

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W21-810731

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3422 Société : A68468

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : MANFOUD Rachid

Nom & Prénom : MANFOUD Rachid

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W21-810731

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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, parodontologie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

M22- N° 003149

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3422 Société : ROYAL AIR MAROC
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : MAHFOUD RACHID
 Date de naissance : 10.10.1952
 Adresse : 25 LOT SALSABILA Rte DAZEMMOUR
RUE 3
 Tél. : 06 61 42 54 41 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Amal SALIM
Médecine Générale
Diabétologie Nutrition
Angle Bd. Bourgogne et Rue Abouchouja
El Fardi Appt. 4 - Casablanca
Tél. : 05 22 26 34 66

Date de consultation : 25/05/23
 Nom et prénom du malade : SOUKAKI Amina Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Arthralgies + dyslipidémie
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :


Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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


Fait à : Casablanca Le : 11/07/23
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/05/23	A		200,00	 Dr. Amel SALIM Médecine Générale Diplômée de l'Ordre des Médecins 40, Bd Boulogne, 40000 Boulogne Tél : 05 22 90 34 66


EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/05/2023	2320,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	26/05/23	BAT 80 RC 989	1604,60 de

AUXILIAIRES MEDICAUX

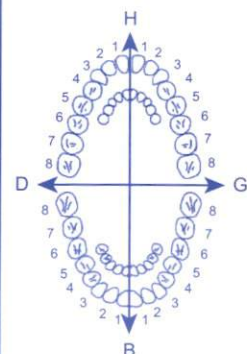
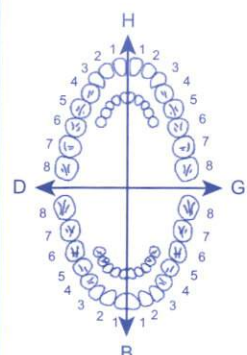
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
						

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
		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

DEMANDE DE BILAN

Nom : SOUKAKI Age :

Prénom : Amina Date : 25 / 05 / 23

Prière de faire :

