

## 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

M23-0026597

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0066113 Société : Agg 118  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : MAZOUANI ABDEERRAHMANE  
Date de naissance : 1936  
Adresse : HAJ ESSAFA Rue 29 m-10 oulfa  
Tél. : 0670 8419 40 Total des frais engagés : 1047 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 22/02/2024  
Nom et prénom du malade : MAZOUANI ABDEERRAHMANE Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie :  
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 : Le :  
Signature de l'adhérent(e) :



[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES	
Date	Montant de la Facture
22/02/24	370,60
22/02/24	326,40

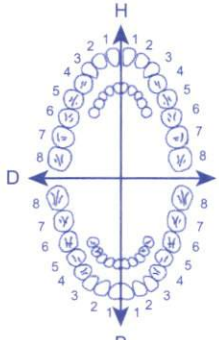
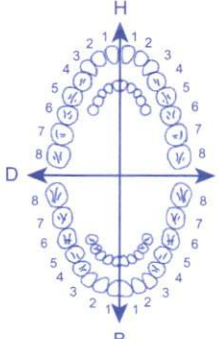
[illegible][illegible]

## 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	
				<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 40%;"> CCEFFICIENT DES TRAVAUX   MONTANTS DES SOINS   DEBUT D'EXECUTION   FIN D'EXECUTION </div> <div style="width: 50%;"> <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>   <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>   <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>   <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> </div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> H  25533412  00000000  D </div> <div style="text-align: center;"> H  21433552  00000000  G </div> </div> <hr style="width: 100%; border: 0.5px solid black;"/> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> 00000000  35533411  B </div> <div style="text-align: center;"> 00000000  11433553  B </div> </div>			<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 40%;"> CCEFFICIENT DES TRAVAUX   MONTANTS DES SOINS   DATE DU DEVIS   DATE DE L'EXECUTION </div> <div style="width: 50%;"> <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>   <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>   <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>   <input style="width: 90%; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> </div>
	<p><b>(Création, remont, adjonction)</b></p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

## وصفة طبية Ordonnance

Casablanca, le :

22/2/2024

MA 70-ans  
Abderrahmane

213,00 + 113,40

UMAX 0.1

1 up le matin

SV

326,40 TH de 07M

**Dr BENHADIA KARIM**  
Pharmacien  
32 Oueddjem Assalam  
Oufra - Casablanca  
Tel : 05 22 93 22 31

  
Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Dr. JAMAL KHEYYI  
Cardiologue  
101104472

**Dr BENHADIA KARIM**  
Pharmacien  
32 Oueddjem Assalam  
Oufra - Casablanca  
Tel : 05 22 93 22 31



# UMAX® 400µg PR Capsule with food and drink

Not applicable.

Pregnancy, breast-feeding and fertility

UMAX® 400µg PR Capsule should be used with caution in women. The tolerance

Umax® LP 400 µg

60 gélules



6 118001 101795

LOT 231880  
EXP 08/2025  
PPV 213.00DH

ed in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

## Dosage

The recommended dose is 1 capsule per day.

## Method of administration

The medicinal product is for oral use. The capsule should be swallowed with a glass of water. Do not crush or chew.

## Frequency of administration

• You should take your daily dose in one take, preferably at the end of breakfast. If you do not have a heavy breakfast in the morning, take your capsule at the end of another meal.

• You should take your capsule at the same time of day each day.

• In case you forgot to take the capsule for breakfast, take it with a meal during the day.

## Duration of treatment

This treatment requires regular medical supervision and may need to be continued for several months.

Usually UMAX® 400µg PR Capsule is prescribed for a long time. The effects on the bladder and urination are maintained throughout the treatment.

If you take more UMAX® 400µg PR Capsule than you should:

Contact your doctor immediately and lie down.

If you forget to take UMAX® 400µg PR Capsule:

If you have missed a day of treatment, do not take 2 capsules the next day, just continue to take your daily capsule as prescribed.

Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking UMAX® 400µg PR Capsule:

If you stop taking your treatment prematurely, the functional symptoms of benign prostatic hypertrophy may return.

This is why it is imperative that you continue your treatment for as long as your doctor tells you to, even if the conditions you are suffering from have already disappeared.

