

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° W21-795305

183242

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 267 Société : _____

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : _____

Nom & Prénom : ASSEBANE MOHAMED

Date de naissance : 18/11/1933

Adresse : AGADIR

Tél. : 0699 12 55 56 Total des frais engagés : #5755,40# Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue Interventionnel
Cathétérisme cardiaque
Coronaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914

Cachet du médecin :

Date de consultation : 31/10/2023

Nom et prénom du malade : ASSEBANE MOHAMED Age: 89

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

Nature de la maladie : Cardiopathie ischémique

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 : AGADIR Le : 17/11/2023

Signature de l'adhérent(e) : _____

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Adresses Mails utiles

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

La IMUPRAS 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.

MIUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 5ème 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

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
31/10/2023	C.A. ECG		360,00	Dr. ISSAM ATIDI Cardiologue Interventionnel Cathétérisme cardiaque Coronaire et valvulaire Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209 INPE: 041282914

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

INPE: 042059998

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue Interventionnel
Cathétérisme cardiaque
Coronaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient

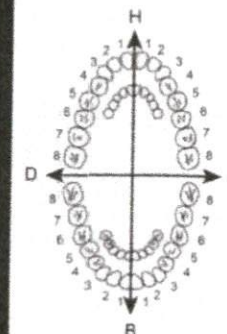
INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION



O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

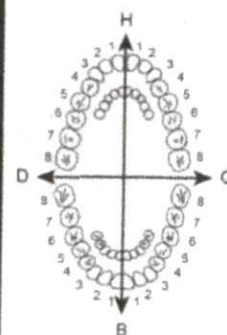
[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Centre de Cardiologie
et de Maladies Vasculaires

DOCTEUR ISSAM ATIDI

Cardiologue - Cardiologue interventionnel

Lauréat facultés de médecine de Rabat et de Paris.

Ordonnance

Date: 31-10-23.

401. w x 6
Mr Mohammed ASSEBANE

1) UPERIO 50 mg



2) Co-plavix 75/100 1 cp le mati et soir.



3) Forcipa 10 mg 1 cp le mati



4) Lasix 40 mg 2 cp le mati 1 cp à di



pendant tjrs puis 2 cp le mati

5) Potam- trop 1 cainpe x 3/ mati et soir

6) Crestor 20 mg 1 cp le



URGENCE CARDIOLOGIQUE

Bloc B deuxième étage appart 209 technopôle 1
Agadir Bay (audessus du café OLIVERI)

Tél. : +212 528 222 328 / +212 661 856 066
Email : dr.issamatidi.cardio@gmail.com

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue Interventionnel
Catheterisme coronaire et valvulaire
Coronaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 003023375000001



041282914

7) Osmosyl 870p



34w x 4 cas x 31; pdt 1m-s

5401,40

PHARMACIE EL BAHARA
N° 22 Bis, Rue 582
Lotissement Marins Pecheurs - AGADIR
Tel: 05 23 21 11 86

DR. ISSAM ATIDI
Cardiologue Interventionnel
Cathétérisme Cardiaque
Coronarien et Valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041262774

Composition pour 5 ml :

Hydroxyde de Magnésium 1 g
Excipients dont l'arôme orange q.s.p

Excipients à effet notoire

Sorbitol, Parahydroxybenzoate de Méthyle
Sodé, Parahydroxybenzoate de Propyle sodé

Voir la notice pour plus d'informations

انظر النشرة لمزيد من المعلومات

Maintenir hors de la portée et de la vue
des enfants

يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال

Agiter avant chaque utilisation

**Conserver à une température
inférieure à 30°C**



سبيماكو المغرب
SPIMACO MAROC

Km 4, Ancienne Route de l'Aviation
Tanger - Maroc

Autorisation n° : 05 DMP/21/NRQ

M. Najib EL HADAR

Pharmacien Responsable

المختبر المرخص بالمغرب

سبيماكو المغرب

كلم 4 الطريق القديم للمطار
طنجة

نجيب الهدار الصيدلي المسؤول

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

260 ml
Suspension
Voie Orale

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Flacon de 260 ml



AMM N 05 DMP/21/NRQ

260 ml
Suspension
Voie Orale

Composition pour 5 ml :

Hydroxyde de Magnésium 1 g
Excipients dont l'arôme orange q.s.p

Excipients à effet notoire

Sorbitol, Parahydroxybenzoate de Méthyle
Sodé, Parahydroxybenzoate de Propyle sodé

