBI SAID

Date de Naissance : 15/07/1952 Sexe: M

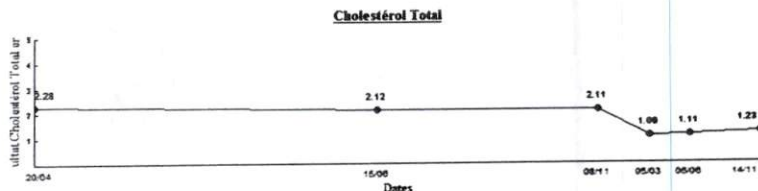
Édité le: 15/11/22 12h57

Résultats complets

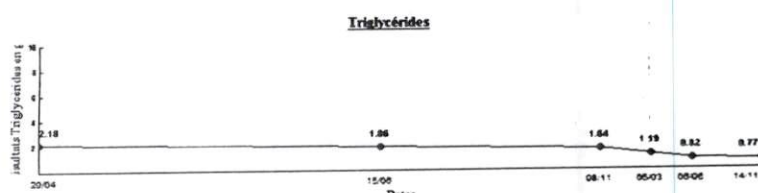
CHOLESTEROL TOTAL [AC] : 1.23 g/l (<2)
(Tech. enzymatique POD ROCHE) sérum Soit 3.19 mmol/l (<5.2)

CASABLANCA, le 15/11/2022

06/06/22 : 1.11



TRIGLYCERIDES [AC] : 0.77 g/l (0.35 - 1.50)
(Tech glycérol kinase ROCHE) sérum Soit 1 mmol/l (< 1.7) 06/06/22 : 0.82
06/06/22 : 1



CHOLESTEROL HDL [AC] : 0.45 g/l (> 0,55)
Tech. colorimétrique ROCHE sérum soit 1 mmol/l (> 1,45) 06/06/22 : 0.42

CHOLESTEROL LDL : 0.63 g/l 06/06/22 : 0.53
Calcul selon formule de FRIEDWALD soit 2 mmol/l

Rap. CHOLESTEROL LDL/HDL : 1.40 (N : < 3.50)

Recommandation européennes 2012 : objectif thérapeutique et facteur de risque					
Lorsque facteur de risque	Pas de risque	Risque faible	Risque intermédiaire	Risque élevé	Risque très élevé
LDL recommandé	<2.20	<1.90	<1.15	<1.00	<0.7
Facteurs de risque	<ul style="list-style-type: none"> - HDL Cholestérol <0.40 - Age homme > 50 ans Femme > 60 ans. - Infarctus chez le père avant 55 ans ou chez la mère avant de 65 ans. - Tabagisme, HTA Diabète de type 2 traité ou non. - Si HDL Cholestérol > 0.60 g/l, soustraire « 1 risque » au score. 				
Facteur protecteur					

Résultat validé par Dr FAVARD Mireille

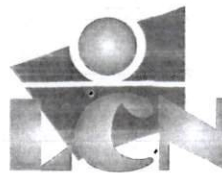
Dr. Mireille FAVARD
Résultat validé par Dr FAVARD
Tél: 0522 49 26 74/98

Laboratoire accrédité selon la norme NM ISO 15189 - Portée AA 02/2019 disponible sur le site : www.mcinet.gov.ma

CNSS : 225 6180 - Patente : 36340350 - R.C. : 281742 - IF : 59301957 - ICE : 001650011000057 - INP : 093001030

R. Pasteur, 21, Place Pasteur Casablanca - Tél.: 0522 49 26 74/98 . Pour toute réclamation : E-mail : labocharlesnicolle@gmail.com

RIB BANCAIRE BMCE AGENCE MOULAY IDRIS 1er Casablanca_011 780 00 00 70 210 00 059 34 32



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 14/11/022 à 08h14

Mr. LAHLOU KASSI Fouad

Par le laboratoire

CIN: RF: 141122004 P.n°

Dr. CHRAIBI SAID

Date de Naissance: 15/07/1952 Sexe: M

Édité le: 15/11/22 12h57

Résultats complets

CASABLANCA, le 15/11/2022



BIOCHIMIE

Seuls les examens mentionnés avec le symbole [AC] sont couverts par l'accréditation (portée AA02/2019)