## 4. WHAT ARE THE POSSIBLE SIDE EFFECTS ?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

The following effects occur frequently (1 to 10 in 100 people):

- Dizziness, especially when switching from lying down to standing.
- Abnormal ejaculation (ejaculation disorder). This means that semen does not leave the body via the urethra, but instead goes into the bladder (retrograde ejaculation) or the ejaculation volume is reduced or absent (ejaculation failure). This phenomenon is harmless.

The following effects occur infrequently (1 to 10 in 1 000 people):

- headaches,
- Palpitations (your heart is beating faster than normal and you may notice this on your own)
- a drop in blood pressure when changing from a sitting or lying position to a standing position (orthostatic hypotension),
- a blocked nose and a runny nose (rhinitis),
- diarrhoea, nausea, vomiting, constipation,
- feeling of weakness (asthenia),
- rashes and itching on the skin (hives).

The following effects occur rarely (1 to 10 in 10 000 people):

- malaise (syncope),
- an allergy which you will recognize by swelling of the face, lips or other parts of the body, difficulty in breathing or itching, rash like an allergic reaction (angioedema).

The following effects occur very rarely (less than 1 in 10 000 people):

- Prolonged and painful erection (priapism), in which case immediate

medical aid is needed.

• skin rash, inflammation and blistering on the skin and / or mucous membranes of the lips, eyes, mouth, nasal or genital tract (Stevens-Johnson syndrome).

The following effects occur with an unknown frequency (cannot be given data):

• severe allergic reactions (anaphylaxis),  
• severe skin reactions (erythema multiforme, dermatitis exfoliative),  
• fibrillation, arrhythmia, tachycardia),  
• (see also).

• for cataracts or glaucoma

or glaucoma surgery) and are already taking or (the colored part of the eye) may become floppy during the procedure (see also the paragraph "If you need to have an operation for cataracts or glaucoma" in section 2).

## Reporting of side effects

The declaration of suspected adverse reactions after authorization of the drug is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of drugs.

## 5. HOW TO STORE UMAX® 400 µg PR capsule?

Keep this medicine out of the sight and reach of children.

Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the carton box (The expiry date refers to the last day of that month).

Store at a temperature not exceeding 25 °C.

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help to protect the environment.

## 6. OTHER INFORMATION

What UMAX® 400µg PR Capsule contains?

Tamsulosin hydrochloride

400 µg  
Excipients : Sugar spheres (710 µ), hydroxypropyl methylcellulose E15, Purified Talc, Propylene glycol, Polysorbate 80, Colloidal anhydrous silica, Purified water, hydroxypropyl methylcellulose 6 CPS, Ethyl cellulose aqueous dispersion (surelease E-7-7050), Eudragit L 30D55, Triethyl citrate.

Excipients with known effect: Sucrose (sugar sphere), Azo dyes (azorubine, carmoisine and orange yellow FCF), Methyl and propyl hydroxybenzoate.

Name and address of the MA holder in Morocco:

COOPER PHARMA

41, rue Mohamed Diouri, 20110 Casablanca  
Morocco

Manufacturer's name and address:

COOPER PHARMA

Route 107, Km 2.5 Douar Ould Abbou  
Tit Mellil - Morocco

This leaflet was last revised in: September 2020.

Prescription and dispensing conditions: Table A (List 1).



41, Rue Mohamed DIOURI, 20 110 Casablanca – Morocco

من حجم الكبد ينخفض أو غير موجود

من كل 1000 شخص،

ذلك ينسلك)

وس أو الاستلقاء إلى وضعية الوقوف

10000 شخص،

أجزاء أخرى من الجسم، أوصوبة في

فصل 1 من كل 10000 شخص،

تأثير طفيف فوري

تأثيرات الحساسية للتلقيح والعينين والفم

جوسون).

من الحالات المتأخرة:

الجلد التقرشي،

نظام التنفس، تسارع القلب،

معين أو الجلوكوما

للعلاج أثناء عدسة العين أو الجلوكوما)،

(الجزء الملون من العين) لتصبح رعد

ة إلى إجراء عملية علاج أثناء عدسة

تصريح بهذا الدواء أمراً ضرورياً وبالحق

مخاطر الدواء.