Voir la notice pour plus d'informations

انظر النشرة لمزيد من المعلومات

Maintenir hors de la portée et de la vue
des enfants

يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال

Agiter avant chaque utilisation

**Conserver à une température
inférieure à 30°C**



سبيماكو المغرب
SPIMACO MAROC

Km 4, Ancienne Route de l'Aviation
Tanger - Maroc

Autorisation n° : 05 DMP/21/NRQ

M. Najib EL HADAR

Pharmacien Responsable

المختبر المرخص بالمغرب

سبيماكو المغرب

كلم 4 الطريق القديم للمطار
طنجة

نجيب الهدار الصيدلي المسؤول

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

260 ml
Suspension
Voie Orale

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Flacon de 260 ml



AMM N 05 DMP/21/NRQ

260 ml
Suspension
Voie Orale

Composition pour 5 ml :

Hydroxyde de Magnésium 1 g
Excipients dont l'arôme orange q.s.p

Excipients à effet notoire

Sorbitol, Parahydroxybenzoate de Méthyle
Sodé, Parahydroxybenzoate de Propyle sodé

Voir la notice pour plus d'informations

انظر النشرة لمزيد من المعلومات

Maintenir hors de la portée et de la vue
des enfants

يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال

Agiter avant chaque utilisation

**Conserver à une température
inférieure à 30°C**



سبيماكو المغرب
SPIMACO MAROC

Km 4, Ancienne Route de l'Aviation
Tanger - Maroc

Autorisation n° : 05 DMP/21/NRQ

M. Najib EL HADAR

Pharmacien Responsable

المختبر المرخص بالمغرب

سبيماكو المغرب

كلم 4 الطريق القديم للمطار
طنجة

نجيب الهدار الصيدلي المسؤول

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

260 ml
Suspension
Voie Orale

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Flacon de 260 ml



AMM N 05 DMP/21/NRQ

260 ml
Suspension
Voie Orale

Composition pour 5 ml :

Hydroxyde de Magnésium 1 g
Excipients dont l'arôme orange q.s.p

Excipients à effet notoire

Sorbitol, Parahydroxybenzoate de Méthyle
Sodé, Parahydroxybenzoate de Propyle sodé

Voir la notice pour plus d'informations

انظر النشرة لمزيد من المعلومات

Maintenir hors de la portée et de la vue
des enfants

يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال

Agiter avant chaque utilisation

**Conserver à une température
inférieure à 30°C**



سبيماكو المغرب
SPIMACO MAROC

Km 4, Ancienne Route de l'Aviation
Tanger - Maroc

Autorisation n° : 05 DMP/21/NRQ

M. Najib EL HADAR

Pharmacien Responsable

المختبر المرخص بالمغرب

سبيماكو المغرب

كلم 4 الطريق القديم للمطار

طنجة

نجيب الهدار الصيدلي المسؤول

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

260 ml
Suspension
Voie Orale

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Flacon de 260 ml



6 118000 210054

AMM N 05 DMP/21/NRQ

260 ml
Suspension
Voie Orale

CRESTOR[®]
rosuvastatine

10 mg

**30 comprimés
pelliculés**

Voie orale

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca

Crestor 10mg cp pell b30
P.P.V : 167,00 DH



AstraZeneca 



CRESTOR[®]
rosuvastatine

10 mg

N° AMM Maroc : 178/20dmp/NRQ
N° AMM Tunisie : 4833064

Conditionneur et Libérateur/المعبيء والمحرر
AstraZeneca Reims Production
Parc industriel de la Pompelle
Chemin de Vrilly
51100, Reims
France

Titulaire de l'autorisation de mise
sur le marché/ صاحب رخصة التوزيع
ASTRAZENECA
TOUR CARPE DIEM
31 PLACE DES COROLLES
92400 COURBEVOIE
France

Fabricant / الصانع

IPR Pharmaceuticals Incorporated
Carr 188 Lote 17, San Isidro Industrial Pa.
PO Box 1624, Canovanas P.R 00729,
Puerto Rico, USA
Sous licence AstraZeneca

©AstraZeneca 2009-2022
Marques déposées-Propriété de AstraZeneca



Ne pas utiliser chez la femme enceinte, l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et sans contraception efficace

CRESTOR + GROSSESSE = INTERDIT



Tenir à l'abri
de l'humidité



Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à une température ne dépassant pas + 30°C.
A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
احترام الجرعات الموصوفة

Liste7-Uniquement sur ordonnance

Lot 34254
Exp 07 2025
Fab: 08 2022



CRESTOR®
rosuvastatine

10 mg

Composition en substances actives :
Rosuvastatine 10,00 mg
Sous forme de rosuvastatine calcique
Excipient : QSP un comprimé pour un comprimé
pelliculé.
Excipient à effet notoire: Lactose Monohydraté

التركيب:
روز و فاستاتين 10.00 ملغ
بشكل روز و فاستاتين كلستي
السواغات: ك ك لقرص
في كل قرص مغلف
سواغات ذات تأثير معروف: لانتوز أحادي الاماهة