☒ NFS ✓ + reticulocytes

☒ VS + CRP

☐ Glycémie à jeûn

☐ HbA1c

☐ Groupage Sanguin

☒ Bilan lipidique : ✓

• Cholestérol total

• HDL cholestérol

• LDL cholestérol

• Triglycérides

☐ Urée sanguine

☒ Créatininémie + DFG

☐ Bilirubinémie : totale,
conjuguée, non conjuguée

☐ ASAT-ALAT

☐ Phosphatases alcalines

☒ Dosage Vit. D ✓

☒ TSH ✓

☐ T3/T4

☐ TP

☐ TCK-INR

☐ Ionogramme sanguin : Na⁺, K⁺

☐ Calcémie

☐ Phosphorémie

☐ Magnésémie

☐ Fer sérique

☐ CRP

☐ ASLO

☐ Fibrinogène

☐ Latex

☐ Waaler-Rose

☐ Électrophorèse des protéines sériques

☐ CPK

☐ ECB des urines

☐ Chimie des urines

☐ Protéinurie des 24 heures



Autres : ☒ feritinémie + Dosage B12

Cachet et signature
du médecin

Dr. Amal SALIM

Médecine Générale

Diabétologie Nutrition

Angle Bd. Bourguigne et Rue Abouchoua

El Fardi Apt. 7 - Casablanca

Tel: 05 22 26 34 66

Dr. Amal SALIM

Dauréate des Fazultés de Médecine
de Rabat, Bordeaux et Rennes

Médecine Générale
Diabétologie - Nutrition
Echographie - Médecine du travail

الدكتورة أمال سليم

خريجة كليات الطب بالرباط
بورردو، رين

الطب العام
داء السكري و الحمية
الفحص بالصدى - طب الشغل

Casablanca, Le: 25/05/23

Mme Soukari Amina

47,10 x 6

1) Rozat 10-9

1 cp / j le soir x 06 mois

PPV: 49,60 DH
LOT: 23A31
EXP: 01/2026

49,60 x 2

2) DCare 100000

1 amp / 15 j x 03 mois

PPV: 49,60 DH
LOT: 23A31
EXP: 01/2026

155,18 x 6

3) Aprovasc 150 / 50

1 cp / j x 06 mois

50,70 x 6

4) Cardeniel 2,5

1 cp / j x 06 mois

Dr. Amal SALIM
Médecine Générale
Diabétologie - Nutrition
Bd. Bourgogne et rue Abou Choujaa
El Fardi Appt. N° 4, 1er étage - Casablanca
Tel : 05 22 26 34 66

5) ^{99,50} Carboxorb digest
1 cp x 3 / 0 S.V

PPC: 99,50 DH

Lot:
A consommer de
préférence avant le:

Dr 23 20, 30



Dr Amal SALIM
Matière Générale
Dialyse
Angle Bd Bourguiba / Rue Ayouchoya
El Fard Appl. 4 Casablanca
Té : 05 22 29 34 66

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

7862160246

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ?

Classe pharmacologique

La substance

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

7862160246

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ?

Classe pharmacologique :

La substance

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

7862160246

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ?

Classe pharmacologique :

La substance

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

7862160246

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ?

Classe pharmacologique :

La substance

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

7862160246

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ?

Classe pharmacologique

La substance

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

7862160246

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ?

Classe pharmacologique :

La substance

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1
 Ain sebaâ Casablanca
 APROVASC 150mg/5mg B28
 Cp Pel

PPV : 155,80 DH



SANOFI

1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Traitement de l'hypertension artérielle dans le traitement de l'hypertension

Conséquence du blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone, les modifications de la fonction rénale sont à prévoir chez les sujets atteints de l'insuffisance rénale chronique, chez les patients dont la fonction rénale dépend de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (patients hypertendus présentant une insuffisance rénale de l'un des reins voire des deux, ou patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère), le traitement par APROVASC, en association avec d'autres médicaments modifiant ce système a été associé à une augmentation de la mortalité, ou une azotémie progressive ainsi qu'à une insuffisance rénale ou le décès dans de rares cas. La survenue d'un effet similaire avec l'association de l'irbésartan avec un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II, ce qu'est l'irbésartan, peut être exclue.

Chez le sujet âgé : parmi les patients ayant reçu l'irbésartan dans le cadre d'études cliniques, il n'a été globalement observé aucune différence en termes d'efficacité et de tolérance entre les patients âgés de 65 ans) et les patients plus jeunes.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez la population pédiatrique.

7.RESTRICTIONS D'EMPLOI PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT :

Grossesse : on ne dispose d'aucune étude pertinente et bien contrôlée chez la femme enceinte. APROVASC est contre-indiqué pendant la grossesse. APROVASC ne doit pas être administré chez la femme en âge de concevoir, n'utilisant pas de contraception fiable. APROVASC doit être interrompu le plus rapidement possible en cas de grossesse diagnostiquée pendant le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indications et Mises en garde »).

Allaitement : APROVASC est contre-indiqué pendant l'allaitement maternel (voir rubrique 5, « Contre-indications »).

8.EFFETS SECONDAIRES ET REACTIONS INDESIRABLES :

EVENEMENTS INDESIRABLES :

Les conditions de réalisation des essais cliniques ne permettent pas d'estimer le risque de survenue d'effets indésirables. Il n'est pas possible de comparer directement les effets indésirables d'un médicament avec ceux d'un autre.