14  
(يشير تاريخ الانتهاء إلى اليوم الأخير

التغيرات المزمنة

تحت أي إليها بهذه التغيرات سوف تساهم

مكغ 400

ميل السيلينول E-15، تالك منقى،

أية، ماء نقي، هيدروكسي بروبيل ميثيل

يز (E-7-7050)، بودراجيت 30D55، I.

(السكي)، أصبغة أزوية (أزوربين

ات الخليل والبريول.

مرب

UMAX® 400µg PR Capsule with food and drink  
Not applicable.

Pregnancy, breast-feeding and fertility

UMAX® 400µg PR Capsule is not indicated for use in women. The tolerance of this drug during pregnancy and its passage into breast milk are not known. It has been reported (ejaculation disorder) This body via the urethra, but instead

Umax® 400µg

30 gélules



#### Dosage

The recommended dose is 1 capsule per day.

#### Method of administration

The medicinal product is for oral use. The capsule should be swallowed with a glass of water. Do not crush or chew.

#### Frequency of administration

- You should take your capsule once a day in one take, preferably at the end of breakfast. If you do not have a heavy breakfast in the morning, take your capsule at the end of another meal.
- You should take your capsule at the same time of day each day.
- In case you forgot to take the capsule for breakfast, take it with a meal during the day.

#### Duration of treatment

This treatment requires regular medical supervision and may need to be continued for several months.

Usually UMAX® 400µg PR Capsule is prescribed for a long time. The effects on the bladder and urination are maintained throughout the treatment.

If you take more UMAX® 400µg PR Capsule than you should:

Contact your doctor immediately and lie down.

If you forget to take UMAX® 400µg PR Capsule:

If you have missed a day of treatment, do not take 2 capsules the next day; just continue to take your daily capsule as prescribed.

Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking UMAX® 400µg PR Capsule:

If you stop taking your treatment prematurely, the functional symptoms of benign prostatic hypertrophy may return.

This is why it is imperative that you continue your treatment for as long as your doctor tells you to, even if the conditions you are suffering from have already disappeared.

#### 4. WHAT ARE THE POSSIBLE SIDE EFFECTS ?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

The following effects occur frequently (1 to 10 in 100 people):

- Dizziness, especially when switching from lying down to standing.
- Abnormal ejaculation (ejaculation disorder). This means that semen does not leave the body via the urethra, but instead goes into the bladder (retrograde ejaculation) or the ejaculation volume is reduced or absent (ejaculation failure). This phenomenon is harmless.

The following effects occur infrequently (1 to 10 in 1 000 people):

- headaches,
- Palpitations (your heart is beating faster than normal and you may notice this on your own)
- a drop in blood pressure when changing from a sitting or lying position to a standing position (orthostatic hypotension),
- a blocked nose and a runny nose (rhinitis),
- diarrhea, nausea, vomiting, constipation,
- feeling of weakness (asthenia),
- rashes and itching on the skin (hives).

The following effects occur rarely (1 to 10 in 10 000 people):

- malaise (syncope),
- an allergy which you will recognize by swelling of the face, lips or other parts of the body, difficulty in breathing or itching, rash like an allergic reaction (angioedema).

The following effects occur very rarely (less than 1 in 10 000 people):

- Prolonged and painful erection (priapism), in which case immediate

medical aid is needed.

- skin rash, inflammation and blistering on the skin and / or mucous membranes of the lips, eyes, mouth, nasal or genital tract (Stevens-Johnson syndrome).

The following effects occur with an unknown frequency (cannot be estimated from the available data):

- Vision blurred,

multiforme, dermatitis exfoliative),  
lation, arrhythmia, tachycardia),

or cataracts or glaucoma

glaucoma surgery) and are already taking or  
line, the pupil may dilate poorly and the iris  
may become floppy during the procedure (see  
also for an operation for cataracts or

adverse reactions after authorization of the  
drug is important: it allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of  
drugs.

#### 5. HOW TO STORE UMAX® 400 µg PR capsule?

Keep this medicine out of the sight and reach of children.

Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the carton box (The expiry date refers to the last day of that month).

Store at a temperature not exceeding 25 °C.

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask  
your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These  
measures will help to protect the environment.

#### 6. OTHER INFORMATION

What UMAX® 400µg PR Capsule contains?

