

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° W21-817899

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent(e) : **7743** Société : **RAM**

☐ **Actif** ☐ **Pensionné(e)** ☐ **Autre** : **Boulmaamane Saïda**

Nom & Prénom : **Boulmaamane Saïda**

Date de naissance : **ND 193395**

Adresse : **ND 193395**

Tél. : **ND 193395** Total des frais engagés : **ND 193395** Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin :

Cachet du médecin : **Cabinet de Cardiologie et des Maladies Vasculaires Dr. RIM FAGOURI 4, Rue Oued Fès Agdal - Rabat Tél (+212) 08 08 54 73 28 - (+212) 06 61 31 39 32**

Date de consultation : **23 JAN. 2024**

Nom et prénom du malade : **Boulmaamane Saïda** Age : **ND**

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

Nature de la maladie : **ND**

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : **ND**

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 : **ND** le : **ND**

Signature de l'adhérent(e) : **ND**

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

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
23 JAN 2024			6	INP : 1012442 Cabinet de Cardiologie Maladies Vasculaires GOU

Cabinet de Cardiologie et
des Maladies Vasculaires
Dr. RIM FAGOURI
Fes Agdal, Rabat
06 61 31 121

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE OCEAN PALM HABIT NAJWA Propriétaire en Pharmacie GH3 Imm 14 MAG n°1 Lemmour - Dar Bouazza 62 31 63 - INPE: 092103613	23/01/2024	102710

Montant des Honoraires

ANALYSES - RADIOGRAPHIES		
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients
	23 JAN 2004	ETT
		800 DMS

Montant des honoraires

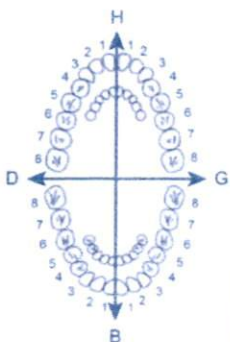
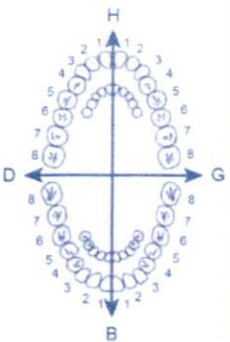
[illegible]

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 : <input type="text"/>
				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			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <p>H</p> <p>25533412 21433552</p> <p>00000000 00000000</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>D</p> <p>00000000 00000000</p> <p>35533411 11433553</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>G</p> </div> </div> <p>B</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<p>[Création, remont, adjonction]</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

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

INP : | | | | | | | | |

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Dr. RIM FAGOURI

Spécialiste des Maladies
Cardio-Vasculaires
Ancienne Interne du CHU de Rabat

Diplômée de :

- L'Université de Bordeaux
- L'Université de Pierre et Marie Curie, Sorbonne

- Électrocardiogramme
- Holter Tensionnel et Rythmique
- Echocardiographie Trans-thoracique
- Echocardiographie Trans-Oesophagienne
- Doppler Vasculaire
- Pressothérapie

23 JAN. 2024

Mme Boulaamane
Saïda

224.0 x 3

1 - ExFape 5/160 y
0 - 0

58.1 x 2

2 Cardensiel 5mg

1/2 - 0 - 0

3 2/101c 100 y

2/101c 100 y
0 - 0 - 1

4 - levothyrox 100 y 1 - 0

4, App. N° 3, Rue Oued Fés, Agdal - Rabat

Tel.: (+212) 08 08 54 73 28 - Gsm: (+212) 06 61 31 39 32 - E-mail: dr@dr-cardio.com - www.dr-cardio.com

5 - Naprox 25 1 - 0 - 1 302 Rets

PHARMACIE OCEAN PALM
HARIT NAJWA
Docteurs en Pharmacie
Lot Ocean Palm GH3 Imm 14 MAG n°1
Km 19 Route D'Azemmour - Dar Bouazza
Tel: +212 5 20 62 31 63 - INPE: 092103613

Cabinet de Cardiologie et
des Maladies Vasculaires
Dr. RIM FAGOURI
4, Rue Oued Fés, Agdal - Rabat
Tel: (+212) 08 08 54 73 28 - (+212) 06 61 31 39 32

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة

مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجبر. تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور

نظم القلب

• علامات قرط الصدر (اختلاجات، أرق، سر ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، الحالة، يجب استشارة طبيبك،

• عند العقول، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كبيرة من الكالسيوم في البول)،

• ردود فعل حساسية محتملة (قرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، انتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، يبلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير X.P. من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة الغرفة (15-30°C). لا يحوز الدواء على أي حماية خاصة من الضوء أو الرطوبة. لا يحوز الدواء على أي حماية خاصة من الضوء أو الرطوبة.