30 comprimés pelliculés

CRESTOR[®]
rosuvastatine

10 mg

**30 comprimés
pelliculés**

Voie orale

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca

Crestor 10mg cp pell b30
P.P.V : 167,00 DH



AstraZeneca 



CRESTOR[®]
rosuvastatine

10 mg

N° AMM Maroc : 178/20dmp/NRQ
N° AMM Tunisie : 4833064

Conditionneur et Libérateur/المعبيء والمحرر
AstraZeneca Reims Production
Parc industriel de la Pompelle
Chemin de Vrilly
51100, Reims
France

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché/ صاحب إخصة التسويق

ASTRAZENECA
TOUR CARPE DIEM
31 PLACE DES COROLLES
92400 COURBEVOIE
France

Fabricant / لصانع

IPR Pharmaceuticals Incorporated
Carr 188 Lote 17, San Isidro Industrial Pa.
PO Box 1624, Canovanas P.R 00729,
Puerto Rico, USA
Sous licence AstraZeneca

©AstraZeneca 2009-2022

Marques déposées-Propriété de AstraZeneca



حفظ الدوا في علاقة الأصل
30 حفظ الدوا في قوة الصبر.
أقر اللبنة إلى الأمان الحرة في
محمود عن انتظاره.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à une température ne dépassant pas + 30°C.
A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
[حترم الجرعات الموصوفة]



Lister-Uniformement sur ordonnance

Lot 34254
Exp 07 2025
Fab: 08 2022



Ne pas utiliser chez la femme enceinte, l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et sans contraception efficace

CRESTOR + GROSSESSE = INTERDIT



6w 04

CRESTOR[®] (rosuvastatin)



CRESTOR®
rosuvastatine

10 mg

Composition en substances actives :

Rosuvastatine 10,00 mg

Sous forme de rosuvastatine calcique

Excipient : QSP un comprimé pour un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire: Lactose Monohydraté

ملغ 10.00

القَرْكِيْب :

روز وفاساتین

شکل روز و فاستاتین کلسی

السواغات: ك ك لقرص

سواغات ذات تأثير معروف: لاكتوز أحادي الاماهة

پوتاسيوم لابروفان®

كلوكونات البوتاسيوم

شراب



125 ملل

لابروفان

FORMULE :

Gluconate de potassium 15 g
Excipient q.s.p. 100 ml

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose.
Voir notice pour plus d'informations

Ce flacon contient 18,75 g de gluconate de potassium

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale

INDICATIONS - CONTRE-INDICATIONS

MODE D'EMPLOI : Voir notice

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS

AMM N° 152/19 DMP/21

Liste I



فقط بوصفة طبية

Uniquement sur ordonnance



LABORATOIRES DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
D'AFRIQUE DU NORD
21, RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC

POTASSIUM LAPROPHAN®

Gluconate de potassium

Sirop



125 ml

Laprophan

تركيبة الدواء :

كلوكونات البوتاسيوم 15 غ
السواغ ما يكفي لـ 100 ملل

السواغات المعروفة بتأثيرها :

باراهيدروكسيبنزوات الميثيل و البروبيل، السكاروز
أنظر النشرة للمزيد من المعلومات

تحتوي هذه القنينة على 18,75 غ من
كلوكونات البوتاسيوم

الجرعات :

حسب إرشادات الطبيب

دواعي الإستعمال - موانع الإستعمال -
كيفية الإستعمال : أنظر النشرة

يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال



مخابر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا
21، زنقة الأوداية - الدار البيضاء - المغرب

POTASSIUM
LAPROPHAN®
Sirop 125 ml



6 118000 031925

پوتاسيوم لابروفان®

كلوكونات البوتاسيوم

شراب



125 ملل

لابروفان

FORMULE :

Gluconate de potassium 15 g
Excipient q.s.p. 100 ml

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose.
Voir notice pour plus d'informations

Ce flacon contient 18,75 g de gluconate de potassium

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale

INDICATIONS - CONTRE-INDICATIONS

MODE D'EMPLOI : Voir notice

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS

AMM N° 152/19 DMP/21

Liste I



فقط بوصفة طبية

Uniquement sur ordonnance



LABORATOIRES DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
D'AFRIQUE DU NORD
21, RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC

POTASSIUM LAPROPHAN®

Gluconate de potassium

Sirop



125 ml

Laprophan

تركيبة الدواء :

كلوكونات البوتاسيوم 15 غ
السواغ ما يكفي لـ 100 ملل

السواغات المعروفة بتأثيرها :

باراهيدروكسيبنزوات الميثيل و البروبيل، السكاروز
أنظر النشرة للمزيد من المعلومات

تحتوي هذه القنينة على 18,75 غ من
كلوكونات البوتاسيوم

الجرعات :