Tamsulosin hydrochloride

400 µg  
Excipients : Sugar spheres (710 µ), hydroxypropyl methylcellulose E15,  
Purified Taic, Propylene glycol, Polysorbate 80, Colloidal anhydrous silica,  
Purified Taic, hydroxypropyl methylcellulose 6 CPS, Ethyl cellulose  
aqueous dispersion (surelease E-7-7050), Eudragit L 30D55, Triethyl  
citrate.

Excipients with known effect: Sucrose (sugar sphere), Azo dyes (azorubine,  
carmoisine and orange yellow FCF), Methyl and propyl hydroxybenzoate.

Name and address of the MA holder in Morocco:

COOPER PHARMA

41, rue Mohamed Diouri, 20110 Casablanca

Morocco

Manufacturer's name and address:

COOPER PHARMA

Route 107, Km 2,5 Douar Oual Abbou

Tif Mellil - Morocco.

This leaflet was last revised in: September 2020.

Prescription and dispensing conditions: Table A (List 1).



COOPER  
PHARMA

41, Rue Mohamed DIOURI, 20 110 Casablanca – Morocco

أو أن حجم اللدغ ينخفض أو غير موجود

من كل 1000 شخص):

بطريقة (تفصّل)

بولوس أو الاستلقاء إلى وضعية الوقوف

من كل 10000 شخص):

أو أبطأ (أخرى من الجسم. أوصوعه في

شخص 1 من كل 10000 شخص):

علائقا طبيًا فوري،

الأشياء المخاطية للفتن والعينين والقم

لفتر جونسون.

ربها من البيانات المتاحة):

ب الجلد (تفريغ).

م انتظام البيض، تسارع القلب).

العين أو الجلوكوما

ين (للعلاج إعطاء عدسة العين أو الجلوكوما).

حبة (الجزء الملون من العين) لتصبح رطوة

حاجة إلى إجراء عملية لعلاج إعطاء عدسة

لد التصريح بهذا الدواء أمرا ضروريا وبأن

أو/أو معاهط الدواء.

سولة؟

العلبية (يشير تاريخ الانتهاء إلى اليوم الأخير

مع التفاتات المنزلية

لا تحتاج إليها. بهذه التدابير سوف تساهم

400 مكغ

روبريل ميليل السيلابو E-15. تالك منقي

لاإمائية ماء قلبي هيدروكسي بروبريل ميليل

روبريل E-7-7050)، بودراجيت 30D55.

وأة (السكر)، أصفغة آزوية (أزوروين

تبروات الخليل و البرويل.

1

المغرب



2 الدار البيضاء - المغرب



وصفة طبية  
**Ordonnance**

Casablanca, le :

28/07/2014

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. Jamal KHEYI  
Cardiologie

200 ANE  
Abderrahmane

75, 20 x 3

1/ Calcinib 10

AS

1 - 0 - 0

30, 70 x 3

2/ ICAREGIC 75

AS

0 - 1 - 1

52, 90

3/ SLINO x 20

19 le 50

AS

TA 06

03

Min

DEBENH KARIM  
Pr. Jamal KHEYI  
Pharmacologie  
32 Op. - Casablanca  
Tel : 05 22 93 22 31

Hôpital Universitaire International  
Cheikh Khalifa  
Cardiologie

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. Jamal KHEYI  
Cardiologie

370, 60

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. Jamal KHEYI  
Cardiologie



**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**

Bésylate d'Amlodipine



Veuillez  
Gardez  
Si vous  
votre pl  
Ce méd  
de sym  
Si l'un  
cette m

CALCINIB®



6 118000 050520

Lisez attentivement la notice avant de prendre ce médicament.