في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الكظرية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بالتدبير بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب اللاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكون أو الجالاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكس، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH) إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية (قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الكظرية، وإذا كنت مصابا بضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الكظرية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بتهتك العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة للتهتك العظمي.

هذا الدواء عند تناوله بغيره أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسممة باستثناء إذا كانت السممة مرتبطة بقصور الغدة الكظرية الحقيقية. قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "الشهية").

فمالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص قابل للقطع

اشترائه مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

إبلاغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة

مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجبر. تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور

نظم القلب

• علامات قرط الصدر (اختلاجات، أرق، سر ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، الحالة، يجب استشارة طبيبك،

• عند العقيل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كبيرة من الكالسيوم في البول).

• ردود فعل حساسية محتملة (قرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، انتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، يبلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير X.P. من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة الغرفة العادية (15-25°C). لا يحوز الدواء على أي حماية خاصة من الضوء أو الرطوبة. لا يجوز التخلص منه في مياه الشرب أو مياه الصرف الصحي.

في حلبة أونتاريو بالمرصن القلب والكبد
شرايين القلب التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبح
اضطراب نظم قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم،
في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض
الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة
الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بالتدبير
شكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند
Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب اللاكتوز، ونقص اللاكتاز
أو سوء امتصاص الجلوكون أو الجالاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع
ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك
(TSH) إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية (قياس
وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب
باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا
كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية
مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بتهتك العظام (تخلخل العظام)،
يوصى بالمراقبة الدقيقة للتهتك للثة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بغيره أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج
للسمنة. باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية
الحقيقية، قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان
يتشارك في العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل
الشهية").

فمالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص
قابل للقطع

اشترائه مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

بلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على
فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة

مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجبر. تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور

نظم القلب

• علامات قرط التدفق (اختلاجات، أرق، سر ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، الحالة، يجب استشارة طبيبك،

• عند العقول، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كبيرة من الكالسيوم في البول)،

• ردود فعل حساسية محتملة (قرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، انتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، يبلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير XPR من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة الغرفة العادية (15-30°C). لا يحوز الدواء على أي حماية خاصة من الضوء أو الرطوبة. لا يجوز التخلص من الدواء في مياه الصرف الصحي أو في

في حلبة أو حلبة التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبح

اضطراب نظم قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم،

في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بالتدبير بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند

Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب اللاكتوز، ونقص اللاكتاز

أو سوء امتصاص الجلوكوز أو اللاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع

ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك

(TSH) إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية (قياس

وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصابا

باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا

كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية

مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بوشاشة العظام (تخلخل العظام)،

يوصى بالمراقبة الدقيقة للذين اللغة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بغيره أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج

للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية

الحقيقية، قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان

يتشارك في العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فمالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من

15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص

قابل للقطع

اشترائه مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

إبلاغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ

قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم

الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على

فعالية ليفوثيروكس.

par le médecin en question, et que vous ne devez pas continuer à l'administrer. Si vous ne pouvez pas arrêter le traitement, consultez votre médecin. Si vous avez un peu d'eau, le matin, avant, pendant ou après le repas, les comprimés peuvent être divisés en deux demi-doses égales.

habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

sonrol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement



PPV: 58,10

era d
olol
lol u
l un
ol un
naxi
au
plus
à 10
lem
: de
ent
dos

Le bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.
L'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :
une fois par jour pendant une semaine
deux fois par jour pendant quatre semaines
trois fois par jour en traitement d'entretien (en continu)
La dose recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Pour le médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave pendant le traitement, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose plus élevée de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Pendant le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.

CARDENISIEL que vous n'auriez dû :

- votre médecin qui décidera des mesures à prendre,
- faire preuve d'un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dus à un effet secondaire),
- avoir pu sentir un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dus à un effet secondaire).