حسب إرشادات الطبيب

دواعي الإستعمال - موانع الإستعمال -
كيفية الإستعمال : أنظر النشرة

يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال



مخابر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا
21، زنقة الأوداية - الدار البيضاء - المغرب

POTASSIUM
LAPROPHAN®
Sirop 125 ml



6 118000 031925

پوتاسيوم لابروفان®

كلوكونات البوتاسيوم

شراب



125 ملل

لابروفان

FORMULE :

Gluconate de potassium 15 g
Excipient q.s.p. 100 ml

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose.
Voir notice pour plus d'informations

Ce flacon contient 18,75 g de gluconate de potassium

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale

INDICATIONS - CONTRE-INDICATIONS

MODE D'EMPLOI : Voir notice

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS

AMM N° 152/19 DMP/21

Liste I



فقط بوصفة طبية

Uniquement sur ordonnance



LABORATOIRES DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
D'AFRIQUE DU NORD
21, RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC

POTASSIUM LAPROPHAN®

Gluconate de potassium

Sirop



125 ml

Laprophan

تركيبة الدواء :

كلوكونات البوتاسيوم 15 غ
السواغ ما يكفي لـ 100 ملل

السواغات المعروفة بتأثيرها :

باراهيدروكسيبنزوات الميثيل و البروبيل، السكاروز
أنظر النشرة للمزيد من المعلومات

تحتوي هذه القنينة على 18,75 غ من
كلوكونات البوتاسيوم

الجرعات :

حسب إرشادات الطبيب

دواعي الإستعمال - موانع الإستعمال -
كيفية الإستعمال : أنظر النشرة

يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال



مخابر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا
21، زنقة الأوداية - الدار البيضاء - المغرب

POTASSIUM
LAPROPHAN®
Sirop 125 ml



6 118000 031925

SANOFI

20 Comprimés sécables

Voie orale

Furosemide

40mg

Lasilix®

Lasilix® 40mg

Furosemide

Voie orale

20 Comprimés sécables

لازيليكس® 40ملغ

فوروسيميد

عن طريق الفم

20 قرصا قابلا للقطع

Lasilix® 40 mg

احفظ الدواء بعيدا عن الأطفال

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance - Tableau C

LOT : 23E005
PER: 03 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ

20250 Casablanca

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à l'abri de la lumière.

Composition :
Furosemide 40 mg
pour un comprimé sécable.
Excipient à effet notoire : Lactose.

SANOFI

20 Comprimés sécables

Voie orale

Furosemide

40mg

Lasilix®

Lasilix® 40mg

Furosemide

Voie orale

20 Comprimés sécables

لازيليكس® 40ملغ

فوروسيميد

عن طريق الفم

20 قرصا قابلا للقطع

Lasilix® 40 mg

احفظ الدواء بعيدا عن الأطفال

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance - Tableau C

LOT : 23E005
PER: 03 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ

20250 Casablanca

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à l'abri de la lumière.

Composition :
Furosemide 40 mg
pour un comprimé sécable.
Excipient à effet notoire : Lactose.

SANOFI

20 Comprimés sécables

Voie orale

Furosemide

40mg

Lasilix®

Lasilix® 40mg

Furosemide

Voie orale

20 Comprimés sécables

لازيليكس® 40ملغ

فوروسيميد

عن طريق الفم

20 قرصا قابلا للقطع

Lasilix® 40 mg

احفظ الدواء بعيدا عن الأطفال

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance - Tableau C

LOT : 23E005
PER: 03 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ

20250 Casablanca

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à l'abri de la lumière.

Composition :
Furosemide 40 mg
pour un comprimé sécable.
Excipient à effet notoire : Lactose.

SANOFI

20 Comprimés sécables

Voie orale

Furosemide

40mg

Lasilix®

Lasilix® 40mg

Furosemide

Voie orale

20 Comprimés sécables

لازيليكس® 40ملغ

فوروسيميد

عن طريق الفم

20 قرصا قابلا للقطع

Lasilix® 40 mg

احفظ الدواء بعيدا عن الأطفال

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance - Tableau C

LOT : 23E005
PER: 03 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ

20250 Casablanca

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à l'abri de la lumière.

Composition :
Furosemide 40 mg
pour un comprimé sécable.
Excipient à effet notoire : Lactose.

SANOFI

20 Comprimés sécables

Voie orale

Furosemide

40mg

Lasilix®

Lasilix® 40mg

Furosemide

Voie orale

20 Comprimés sécables

لازيليكس® 40ملغ

فوروزيميد

عن طريق الفم

20 قرصا قابلا للقطع

Lasilix® 40 mg

احفظ الدواء بعيدا عن الأطفال

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance - Tableau C

LOT : 23E005
PER: 03 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



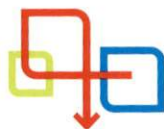
sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ

20250 Casablanca

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à l'abri de la lumière.