En cas de la relire

28 C

LOT: 086  
PER: MAI 2026  
PPV: 75 DH 20

Consultez votre médecin ou à

d'autre, même en cas

non mentionné dans

**1. Composition**

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

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

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.**Populations particulières :****Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.**Insuffisance hépatique :**

L'amlodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amlodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amlodipine n'est pas dialysable.**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.****5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amlodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement :**

- Effets cardiaques: sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;
- Effets cutané-muqueux: chute des cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques incluant démangeaisons, éruption et œdèmes des vaisseaux;
- Effets digestifs: douleurs abdominales, trouble du goût, digestion difficile, perte de l'appétit, nausées, trouble du transit intestinal, bouche sèche;
- Effets neuromusculaires: crampes musculaires, douleurs des muscles, douleurs articulaires;
- Effets hépatiques: hépatite, jaunisse, modification biologique d'origine hépatique exceptionnellement atteinte assez sévère du foie, ces anomalies sont réversibles à l'arrêt du traitement; • Effets pulmonaires: difficulté respiratoire;
- Effets génito-urinaires: augmentation de la fréquence des émissions d'urine, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres anti-hypertenseurs, développement des seins chez l'homme;
- Effets neuropsychiques: fatigue, sensation de vertige, trouble du sommeil, fourmillements dans les extrémités, tremblements, troubles visuels, troubles dépressifs;
- Effet général: malaise;
- Effet sanguin: taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine);

**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**

Bésylate d'Amlodipine



Veuillez  
Gardez  
Si vous  
votre pl  
Ce méd  
de sym  
Si l'un  
cette m

CALCINIB®

Bésylate d'Amlodipine 10 mg comprimés



6 118000 050520

Lisez attentivement la notice avant de prendre ce médicament.

En cas de la relire

28 C

LOT: 086  
PER: MAI 2026  
PPV: 75 DH 20

Consultez votre médecin ou à

d'autre, même en cas

non mentionné dans

**1. Composition**

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

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

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.**Populations particulières :****Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.**Insuffisance hépatique :**

L'amlodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amlodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amlodipine n'est pas dialysable.**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.****5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amlodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement :**

- Effets cardiaques: sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;
- Effets cutané-muqueux: chute des cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques incluant démangeaisons, éruption et œdèmes des vaisseaux;
- Effets digestifs: douleurs abdominales, trouble du goût, digestion difficile, perte de l'appétit, nausées, trouble du transit intestinal, bouche sèche;
- Effets neuromusculaires: crampes musculaires, douleurs des muscles, douleurs articulaires;
- Effets hépatiques: hépatite, jaunisse, modification biologique d'origine hépatique exceptionnellement atteinte assez sévère du foie, ces anomalies sont réversibles à l'arrêt du traitement; • Effets pulmonaires: difficulté respiratoire;
- Effets génito-urinaires: augmentation de la fréquence des émissions d'urine, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres anti-hypertenseurs, développement des seins chez l'homme;
- Effets neuropsychiques: fatigue, sensation de vertige, trouble du sommeil, fourmillements dans les extrémités, tremblements, troubles visuels, troubles dépressifs;
- Effet général: malaise;
- Effet sanguin: taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine);



**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**

Bésylate d'Amlodipine



Veuillez  
Gardez  
Si vous  
votre pl  
Ce méd  
de sym  
Si l'un  
cette m

CALCINIB®

Bésylate d'Amlodipine 10 mg comprimés



6 118000 050520

Lisez attentivement la notice avant de prendre ce médicament.

En cas de la relire

28 C

LOT: 086  
PER: MAI 2026  
PPV: 75 DH 20

Consultez votre médecin ou à

d'autre, même en cas

non mentionné dans

**1. Composition**

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

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

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.**Populations particulières :****Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.**Insuffisance hépatique :**

L'amlodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amlodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amlodipine n'est pas dialysable.**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.****5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amlodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement :**

- Effets cardiaques: sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;
- Effets cutané-muqueux: chute des cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques incluant démangeaisons, éruption et œdèmes des vaisseaux;
- Effets digestifs: douleurs abdominales, trouble du goût, digestion difficile, perte de l'appétit, nausées, trouble du transit intestinal, bouche sèche;
- Effets neuromusculaires: crampes musculaires, douleurs des muscles, douleurs articulaires;
- Effets hépatiques: hépatite, jaunisse, modification biologique d'origine hépatique exceptionnellement atteinte assez sévère du foie, ces anomalies sont réversibles à l'arrêt du traitement; • Effets pulmonaires: difficulté respiratoire;
- Effets génito-urinaires: augmentation de la fréquence des émissions d'urine, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres anti-hypertenseurs, développement des seins chez l'homme;
- Effets neuropsychiques: fatigue, sensation de vertige, trouble du sommeil, fourmillements dans les extrémités, tremblements, troubles visuels, troubles dépressifs;
- Effet général: malaise;
- Effet sanguin: taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine);