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1
 Ain sebaâ Casablanca
 APROVASC 150mg/5mg B28
 Cp Pel

PPV : 155,80 DH



SANOFI

1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Traitement de l'hypertension artérielle dans le traitement de l'hypertension

Conséquence du blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone, les modifications de la fonction rénale sont à prévoir chez les sujets atteints de l'insuffisance rénale chronique, chez les patients dont la fonction rénale dépend de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (patients hypertendus présentant une insuffisance rénale de l'un des reins voire des deux, ou patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère), le traitement par APROVASC, en association avec d'autres médicaments modifiant ce système a été associé à une augmentation de la mortalité, ou une azotémie progressive ainsi qu'à une insuffisance rénale ou le décès dans de rares cas. La survenue d'un effet similaire avec d'autres antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II, ce qu'est l'irbésartan, peut être exclue.

Chez le sujet âgé : parmi les patients ayant reçu l'irbésartan dans le cadre d'études cliniques, il n'a été globalement observé aucune différence en termes d'efficacité et de tolérance entre les patients âgés de 65 ans) et les patients plus jeunes.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez la population pédiatrique.

7.RESTRICTIONS D'EMPLOI PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT :

Grossesse : on ne dispose d'aucune étude pertinente et bien contrôlée chez la femme enceinte. APROVASC est contre-indiqué pendant la grossesse. APROVASC ne doit pas être administré chez la femme en âge de concevoir, n'utilisant pas de contraception fiable. APROVASC doit être interrompu le plus rapidement possible en cas de grossesse diagnostiquée pendant le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indications et Mises en garde »).

Allaitement : APROVASC est contre-indiqué pendant l'allaitement maternel (voir rubrique 5, « Contre-indications »).

8.EFFETS SECONDAIRES ET REACTIONS INDESIRABLES :

EVENEMENTS INDESIRABLES :

Les conditions de réalisation des essais cliniques ne permettent pas d'estimer le risque de survenue d'effets indésirables. Il n'est pas possible de comparer directement les effets indésirables d'un médicament avec ceux d'un autre.

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1
 Ain sebaâ Casablanca
 APROVASC 150mg/5mg B28

Cp Pel
 PPV : 155,80 DH



SANOFI

1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Traitement de l'hypertension artérielle dans le traitement de l'hypertension

Conséquence du blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone, les modifications de la fonction rénale sont à prévoir chez les sujets atteints de l'insuffisance rénale chronique, chez les patients dont la fonction rénale dépend de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (patients hypertendus présentant une insuffisance rénale de l'un des reins voire des deux, ou patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère), le traitement par APROVASC, en association avec d'autres médicaments modifiant ce système a été associé à une augmentation de la mortalité, ou une azotémie progressive ainsi qu'à une insuffisance rénale aiguë ou le décès dans de rares cas. La survenue d'un effet similaire à celui de l'angiotensine II, ce qu'est l'irbésartan, peut être exclue.

Chez le sujet âgé : parmi les patients ayant reçu l'irbésartan dans le cadre d'études cliniques, il n'a été globalement observé aucune différence en termes d'efficacité et de tolérance entre les patients âgés de 65 ans) et les patients plus jeunes.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez la population pédiatrique.

7.RESTRICTIONS D'EMPLOI PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT :

Grossesse : on ne dispose d'aucune étude pertinente et bien contrôlée chez la femme enceinte. APROVASC est contre-indiqué pendant la grossesse. APROVASC ne doit pas être administré chez la femme en âge de concevoir, n'utilisant pas de contraception fiable. APROVASC doit être interrompu le plus rapidement possible en cas de grossesse diagnostiquée pendant le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indications et Mises en garde »).

Allaitement : APROVASC est contre-indiqué pendant l'allaitement maternel (voir rubrique 5, « Contre-indications »).

8.EFFETS SECONDAIRES ET REACTIONS INDESIRABLES :

EVENEMENTS INDESIRABLES :

Les conditions de réalisation des essais cliniques ne permettent pas d'estimer le risque de survenue d'effets indésirables. Il n'est pas possible de comparer directement les effets indésirables d'un médicament avec ceux d'un autre.