Composition :
Furosemide 40 mg
pour un comprimé sécable.
Excipient à effet notoire : Lactose.



forxiga®

Dapagliflozine

voie orale

10mg

Comprimé
pelliculé

AstraZeneca

28 comprimés pelliculés

Chaque comprimé contient du propylène glycol monohydraté de dapagliflozine équivalent à 10 mg de dapagliflozine.

Excipient à effet notoire : Lactose

Lire la notice avant utilisation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

يحتوي كل قرص ملبس على بروبيلين الغليكول أحادي الإماهة الداباغليفلوزين بما يعادل 10 ملغ من الداباغليفلوزين.

السواغات ذات التأثير المعروف: لاكتوز

اقرأ بتأن النشرة الإعلامية قبل الإستعمال

لا تترك أبدا هذا الدواء في متناول أيدي الأطفال

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché/صاحب رخصة التسجيل

AstraZeneca AB
SE-151 85
Södertälje
Suède

Fabricant/الصانع

AstraZeneca Pharmaceuticals LP
4601 Highway 62 East
Mount Vernon
Indiana 47620
Etats Unis d'Amérique

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp peli b28
P.P.V : 419,00 DH



Conditionneur et Libérateur/المعبئ والمحرر

AstraZeneca UK Ltd
Silk Road Business Park
Macclesfield
Cheshire
SK10 2NA
Grande Bretagne

Liste1-Uniquement sur ordonnance

قائمة 1 - لا يسلم هذا الدواء إلا بموجب وصفة

Respecter les doses prescrites
احترم الجرعات الموصوفة



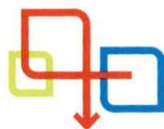
FORXIGA + GROSSESSE =
INTERDIT

Ne pas utiliser chez la femme enceinte,
l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et
sans contraception efficace

N° AMM Maroc/المغرب في التسجيل : 21/2020 DMP/21/NSF
N° AMM Tunisie/تونس في التسجيل : 8233071



Forxiga is a registered trademark of the AstraZeneca group of companies.



forxiga®

Dapagliflozine

voie orale

10mg

Comprimé
pelliculé

AstraZeneca

28 comprimés pelliculés

Chaque comprimé contient du propylène glycol monohydraté de dapagliflozine équivalent à 10 mg de dapagliflozine.

Excipient à effet notoire : Lactose

Lire la notice avant utilisation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

يحتوي كل قرص ملبس على بروبيلين الغليكول أحادي الإماهة الداباغليفلوزين بما يعادل 10 ملغ من الداباغليفلوزين.

السواغات ذات التأثير المعروف: لاكتوز

اقرأ بتأن النشرة الإعلامية قبل الإستعمال

لا تترك أبدا هذا الدواء في متناول أيدي الأطفال

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché/صاحب رخصة التسجيل

AstraZeneca AB

SE-151 85

Södertälje

Suède

Fabricant/الصانع

AstraZeneca Pharmaceuticals LP

4601 Highway 62 East

Mount Vernon

Indiana 47620

Etats Unis d'Amérique

Maphar

Bd Alkimia N° 6, QI,

Sidi Bernoussi, Casablanca

Forxiga 10 mg cp peli b28

P.P.V : 419,00 DH



Conditionneur et Libérateur/المعبئ والمحرر

AstraZeneca UK Ltd

Silk Road Business Park

Macclesfield

Cheshire

SK10 2NA

Grande Bretagne

Liste1-Uniquement sur ordonnance

قائمة 1 - لا يسلم هذا الدواء إلا بموجب وصفة

Respecter les doses prescrites

احترم الجرعات الموصوفة



FORXIGA + GROSSESSE =
INTERDIT

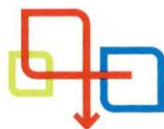
Ne pas utiliser chez la femme enceinte,
l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et
sans contraception efficace

N° AMM Maroc/المغرب في التسجيل : 21/2020 DMP/21/NSF

N° AMM Tunisie/تونس في التسجيل : 8233071



Forxiga is a registered trademark of the AstraZeneca group of companies.



forxiga®

Dapagliflozine

voie orale

10mg

Comprimé
pelliculé

AstraZeneca

28 comprimés pelliculés

Chaque comprimé contient du propylène glycol monohydraté de dapagliflozine équivalent à 10 mg de dapagliflozine.

Excipient à effet notoire : Lactose

Lire la notice avant utilisation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

يحتوي كل قرص ملبس على بروبيلين الغليكول أحادي الإماهة الداباغليفلوزين بما يعادل 10 ملغ من الداباغليفلوزين.