VALEURS DE REFERENCE

ANTECEDENTS

HEMOGLOBINE GLYQUEE [AC] HB Alc : **5.8** % (4 - 6) 06/06/22 : 5.8
(Technique HPLC TOSOH GX.) éch: sang total EDTA

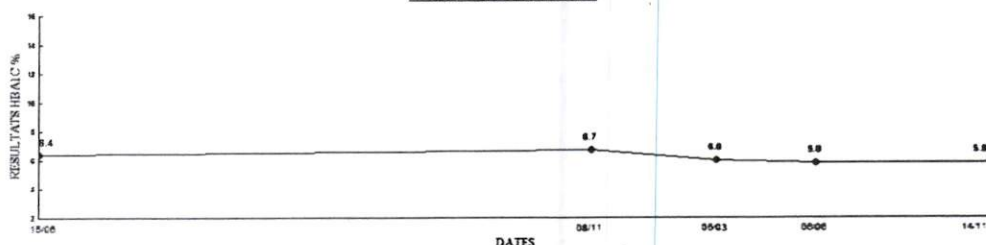
INTERPRETATION

(Non diabétique	: 4.8 à 5.9 %)
(Risque de diabète	: 5.7 à 6.4 %)
(Diabétique	: > 6.5 %)

Patients diabétiques de type 2 une cible d'HbA1c < 7 % est recommandée - Type 1: entre 7 et 7.5 % (HAS 2013)

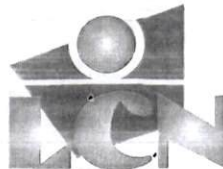
COMMENTAIRE

HEMOGLOBINE GLYQUEE



Résultat validé par Dr FAVARD Mireille

LAROTATOIRE CHARLES NICOLLE
Dr. FAVARD ENNACHACHIBI
Rue Pasteur 21, Casablanca
Tél: 0522 49 26 74/98
Fax: 0522 49 26 74/98
Tél: 0522 49 26 74/98
Fax: 0522 49 26 74/98



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCIEN INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 14/11/022 à 08h14

Préleveur: HASNA
HASNA

Mr. LAHLOU KASSI Fouad

CIN: RF: 141122004 P.n°

Dr. CHRAIBI SAID

Date de Naissance : 15/07/1952 Sexe: M

Édité le: 15/11/22 12h57

Résultats complets

CASABLANCA, le 15/11/2022

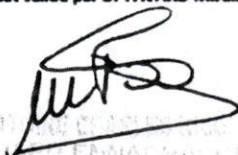
CHIMIE URINAIRE

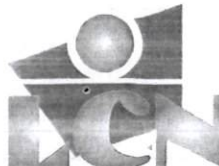
VALEURS DE REFERENCE

ANTÉCEDENTS

DIURESE	800	ml/24h	
PROTEINES URINAIRES.....	0.27	g/l	
Soit	0.22	g/24h	(N : < à 0.15)
			08/11/21 : 0.77

Résultat validé par Dr FAVARD Mireille


Dr. LABORATOIRE CHARLES NICOLLE
ENNACHACHIBI MIREILLE
15/11/2022
Casablanca
Ref. 141122004 P.n° 141122004



Laboratoire Charles Nicolle
ANALYSES MEDICALES

Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Pharmacien - Biologiste

DIPLOMEE DE L'UNIVERSITE DE LYON ANCien INTERNE DES HOPITAUX DE PARIS C.E.S. DE BACTERIOLOGIE
VIROLOGIE, HEMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Prélevé le 14/11/022 à 08h14

Mr. LAHLOU KASSI Fouad

Par le laboratoire

CIN: RF: 141122004 P.n°

Date de Naissance: 15/07/1952 Sexe: M

Édité le: 15/11/22 12h57

Résultats complets

CASABLANCA, le 15/11/2022



IMMUNOLOGIE - SEROLOGIE

Seuls les examens mentionnés avec le symbole [AC] sont couverts par l'accréditation (portée AA02/2019)