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1
 Ain sebaâ Casablanca
 APROVASC 150mg/5mg B28

Cp Pel
 PPV : 155,80 DH



SANOFI

1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Traitement de l'hypertension artérielle dans le traitement de l'hypertension

Conséquence du blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone, les modifications de la fonction rénale sont à prévoir chez les sujets atteints de l'insuffisance rénale chronique, chez les patients dont la fonction rénale dépend de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (patients hypertendus présentant une insuffisance rénale de l'un des reins voire des deux, ou patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère), le traitement par APROVASC, en association avec d'autres médicaments modifiant ce système a été associé à une augmentation de la mortalité, ou une azotémie progressive ainsi qu'à une insuffisance rénale ou le décès dans de rares cas. La survenue d'un effet similaire avec l'association de l'irbésartan avec un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II, ce qu'est l'irbésartan, peut être exclue.

Chez le sujet âgé : parmi les patients ayant reçu l'irbésartan dans le cadre d'études cliniques, il n'a été globalement observé aucune différence en termes d'efficacité et de tolérance entre les patients âgés de 65 ans) et les patients plus jeunes.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez la population pédiatrique.

7.RESTRICTIONS D'EMPLOI PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT :

Grossesse : on ne dispose d'aucune étude pertinente et bien contrôlée chez la femme enceinte. APROVASC est contre-indiqué pendant la grossesse. APROVASC ne doit pas être administré chez la femme en âge de concevoir, n'utilisant pas de contraception fiable. APROVASC doit être interrompu le plus rapidement possible en cas de grossesse diagnostiquée pendant le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indications et Mises en garde »).

Allaitement : APROVASC est contre-indiqué pendant l'allaitement maternel (voir rubrique 5, « Contre-indications »).

8.EFFETS SECONDAIRES ET REACTIONS INDESIRABLES :

EVENEMENTS INDESIRABLES :

Les conditions de réalisation des essais cliniques ne permettent pas d'estimer le risque de survenue d'effets indésirables. Il n'est pas possible de comparer directement les effets indésirables d'un médicament avec ceux d'un autre.

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1
 Ain sebaâ Casablanca
 APROVASC 150mg/5mg B28

Cp Pel
 PPV : 155,80 DH



SANOFI

1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Traitement de l'hypertension artérielle dans le traitement de l'hypertension

Conséquence du blocage du système rénine-angiotensine-aldos-
 modifications de la fonction rénale sont à prévoir chez les sujet
 chez les patients dont la fonction rénale dépend de l'activité d
 rénine-angiotensine-aldostérone (patients hypertendus présen
 inose artérielle rénale de l'un des reins voire des deux, ou pa
 présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère), le tra
 autres médicaments modifiant ce système a été associé à une
 ou une azotémie progressive ainsi qu'à une insuffisance rén
 ou le décès dans de rares cas. La survenue d'un effet similaire
 antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II, ce qu'est l'irbés
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé : parmi les patients ayant reçu l'irbésartan
 d'études cliniques, il n'a été globalement observé aucune
 en termes d'efficacité et de tolérance entre les patients âgés
 de 65 ans) et les patients plus jeunes.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies
 population pédiatrique.

7.RESTRICTIONS D'EMPLOI PENDANT LA GROSSESSE ET L'AL

Grossesse : on ne dispose d'aucune étude pertinente et bien co
 la femme enceinte. APROVASC est contre-indiqué pendant la gro
 APROVASC ne doit pas être administré chez la femme en âge de
 n'utilisant pas de contraception fiable. APROVASC doit être inter
 plus rapidement possible en cas de grossesse diagnostiquée pend
 traitement (voir rubrique 5, « Contre-indications et Mises en garde

Allaitement : APROVASC est contre-indiqué pendant l'allaitement
 rubrique 5, « Contre-indications »).

8.EFFETS SECONDAIRES ET REACTIONS INDESIRABLES

EVENEMENTS INDESIRABLES :

Les conditions de réalisation des essais cliniques
 n'est pas possible de comparer directement les
 d'un médicament chez des patients.