السواغات ذات التأثير المعروف: لاكتوز

اقرأ بتأن النشرة الإعلامية قبل الإستعمال

لا تترك أبدا هذا الدواء في متناول أيدي الأطفال

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché/صاحب رخصة التسجيل

AstraZeneca AB

SE-151 85

Södertälje

Suède

Fabricant/الصانع

AstraZeneca Pharmaceuticals LP

4601 Highway 62 East

Mount Vernon

Indiana 47620

Etats Unis d'Amérique

Maphar

Bd Alkimia N° 6, QI,

Sidi Bernoussi, Casablanca

Forxiga 10 mg cp peli b28

P.P.V : 419,00 DH



Conditionneur et Libérateur/المعبئ والمحرر

AstraZeneca UK Ltd

Silk Road Business Park

Macclesfield

Cheshire

SK10 2NA

Grande Bretagne

Liste1-Uniquement sur ordonnance

قائمة 1 - لا يسلم هذا الدواء إلا بموجب وصفة

Respecter les doses prescrites

احترم الجرعات الموصوفة



FORXIGA + GROSSESSE =
INTERDIT

Ne pas utiliser chez la femme enceinte,
l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et
sans contraception efficace

N° AMM Maroc/المغرب في التسجيل : 21/2020 DMP/21/NSF

N° AMM Tunisie/تونس في التسجيل : 8233071



Forxiga is a registered trademark of the AstraZeneca group of companies.

ion :
75 mg (sous forme d'hydrogénosulfate de clopidogrel) et 100 mg
d'acide acétylsalicylique.
Excipients à effet notoire : huile de ricin hydrogénée, lactose.

Composition:
75 mg of clopidogrel (as hydrogen sulphate) and 100 mg of acetylsalicylic acid.
Excipients with a known effect: hydrogenated castor oil, lactose.

Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation
TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Oral use.
Read carefully the package leaflet before use.
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Store below 25°C.



Uniquement sur ordonnance - Liste I
Prescription only medicine - List I
دواء يُصرف بناء على وصفة طبية - قائمة I

الشركة الحاملة لخصة التسويق / Titulaire / Marketing Authorization Holder

Sanofi-Aventis Groupe

54, rue La Boétie

75008 Paris - France

الشركة المصنعة / Fabricant / Manufacturer

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

1 rue de la Vierge - Ambarès et Lagrave

33565 Carbon-Blanc Cedex - France

دواء مرخص / Authorized medicine / Médicament autorisé

n° EU/1/10/619/010

Lot / Batch: EA0903

Fab. / Mfg: 03/23

EXP: 02/2025

التركيب:
كلويدوجريل 75 ملغ (كسلفات الهيدروجين) و 100 ملغ من حامض خليل الصفصاف.
الأسوغة ذات المفعول المعروف: زيت الخروج المهدرج، لاكتوز.
عن طريق الفم.
يرجى قراءة النشرة بدقة قبل الاستعمال.
يحفظ بعيداً عن نظر الأطفال ومتناولهم.
يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

كوبلافيكس 75 ملغ / 100 ملغ
كلويدوجريل / حامض خليل الصفصاف
قرص مغلف بطبقة رقيقة
عن طريق الفم
30 قرصاً مغلفاً بطبقة رقيقة

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimé pelliculé
film-coated tablet

clopidogrel/acide acétylsalicylique
clopidogrel/acetylsalicylic acid

Voie orale
Oral use

30 comprimés pelliculés
film-coated tablets



SANOFI

ion :
75 mg (sous forme d'hydrogénosulfate de clopidogrel) et 100 mg
d'acide acétylsalicylique.
Excipients à effet notoire : huile de ricin hydrogénée, lactose.

Composition:
75 mg of clopidogrel (as hydrogen sulphate) and 100 mg of acetylsalicylic acid.
Excipients with a known effect: hydrogenated castor oil, lactose.

Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation
TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Oral use.
Read carefully the package leaflet before use.
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Store below 25°C.



Uniquement sur ordonnance - Liste I
Prescription only medicine - List I
دواء يُصرف بناء على وصفة طبية - قائمة I

الشركة الحاملة لخصة التسويق / Titulaire / Marketing Authorization Holder

Sanofi-Aventis Groupe

54, rue La Boétie

75008 Paris - France

الشركة المصنعة / Fabricant / Manufacturer

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

1 rue de la Vierge - Ambarès et Lagrave

33565 Carbon-Blanc Cedex - France

دواء مرخص / Authorized medicine / Médicament autorisé

n° EU/1/10/619/010

Lot / Batch: EA0903

Fab. / Mfg: 03/23

EXP: 02/2025

التركيب:
كلويدوجريل 75 ملغ (كسلفات الهيدروجين) و 100 ملغ من حامض خليل الصفصاف.
الأسوغة ذات المفعول المعروف: زيت الخروج المهدرج، لاكتوز.
عن طريق الفم.
يرجى قراءة النشرة بدقة قبل الاستعمال.
يحفظ بعيداً عن نظر الأطفال ومتناولهم.
يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