VALEURS DE REFERENCE

ANTECEDENTS

Antigene Prostatique PSA [AC] : 1.500 µg/l (<4) 08/11/21 : 1.910
(Technique Electrochimiluminescence COBAS ROCHE) éch: sérum

Le résultat de PSA est exprimé avec 3 décimales

La prise de complément alimentaire (biotine > 1200 ng/ml) induit des résultats faussement diminués

VITAMINE D -25 HYDROXY-VITAMINE D D2+D3

Technique ELFA VISAS BIO-MERIEUX sérum

RESULTAT : 86 nmol/l 08/11/21 : 94
Soit : 34.40 ng/ml

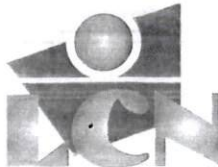
INTERPRETATION :

CARENCE : < 50 nmol/l ou < 20 ng/ml
INSUFFISANT : 50 à 75 nmol/l ou 20-30 ng/ml
SUFFISANT : 75 à 250 nmol/l ou 30-100 ng/ml
TOXICITE : > 250 nmol/l ou > 100 ng/ml

Consensus : Pour la santé générale le taux souhaitable de vitamine D doit être supérieur à 75 nmol/l (30 ng/ml)

Résultat validé par Dr FAVARD Mireille

Laboratoire Charles Nicolle
Dr FAVARD Mireille
RIB Pasteur Casablanca
RIB BANCAIRE BMCE AGENCE MOULAY IDRISI 1er Casablanca_011 780 00 00 70 210 00 059 34 32



Laboratoire Charles Nicolle

ANALYSES MEDICALES

Nom: LAHLOU KASSI
Dr. FAVARD ENNACHACHIBI Mireille
Barcode: 3141122004

Rack: 0001

Position: 09

N° Echantillon: 00009

Prénom: Fouad

DIPLOMÉE DE L'UNIVERSITÉ DE LYON ANCIEN INTERNE DE L'HÔPITAL DE PARIS GOLF DE BACTÉRIOLOGIE
VIROLOGIE, HÉMATOLOGIE, IMMUNOLOGIE, PARASITOLOGIE, MYCOLOGIE, BIOCHIMIE

Plateau théo.: 926

Operator:

Analyzer: GX

Flag & Comment:

Date de naissance: 15/07/1952

Date of analysis: 14/11/2022

Paramètre	Valeur %	Temps min.	Area	Total Area	Y=(Ax+B)
A1A	0.8%	0.21	12.41	1 534.8	
A1B	0.8%	0.33	12.53		
F	0.7%	0.42	10.28		
LA1C+	2.2%	0.55	34.34		
SA1C	5.8%	0.69	69.42		
A0	90.9%	1.03	1 395.81		