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1
 Ain sebaâ Casablanca
 APROVASC 150mg/5mg B28

Cp Pel
 PPV : 155,80 DH



SANOFI

1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Traitement de l'hypertension artérielle dans le traitement de l'hypertension

Conséquence du blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone, les modifications de la fonction rénale sont à prévoir chez les sujets atteints de l'insuffisance rénale chronique, chez les patients dont la fonction rénale dépend de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (patients hypertendus présentant une insuffisance rénale de l'un des reins voire des deux, ou patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère), le traitement par APROVASC, en association avec d'autres médicaments modifiant ce système a été associé à une augmentation de la mortalité, ou une azotémie progressive ainsi qu'à une insuffisance rénale ou le décès dans de rares cas. La survenue d'un effet similaire avec l'association de l'irbésartan avec un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II, ce qu'est l'irbésartan, peut être exclue.

Chez le sujet âgé : parmi les patients ayant reçu l'irbésartan dans le cadre d'études cliniques, il n'a été globalement observé aucune différence en termes d'efficacité et de tolérance entre les patients âgés de 65 ans) et les patients plus jeunes.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez la population pédiatrique.

7.RESTRICTIONS D'EMPLOI PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT :

Grossesse : on ne dispose d'aucune étude pertinente et bien contrôlée chez la femme enceinte. APROVASC est contre-indiqué pendant la grossesse. APROVASC ne doit pas être administré chez la femme en âge de concevoir, n'utilisant pas de contraception fiable. APROVASC doit être interrompu le plus rapidement possible en cas de grossesse diagnostiquée pendant le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indications et Mises en garde »).

Allaitement : APROVASC est contre-indiqué pendant l'allaitement maternel (voir rubrique 5, « Contre-indications »).

8.EFFETS SECONDAIRES ET REACTIONS INDESIRABLES :

EVENEMENTS INDESIRABLES :

Les conditions de réalisation des essais cliniques ne permettent pas d'estimer le risque de survenue d'effets indésirables. Il n'est pas possible de comparer directement les effets indésirables d'un médicament avec ceux d'un autre.

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Rosuvastatine	10 mg
Rosuvastatine	20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granulé, sodium carbonate anhydre, croscopolone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose, Sodium.

Classe pharmacologique et type d'activité :

ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

- 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 ROZAT® comprimé pelliculé :

- ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.
- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

- le « mauvais » cholestérol (LDL) qui augmente le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.
- le « bon » cholestérol (HDL) qui aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé pour maintenir le bon effet de ce médicament.

Si vous arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

Parfois, ce risque peut être encore plus élevé si vous avez d'autres facteurs de risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé pour maintenir le bon effet de ce médicament.

Si vous arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

Parfois, ce risque peut être encore plus élevé si vous avez d'autres facteurs de risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé pour maintenir le bon effet de ce médicament.

Si vous arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

Parfois, ce risque peut être encore plus élevé si vous avez d'autres facteurs de risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé pour maintenir le bon effet de ce médicament.

Si vous arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

Parfois, ce risque peut être encore plus élevé si vous avez d'autres facteurs de risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de plus de 70 ans :
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.

La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• 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 ROZAT® comprimé pelliculé.

• Si vous avez des problèmes hépatiques.

PPV : 147DH10
PER : 03/25
LOT : M1031-2



- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Rosuvastatine	10 mg
Rosuvastatine	20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granulé, sodium carbonate anhydre, croscopolone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose, Sodium. **Classe pharmacothérapeutique ou type d'activité :** ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

- 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 ROZAT® comprimé pelliculé :

- ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

- le « mauvais » cholestérol (LDL) qui augmente le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.
- le « bon » cholestérol (HDL) qui aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé car si vous arrêtez de le prendre, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé car si vous arrêtez de le prendre, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé car si vous arrêtez de le prendre, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé car si vous arrêtez de le prendre, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé car si vous arrêtez de le prendre, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

En diminuant le « mauvais » cholestérol (LDL), ROZAT® comprimé pelliculé aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé car si vous arrêtez de le prendre, le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral augmente.

initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de plus de 70 ans :
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.