كوبلافيكس 75 ملغ / 100 ملغ
كلويدوجريل / حامض خليل الصفصاف
قرص مغلف بطبقة رقيقة
عن طريق الفم
30 قرصاً مغلفاً بطبقة رقيقة

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimé pelliculé
film-coated tablet

clopidogrel/acide acétylsalicylique
clopidogrel/acetylsalicylic acid

Voie orale
Oral use

30 comprimés pelliculés
film-coated tablets



SANOFI

ion :
75 mg (sous forme d'hydrogénosulfate de clopidogrel) et 100 mg
d'acide acétylsalicylique.
Excipients à effet notoire : huile de ricin hydrogénée, lactose.

Composition:
75 mg of clopidogrel (as hydrogen sulphate) and 100 mg of acetylsalicylic acid.
Excipients with a known effect: hydrogenated castor oil, lactose.

Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation
TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Oral use.
Read carefully the package leaflet before use.
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Store below 25°C.



Uniquement sur ordonnance - Liste I
Prescription only medicine - List I
دواء يُصرف بناء على وصفة طبية - قائمة I

الشركة الحاملة لخصة التسويق / Titulaire / Marketing Authorization Holder

Sanofi-Aventis Groupe

54, rue La Boétie

75008 Paris - France

الشركة المصنعة / Fabricant / Manufacturer

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

1 rue de la Vierge - Ambarès et Lagrave

33565 Carbon-Blanc Cedex - France

دواء مرخص / Authorized medicine / Médicament autorisé

n° EU/1/10/619/010

Lot / Batch: EA0903

Fab. / Mfg: 03/23

EXP: 02/2025

التركيب:
كلويدوجريل 75 ملغ (كسلفات الهيدروجين) و 100 ملغ من حامض خليل الصفصاف.
الأسوغة ذات المفعول المعروف: زيت الخروج المهدرج، لاكتوز.
عن طريق الفم.
يرجى قراءة النشرة بدقة قبل الاستعمال.
يحفظ بعيداً عن نظر الأطفال ومتناولهم.
يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

كوبلافيكس 75 ملغ / 100 ملغ
كلويدوجريل / حامض خليل الصفصاف
قرص مغلف بطبقة رقيقة
عن طريق الفم
30 قرصاً مغلفاً بطبقة رقيقة

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimé pelliculé
film-coated tablet

clopidogrel/acide acétylsalicylique
clopidogrel/acetylsalicylic acid

Voie orale
Oral use

30 comprimés pelliculés
film-coated tablets



SANOFI

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chelchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461. Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شتطين
نوفارتيس ستغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحذر الجرعات الموصوفة

لاحة - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

1239562-MA

81-

EXP
LOT
MFD

05 2026
17-16
06 2023

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chelchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461. Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شتطين
نوفارتيس ستغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحذر الجرعات الموصوفة

لاحة - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

1239562-MA

81-

EXP
LOT
MFD

05 2026
T Y J 16
06 2023

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chelchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461. Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شتبلين
نوفارتيس ستغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحذر الجرعات الموصوفة

لاحة - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

1239562-MA

81-

EXP
LOT
MFD

05 2026
T Y J 16
06 2023

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chelchouani,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461. Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شتبلين
نوفارتيس ستغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحذر الجرعات الموصوفة

لاحة - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

1239562-MA

81-

EXP
LOT
MFD

05 2026
T Y J 16
06 2023

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chelchouani,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461. Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شتبلين
نوفارتيس ستغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحذر الجرعات الموصوفة

لا تخطئ - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

1239562-MA

81-

EXP
LOT
MFD

05 2026
17-16
06 2023

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chelchouani,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461. Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شتبلين
نوفارتيس ستغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في عبوته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg

Comprimé pelliculé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحذر الجرعات الموصوفة

لاحة - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

1239562-MA

81-

EXP
LOT
MFD

05 2026
T Y J 16
06 2023

CENTRE DE CARDIOLOGIE
ET DE MALADIES VASCULAIRES

DOCTEUR ISSAM ATIDI

Cardiologue – cardiologue interventionnel

Lauréat des facultés de médecine de rabat et de paris

NOTE D'HONORAIRE

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue interventionnel
Catheterisme cardiaque
Coronaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914

DATE : 31-10-2023

NOM ET PRENOM : Monsieur ASSEBANE MOHAMMED

CONSULTATION + ELECTROCARDIOGRAMME : 350.00 MAD

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue interventionnel
Catheterisme cardiaque
Coronaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914