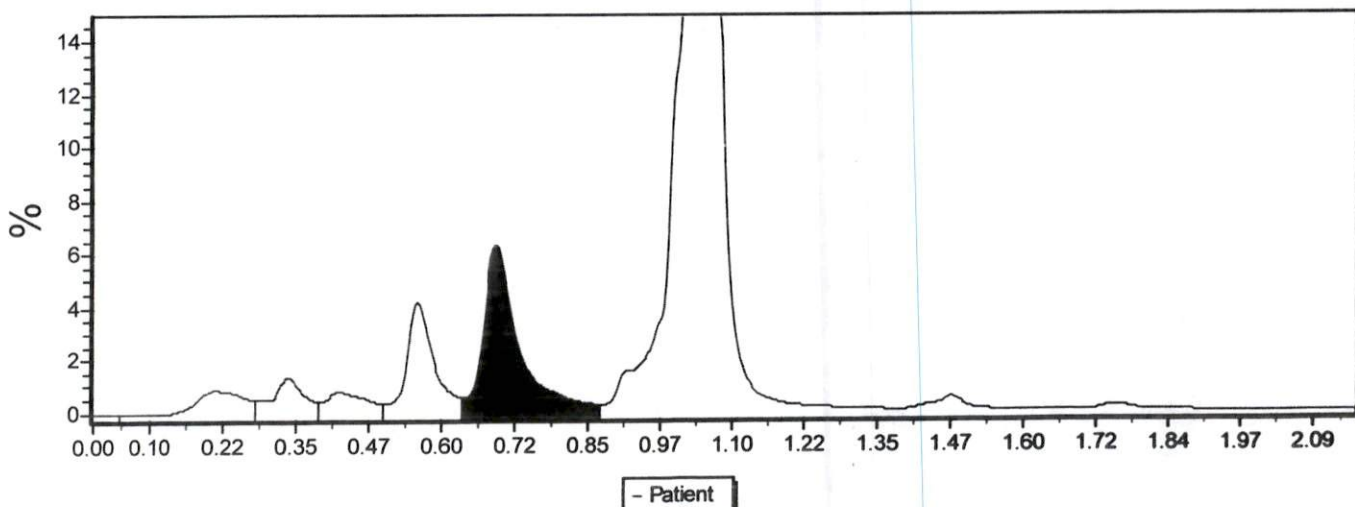
Element Factor-A Factor-B
1 1.2133 0.3328

Variant method

Analyzer: GX
Serial Nb.: 11509901
Soft. Version: 1.24
UIN: Analyzer UIN

HbA1C 5.8%

HbA1 7.4% HbF 0.7%



- Patient

Laboratoire accrédité selon la norme NM ISO 15189 - Portée AA 02/2019 disponible sur le site : www.mcinet.gov.ma

Cabinet médical Professeur Chraibi Said

Cardiologue

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

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

Casablanca, le 17/11/2022

RECU

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

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

TOTAL : 1300.00DH

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

Pr CHRAIBI Said

ECG Nom : LAHLOU KASSSEOUAD Male
SN : 0007334 Case No. :

Age : 70Y
Lit No. :

Clinique N : Section :
Date : 17/11/2022 8:2:10



HR 50Hz/DFT

		Prompt:
Fréquence:	1000Hz	PR interval:
Leaps d'écha	8s	QT Interval:
C:	65bpm	QTc Interval:
P Interval:	--	P Axis:
QRS Interval:	--	QRS Axis:
T Interval:	--	T Axis:

Medecine et Anesthésie
Tel: 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46

Signature Medecin :

Page

Cabinet médical Professeur Chraibi Said

Cardiologue

Abdelmoumen Center , angle Bd Abdelmoumen et Anoual
Séme étage, No 501, Casablanca
Tél. : 05 22 86 00 46 – 05 22 86 04 46

CONSULTATIONS :

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

Casablanca le 17/11/2022

Mr. Lahlou Kassi Fouad

Echocardiographie Doppler

Ventricule gauche non dilaté, non hypertrophié

Bonne contractilité des parois du VG

FEVG à 77 %

Pressions de remplissage non élevées

OG non dilatée, SOG mesure 21 cm²

Cavités droites non dilatées, VD non hypertrophié

Bonne fonction VD

OD non dilatée.

Valve mitrale non épaissie

Pas d'IM ni RM

Valve aortique non épaissie, non calcifiée

Pas d'IAo ni RAo

Aorte ascendante non dilatée

IT minime, PAPS à 25 mmhg

VCI non dilatée

Péricarde sec

Au Total :

Ventricule gauche non dilaté, non hypertrophié

Bonne contractilité des parois du VG

FEVG à 77 %

Pressions de remplissage non élevées

Pas d'HTAP

VD non dilaté

Pr. Chraibi Said
Cardiologue
Abdelmoumen Center , angle Bd
Abdelmoumen et Anoual
Tél. : 05 22 86 00 46 – 05 22 86 04 46

Pr. Chraibi Said

Nom : Iahlou kassi, f

Né(e) le :

Date : 17/11/2022