La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• 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 ROZAT® comprimé pelliculé.

• Si vous avez des problèmes hépatiques.

PPV : 147DH10
PER : 03/25
LOT : M1031-2



- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Rosuvastatine	10 mg
Rosuvastatine	20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granulé, sodium carbonate anhydre, croscopolone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose, Sodium. **Classe pharmacothérapeutique ou type d'activité :** ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

- 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 ROZAT® comprimé pelliculé :

- ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

- le « mauvais » cholestérol (LDL) qui augmente le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

- le « bon » cholestérol (HDL) qui aide à réduire le risque d'attaque cardiaque et d'accident vasculaire cérébral.

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- Il agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

- ROZAT® comprimé pelliculé agit en réduisant le « mauvais » cholestérol (LDL) et en augmentant le « bon » cholestérol (HDL).

initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de plus de 70 ans :
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.

La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

- 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 ROZAT® comprimé pelliculé.

ROZAT® comprimé pelliculé peut aggraver les problèmes hépatiques.

PPV : 147DH10
PER : 03/25
LOT : M1031-2



- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ceci revient généralement à la normale.



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté

De Médecine et de Pharmacie

de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2305262007

Casablanca le 26-05-2023

Mme Amina SOUKAKI

Date de l'examen : 26-05-2023

INPE :



Caisse : **MUPRAS**

Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E	11.50 MAD
0111	Créatinine	B30	B	26.70 MAD
0370	CRP	B100	B	89.00 MAD
0106	Cholestérol total	B30	B	26.70 MAD
0154	Ferritine	B250	B	222.50 MAD
0216	Numération formule	B80	B	71.20 MAD
0222	Réticulocytes	B30	B	26.70 MAD
0134	Triglycérides	B60	B	53.40 MAD
0163	TSH	B250	B	222.50 MAD
0438	Vitamine B12	B400	B	356.00 MAD
0439	Vitamine D	B450	B	400.50 MAD
0223	VS	B30	B	26.70 MAD
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80	B	71.20 MAD
Total				1604.60 MAD

TOTAL DOSSIER : 1604.6DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille six cent quatre dirhams soixante centimes





مختبر التحاليل الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI
Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 19-05-1962, âgé (e) de : 61 ans
Enregistré le: 26-05-2023 à 09:09
Edité le: 26-05-2023 à 11:59
Prélèvement : au labo
Le : 26-05-2023 à 09:35

Mme Amina SOUKAKI

Référence : 2305262007

Prescrit par : Dr SALIM Amal

HEMATOCYTOLOGIE

Numération formule sanguine

(Cytométrie en flux et Impédance Beckman Coulter)

17-01-2022

Hématies	4.44	10 ⁶ /mm ³	(3.80-5.80)	4.56
Hémoglobine	12.9	g/dl	(12.0-16.0)	13.4
Hématocrite	39.3	%	(37.0-47.0)	39.9
- VGM	89	fL	(80-98)	88
- TCMH	29	pg	(27-33)	29
- CCMH	33	g/dl	(32-36)	34
Leucocytes	6 500	/mm ³	(4 000-10 000)	9 400
Polynucléaires Neutrophiles	47.8	%		57.8
Soit	3 107	mm ³	(1 800-7 500)	5 433
Polynucléaires Eosinophiles	4.1	%		3.4
Soit	267	/mm ³	(0-700)	320
Polynucléaires Basophiles	0.0	%		0.0
Soit	0	/mm ³	(0-200)	0
Lymphocytes	41.6	%		32.8
Soit	2 704	/mm ³	(1 000-4 000)	3 083
Monocytes	6.5	%		6.0
Soit	423	/mm ³	(100-1 000)	564
Plaquettes	282	10 ³ /mm ³	(150-500)	306
VPM	8.2	fl	(6.0-12.0)	7.8
Réticulocytes	0.94	%		
Soit	41 736	/mm ³	(26 600-90 200)	