Nom **MOHAMMED ASSEBANE**
N° patient **112d4870-31f0-4971-933e-3c3cb7328f62**

31.10.2023 18:48:20
12 dérivations standard

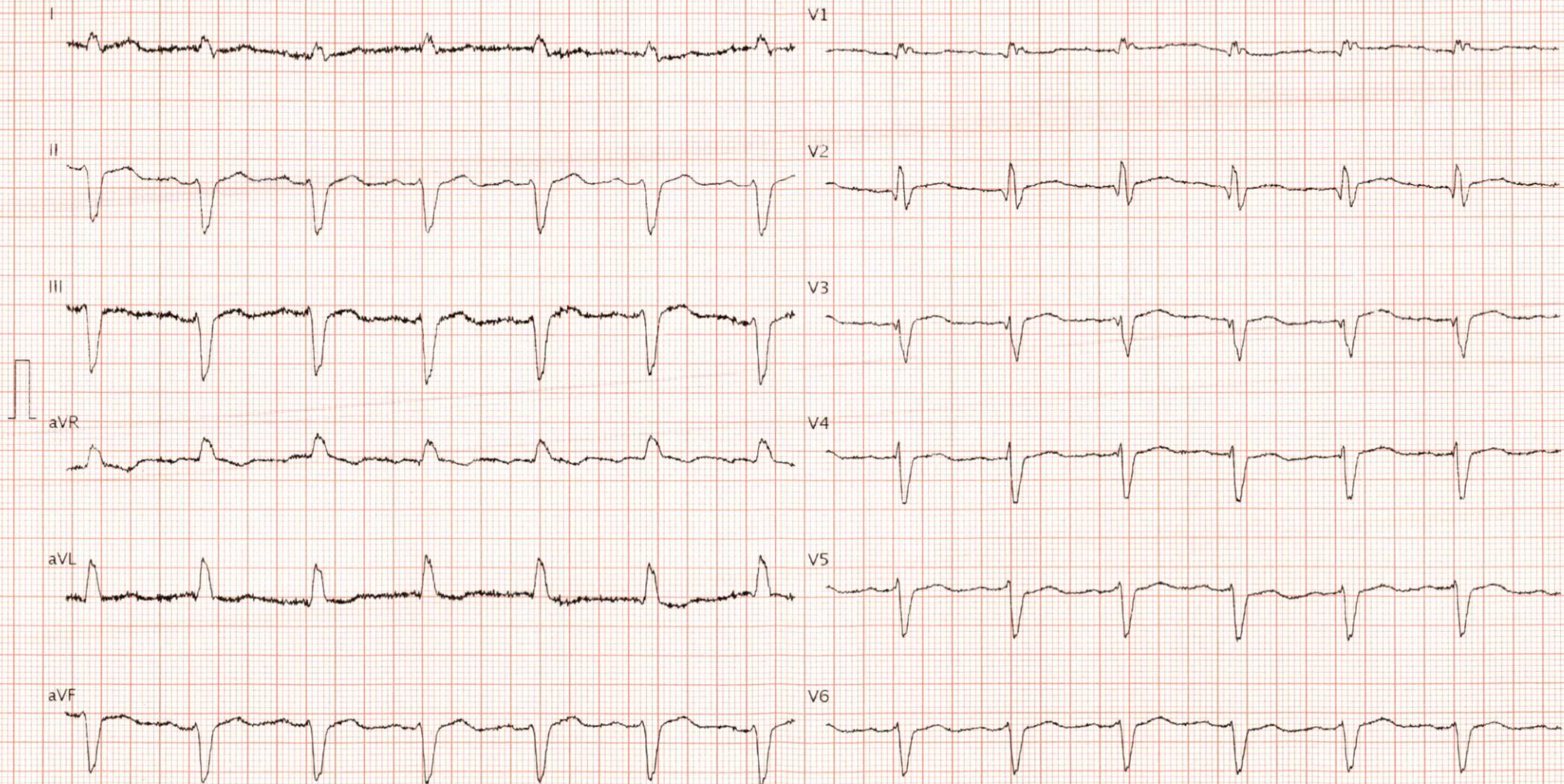
Date de naiss... 18.11.1933
Sexe Masculin
Taille
Poids
Ethnique Non défini
Stimulateur c... Inconnu
N° séjour
Chambre
Traitement
N° requête
Émetteur de l...
Prot. regu.

FC 79 bpm
RR 760 ms
P 114 ms
PR 196 ms
QRS 160 ms
QT 427 ms
QTcB 490 ms
Axe P 50°
Axe QRS -80°
Axe T 84°

Rapport non confirmé

Indication
Remarque

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue Interventionnel
Catheterisme cardiaque
Coronaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914



25 mm/s, 10 mm/mV

Séquentiel

FPB 150 Hz, CA 50Hz