« CARDENSIEN que vous n'auriez dû :

vosre médecin qui d  couvera des mesures    prendre.

rendre CARDENSIEL:

le double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

rendre CARDENSEL:

cas le traitement par CARBISILE si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement. questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

DES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

icaments, CARDENSEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

ions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)
difficultés ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.
Les symptômes sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

nt, vertiges, maux de tête,

- idissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds basse
testinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation, de 1 personne sur 100) :

- passage à la position debout
chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
(re, crampes
sime sur 1000) :

- de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- personne sur 10 000) :
ur de l'œil (conjonctivite)

SERVER CARDENSEL?

e et de la vue des enfants.

la date de péremption mentionnée sur la boîte et sur les plaquettes thérapeutiques,

CARDENSEL 2,5mg : A conserver à une température

ARDENSIEL 10mg : A conserver à une température

doivent pas être jetés au tout à l'égout et les permis de construire doivent leur permettre de protéger "les

SUPPLEMENTARY RESULTS

nsiel?

g, comprising

51



PPV: 58,10 DH

7862160239

ara de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

Une fois par jour pendant une semaine
Une fois par jour pendant quatre semaines

- 1 fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

ement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer ; de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

ent votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

dosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dus au sucre dans le sang)

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL:

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDISIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CARDENSEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Atin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
 - rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)
- Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.**
- Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :
- Fréquent** (moins de 1 personne sur 10) :

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- raigue, épauement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,
- **Peu fréquent** (moins de 1 personne sur 100) :
- troubles du sommeil

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil

- dépression
 - vertiges lors du passage à la position debout
 - gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
 - faiblesse musculaire, crampes
- Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées
- Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un gonflement au niveau du visage, du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.
- troubles de l'érection

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIËL ?

tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption mar-

ne pas utiliser d'ici la date de péremption mentionnée sur la boîte et sur les plaquettes d'information au dernier jour du mois.

CARDENTIEL 1,25mg, CARDENSIEL 2,5mg : A conserver à une température

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout.
CARDENIUM 5mg, CARDENIUM 10mg : A conserver à une température inférieure à 30°C.
Ces médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout.
Ces médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Dispositif Cardensiel ?

1,25mg, comprim.

ive est

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

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

• Gérez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmière.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC COMPRIMÉS, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC agit contre l'hyperurémie, c'est-à-dire l'excès d'acide urique dans le sang. L'acide urique est une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs renaux ou de certains autres types de problèmes renaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC COMPRIMÉS ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimés :

• En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.

• Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimés si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques (pour un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine)).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.

Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimés :

• Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant du l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves, sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs renaux, leur taille peut passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimés

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisé pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilépsie)
- Valproate (anti-virus), utilisé pour traiter l'hépatite
- Digoxine, utilisée pour traiter une infection par le V
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunitaire, par exemple azathioprine ou mercaptopurine
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments utilisés pour les problèmes cardiaques
- Médicaments utilisés pour les problèmes cardiaques comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion des protéines pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (warfarine)

Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avoir votre médecin ou votre pharmacien informé de tout autre médicament, notamment sans ordonnance, y compris des médicaments à usage oral.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est déconseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimés au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de lapin ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimés ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

LOT 232852
EXP 09 2027
PPV 46.70 DH

ZYLORIC 100 mg
Boîte de 100 comprimés
A.M.M. N° 63 DMF/21TTT
SOTHEMA BOUSKOURA

Remboursable AMO

6 118000 022268



1181

indinavir), ainsi que de la simvastatine (un médicament pour diminuer le taux de cholestérol) et du diltiazem (en cas de maladies cardiaques).

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez actuellement (ou avez pris récemment) d'autres médicaments modifiant la quantité de valériane dans l'organisme, en particulier certains antibiotiques (groupe des rifamycines), du lithium (un médicament pour le traitement de certaines maladies mentales), des médicaments pour prévenir le rejet d'organe après une greffe ou pour traiter d'autres maladies telles que la polyarthrite rhumatoïde ou l'eczéma atopique (ciclosporine), ou un médicament antirétroviral pour le traitement du VIH/SIDA (ritonavir). Ces médicaments peuvent renforcer l'action du valériane.

9- Interactions :

Sans objet.

10- Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse
Vous ne devez pas prendre Exforge si vous êtes enceinte ou pendant la grossesse à été associée à des lésions graves chez l'enfant à naître. Il est donc essentiel que vous consultiez absolument votre médecin si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse.

Allaitement
Si vous allaitez, veuillez en informer votre médecin. Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par Exforge.

11- Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :
En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

12- Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris trop de comprimés par erreur, avisez votre médecin sans délai.

13- Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :
Si, un jour, vous rendez compte que vous avez oublié de prendre Exforge, rattrapez votre oubli dès que possible, puis prenez votre comprimé pelliculé suivant à l'heure habituelle. Au cas où le moment serait déjà venu de prendre



6111800103056 9

EXFORGE**5mg/160mg**

28 comprimés pelliculés

DPV : 224,00 DH

la dose suivante, renoncez à prendre jamais une double dose arrive d'oublier une dose.