T. S. V. P.

Enregistré le: 26-05-2023 à 09:09
Edité le: 26-05-2023 à 11:59
Prescrit par : Dr SALIM Amal

Mme Amina SOUKAKI

Né (e) le : 19-05-1962, âgé (e) de : 61 ans
Référence : **2305262007**

Vitesse de sédimentation

VS 1ère heure
VS 2ème heure

20 mm
45 mm

(0-30)

29-01-2020

33

62





مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI
Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 19-05-1962, âgé (e) de : 61 ans
Enregistré le: 26-05-2023 à 09:09
Edité le: 26-05-2023 à 11:59
Prélèvement : au labo
Le : 26-05-2023 à 09:35

Mme Amina SOUKAKI

Référence : 2305262007

Prescrit par : Dr SALIM Amal

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/AU 480)

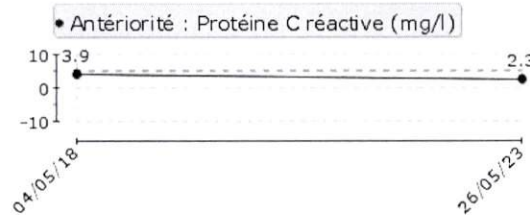
04-05-2018

Protéine C réactive

2.3 mg/l

(<5.0)

3.9



17-01-2022

Créatinine sanguine
(Technique enzymatique)

7.8 mg/l

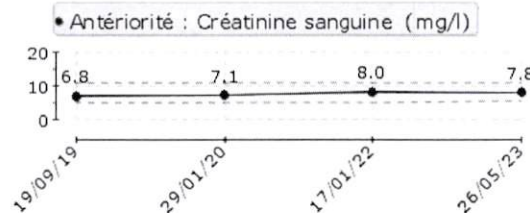
(5.5-11.0)

8.0

69 µmol/l

(49-98)

71



DFG par CKD EPI

82.0 ml/min

(>60.0)

80.7

17-01-2022

Cholestérol total

2.96 g/l

(1.20-2.00)

1.97

7.64 mmol/l

(3.10-5.16)

5.08

Interprétation:

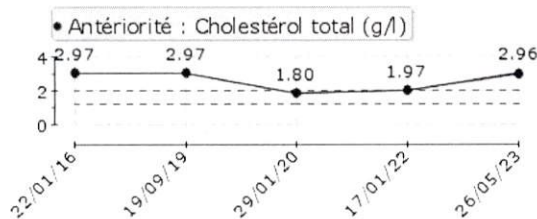
Recommandé : <2.00 g/L
Limite supérieure : 2.00 - 2.39 g/L
Élevé : >ou= 2.40 g/L



Enregistré le: 26-05-2023 à 09:09
 Edité le: 26-05-2023 à 11:59
 Prescrit par : Dr SALIM Amal

Mme Amina SOUKAKI

Né (e) le : 19-05-1962, âgé (e) de : 61 ans
 Référence : 2305262007



Cholestérol HDL

0.65 g/l (>0.45)
 1.67 mmol/l (>1.16)

0.60
 1.54

Rapport CT/HDL
 (Athérogénicité du cholestérol)

4.55 (<5.00)

3.28

Cholestérol LDL

2.05 g/l
 5.29 mmol/l

0.92
 2.37

Optimal : <1 g/L
 Presque optimal : 1-1.29 g/L
 Limite supérieur : 1.3-1.59 g/L
 Elevé : 1.6-1.89 g/L
 Très élevé : >ou= 1.9 g/L

Le niveau du LDL sera interprété en fonction du niveau de risque cardio-vasculaire global évalué à l'aide de la table SCORE ou des facteurs de risque cardio-vasculaire (HAS, février 2017)

Rapport LDL/HDL

3.15 (<3.55)

1.37

	Faible	Modéré	Elevé	Très élevé
Niveau de risque cardio-vasculaire	SCORE < 1%	-Diabète type 1 ou 2 < 40 ans ni atteinte organe cible -SCORE > ou = 1 - <5%	-IRC (30-59 ml/min) -TA > 180/110 mmHg -Diabète type 1 ou 2 sans FRCV ni atteinte des organes cibles si < 40 ans -SCORE > ou = 5 - <10%	-Diabète type 1 ou 2 avec atteinte d'organe cible ou au moins un FRCV, si < 40 ans -IRC sévère (15 à 29 ml/min) - SCORE > ou = 10%
Objectifs thérapeutiques	Mesure hygiéno-diététiques Cible LDL <1.9 g/l ou 4.9 mmol/l	Mesure hygiéno-diététiques+ médicament(s) cible LDL < ou =1.30 g/l ou 3.4 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques + médicament(s) cible LDL < ou = 1 g/l ou 2.6 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques+médicament(s) Cible LDL < ou = 0.7 g/l ou 1.8 mmol/l

Triglycérides

1.32 g/l (<1.50)
 1.50 mmol/l (<1.71)

0.95
 1.08

Interprétation :

Normal : <1.50 g/L
 Limite supérieur : 1.50 - 1.99 g/L
 Elevé : 2.00 - 4.99 g/L
 Très élevé : >ou= 5.00 g/L





مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI
Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

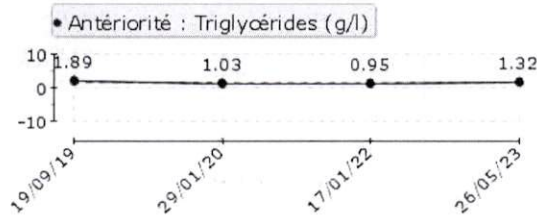


Né (e) le: 19-05-1962, âgé (e) de : 61 ans
Enregistré le: 26-05-2023 à 09:09
Edité le: 26-05-2023 à 11:59
Prélèvement : au labo
Le : 26-05-2023 à 09:35

Mme Amina SOUKAKI

Référence : 2305262007

Prescrit par : Dr SALIM Amal



Ferritine
(Chimiluminescence)

50.4 ng/ml (4.9-232.3)



Enregistré le: 26-05-2023 à 09:09
Edité le: 26-05-2023 à 11:59
Prescrit par : Dr SALIM Amal

Mme Amina SOUKAKI

Né (e) le : 19-05-1962, âgé (e) de : 61 ans
Référence : 2305262007

HORMONOLOGIE

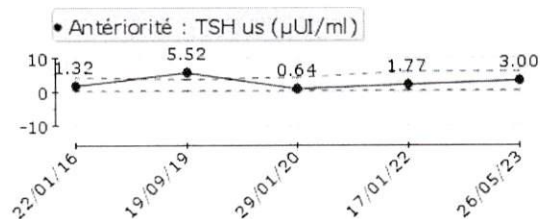
Exploration thyroïdienne

TSH us
(ECLIA/ Roche)

3.00 μ UI/ml (0.30-5.90)

17-01-2022

1.77



VITAMINOLOGIE

Vitamine D2/D3 (25 OHD)
(Chimiluminescence)

33.7 nmol/l (75.0-250.0)
13.5 ng/ml (30.0-100.0)

Valeurs souhaitables : 75-250 nmol/l
Insuffisance : 25-75 nmol/l
Carence : < 25 nmol/l
Possibilité intoxication : > 375 nmol/l

VITAMINE B 12
(ECLIA / Roche)

501 pg/mL (197-771)
371 pmol/L (146-571)