14- Mentions, si nécessaire, de sevrage :

Un arrêt de votre traitement avec

d'une aggravation de votre maladie. Par conséquent, vous ne devez pas cesser de prendre le médicament avant que votre médecin ne vous demande de le faire.

- Liste 1. Tableau A.

- Ce médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur l'emballage.

- Conserver ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

- Conserver dans l'emballage d'origine, à température ambiante (15-25°C) et à l'abri de l'humidité.

- Ne pas utiliser d'emballages endommagés ou déjà utilisés.

Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin ou votre pharmacien, qui disposent d'une information détaillée destinée aux professionnels.

Titulaire de l'autorisation :

Novartis Pharma Schweiz, Suisse.

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en janvier 2016.

1129207-A17-MA



1181

indinavir), ainsi que de la simvastatine (un médicament pour diminuer le taux de cholestérol) et du diltiazem (en cas de maladies cardiaques).

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez actuellement (ou avez pris récemment) d'autres médicaments modifiant la quantité de valériane dans l'organisme, en particulier certains antibiotiques (groupe des rifamycines), du lithium (un médicament pour le traitement de certaines maladies mentales), des médicaments pour prévenir le rejet d'organe après une greffe ou pour traiter d'autres maladies telles que la polyarthrite rhumatoïde ou l'eczéma atopique (ciclosporine), ou un médicament antirétroviral pour le traitement du VIH/SIDA (ritonavir). Ces médicaments peuvent renforcer l'action du valériane.

9- Interactions :

Sans objet.

10- Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse
Vous ne devez pas prendre Exforge si vous êtes enceinte ou pendant la grossesse à été associée à des lésions graves chez l'enfant à naître. Il est donc essentiel que vous consultiez absolument votre médecin si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse.

Allaitement
Si vous allaitez, veuillez en informer votre médecin. Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par Exforge.

11- Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :
En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

12- Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris trop de comprimés par erreur, avisez votre médecin sans délai.

13- Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :
Si, un jour, vous rendez compte que vous avez oublié de prendre Exforge, rattrapez votre oubli dès que possible, puis prenez votre comprimé pelliculé suivant à l'heure habituelle. Au cas où le moment serait déjà venu de prendre



6111800103056 9

EXFORGE**5mg/160mg**

28 comprimés pelliculés

DPV : 224,00 DH

la dose suivante, renoncez à prendre jamais une double dose arrive d'oublier une dose.

14- Mentions, si nécessaire, de sevrage :
Un arrêt de votre traitement avec Exforge ne vous demande de le faire.

- Liste I, Tableau A.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur l'emballage.
- Conserver ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
- Conserver dans l'emballage d'origine, à température ambiante (15-25°C) et à l'abri de l'humidité.
- Ne pas utiliser d'emballages endommagés ou déjà utilisés.

Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin ou votre pharmacien, qui disposent d'une information détaillée destinée aux professionnels.

Titulaire de l'autorisation :
Novartis Pharma Schweiz, Suisse.

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en janvier 2016.



1181

indimavir), ainsi que de la simvastatine (un médicament pour diminuer le taux de cholestérol) et du diltiazem (en cas de maladies cardiaques).

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez actuellement (ou avez pris récemment) d'autres médicaments modifiant la quantité de valériane dans l'organisme, en particulier certains antibiotiques (groupe des rifamycines), du lithium (un médicament pour le traitement de certaines maladies mentales), des médicaments pour prévenir le rejet d'organe après une greffe ou pour traiter d'autres maladies telles que la polyarthrite rhumatoïde ou l'eczéma atopique (ciclosporine), ou un médicament antirétroviral pour le traitement du VIH/SIDA (ritonavir). Ces médicaments peuvent renforcer l'action du valériane.

9- Interactions :

Sans objet.

10- Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse
Vous ne devez pas prendre Exforge si vous êtes enceinte ou pendant la grossesse à été associée à des lésions graves chez l'enfant à naître. Il est donc essentiel que vous consultiez absolument votre médecin si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse.

Allaitement
Si vous allaitez, veuillez en informer votre médecin. Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par Exforge.

11- Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :
En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

12- Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris trop de comprimés par erreur, avisez votre médecin sans délai.

13- Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :
Si, un jour, vous rendez compte que vous avez oublié de prendre Exforge, rattrapez votre oubli dès que possible, puis prenez votre comprimé pelliculé suivant à l'heure habituelle. Au cas où le moment serait déjà venu de prendre



6111800103056 9

EXFORGE

5mg/160mg

28 comprimés pelliculés

DPV : 224,00 DH

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en janvier 2016.

Novartis Pharma Schweiz, Suisse.

Titulaire de l'autorisation :

destinée aux professionnels.
Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin ou votre pharmacien, qui disposent d'une information détaillée.

- Ne pas utiliser d'emballages endommagés ou déjà utilisés.
- Conserver dans l'emballage d'origine, à température ambiante (15-25°C) et à l'abri de l'humidité.
- Conserver ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur l'emballage.
- Liste I, Tableau A.

Un arrêt de votre traitement avec le médicament ne vous demande de le faire.

Sevrage :

14- Mentions, si nécessaire, à prendre en compte :
la dose suivante, renoncez à prendre jamais une double dose arrive d'oublier une dose.



Dr. RIM FAGOURI

Spécialiste des Maladies
Cardio-Vasculaires
Ancienne Interne du CHU de Rabat

Diplômée :

- D'Echocardiographie de l'Université de Bordeaux
- De Doppler Vasculaire de l'Université de Pierre et Marie Curie, Sorbonne Paris 6

ECG

Holter E.C.G

Echocardiographie Trans-Oesophagienne

Epreuve d'Effort

Doppler Vasculaire

Preressothérapie

Nom & Prénom : SAIDA BOULAAMANE

Date de l'Examen : 23.01.2024

RESULTATS :

VALVE AORTIQUE :

- Tricuspidés remaniées restent souples sans fuite ni sténose significative.
- Aorte initiale : 29mm Aorte ascendante : 30mm Flux : 1.3m/s
- ITV ssAo=18cm

VENTRICULE GAUCHE : non dilaté non hypertrophié

- DTD : 46mm DTS : 28mm
- Epaisseur SIV : 11mm PP : 8mm
- FE: 65% SB Onde Sm=0.10 m/s

OREILLETTE GAUCHE :

- Dilatée (surface à 23cm²).

OREILLETTE DROITE :

- Non dilatée (surface à 15cm²).

VALVE MITRALE :

- Légèrement remaniée, sans fuite ni sténose, profil type anomalie de relaxation

VALVE PULMONAIRE :

- Normale. Vmax = 1 m/s. TAC=102ms

VALVE TRICUSPIDE :

- Normale. Pas d'IT exploitable

CAVITES DROITES :

- VD non dilaté (32mm) de bonne fonction systolique (Onde S' tricuspide=0.12m/s)
- VCI 20mm compliant.

PERICARDE :

- Sec

AORTE ABDOMINALE :

- Non dilatée bien pulsée

CONCLUSION :

- VG non dilaté non hypertrophié de bonne fonction systolique segmentaire et globale (FE= 65%SB), TV ssAo= 18cm
- PR VG normales sur le profil mitral
- Pas de valvulopathie mitro-aortique significatives
- Oreillette gauche dilatée
- VD non dilaté de bonne fonction systolique.
- Pas de signes d'HTP
- Péricarde sec

Dr R. FAGOURI



Dr. RIM FAGOURI

Spécialiste des Maladies
Cardio-Vasculaires
Ancienne Interne du CHU de Rabat

Diplômée :

- D'Echocardiographie de l'Université de Bordeaux
- De Doppler Vasculaire de l'Université de Pierre et Marie Curie, Sorbonne Paris 6

ECG

Holter E.C.G

Echocardiographie Trans-Oesophagienne

Epreuve d'Effort

Doppler Vasculaire

Preressothérapie

RABAT LE 23/01/2024

FACTURE

MME BOULAAMANE SAIDA

23 JAN. 2024
Cabinet de Cardiologie et
des Maladies Vasculaires
Dr. RIM FAGOURI
4, Rue Oued Fés Agdal - Rabat
Tél (+212) 08 08 54 73 28 - (+212) 06 61 31 39 32
INPE : 101244234 - IF : 42708415

• ECHOCARDIO-TRANSTHORACIQUE	800,00 DHS
• TOTAL :	800,00 DHS

Arrêtée la présente facture a la somme de :

HUIT CENT DIRHAMS

Cabinet de Cardiologie et
des Maladies Vasculaires
Dr. RIM FAGOURI
4, Rue Oued Fés Agdal - Rabat
Tél (+212) 08 08 54 73 28 - (+212) 06 61 31 39 32
INPE : 101244234 - IF : 42708415