# Stilnox® 10 mg

tartrate de zolpidem

Comprimé

sanofi

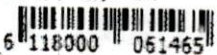
Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Aln seabâ Casablanca

Stilnox 10 mg b20 cp pel

P.P.V. : 52,90 DH



Veillez  
médi-  
pour  
• Ga  
• Si  
votri  
• Ce

de prendre ce  
ns importantes

de la relire.  
re médecin ou

prescrit. Ne le

donner à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres médicaments contenant du zolpidem.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

## Risque d'abus, de dépendance et de SYNDROME DE SEVRAGE

Avant de commencer votre traitement, informez votre médecin ou pharmacien si vous avez déjà souffert de troubles psychiatriques ou si vous avez abusé ou avez été dépendant de l'alcool, de médicaments ou de drogues.

N'utilisez pas Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable, sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible. La prise de ce type de médicament peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un usage abusif et un état de dépendance physique et psychique (effets physiques ou psychiques produits par une compulsion à continuer à prendre le médicament).

Le risque de dépendance augmente avec la dose et la durée du traitement. Des cas de dépendance ont été rapportés plus fréquemment chez les patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE.** Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

## Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Troubles de la mémoire

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance,
- vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée,



# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SACHETS B30

P.P.V. 30DH70



118000 061847

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

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

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

Indications thérapeutiques :

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

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

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 4 ;
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS) ;
- si vous êtes enceinte ; à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour ;
- si vous avez eu, avec déjà ou de l'aspirine ou des produits laxatifs, sans ou à l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS) ;
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum ;
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens) ;
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements ;
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur ;
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

**Avertissements et précautions**

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

**Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :**

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges ;
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite) ;
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles) ;
- si vous avez une maladie des reins ou du foie ;
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée) ;
- si vous avez des règles abondantes.

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

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

**Si une intervention chirurgicale est prévue :**

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

**Enfants et adolescents**

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

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

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple (l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments de la même famille ou du duodénum, ou d'un médicament de la même famille ou du duodénum, peut entraîner des saignements digestifs graves, voire des ulcères de l'estomac et du duodénum, voire des saignements. L'association de ces médicaments de la même famille ou du duodénum, ou d'un médicament de la même famille ou du duodénum, peut entraîner des saignements digestifs graves, voire des ulcères de l'estomac et du duodénum, voire des saignements.

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

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

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ;
  - un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel ;
  - un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte) ;
  - un autre médicament à base d'angrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang) ;
  - le ticagrelor en dehors des indications validées ;
  - un autre médicament à base de delforbidol (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins) ;
  - nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine) ;
  - informer votre médecin si vous prenez un médicament à base de :
    - méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers) ;
    - lopéridol gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs) ;
    - anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) ;
    - anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre) ;
    - ticagrelor (dans les indications validées) ;
    - cobimétinib ;
    - ibuprofène ;
    - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux) ;
    - médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**
- La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.
- Grossesse, allaitement et fertilité**
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.
- Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).
- **Jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin prescrira.





# HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

## FACTURE

Date : 22/02/2024

Numéro : 30 910



090061862

Nom patient : MAZOUANI ABDERRAHMANE

Médecin : DR. KHEYI JAMAL  
Cardiologie

2400836203

PAYANTS

	Montant
CONSULTATION AVEC ELECTROCARDIOGRAMME (E	350,00

Total	350,00
Arrêtée la présente à la somme de : TROIS CENT CINQUANTE DIRHAMS	

Consultation  
Cheikh Khalifa  
Hassani



mazouani  
abderrahmane

.....  
..... M / F  
Age: .....  
..... cm / ..... kg

FC: 63/min

Intervalles:

RR 951 ms

P 118 ms

PQ 164 ms

QRS 82 ms

QT 366 ms

QTC 377 ms

Axes:

P 90 °

QRS 7 °

T 33 °

P (II) 0.05 mV

S (V1) -1.14 mV

R (V5) 1.88 mV

Sokol. 3.36 mV

RYTHME SINUSAL

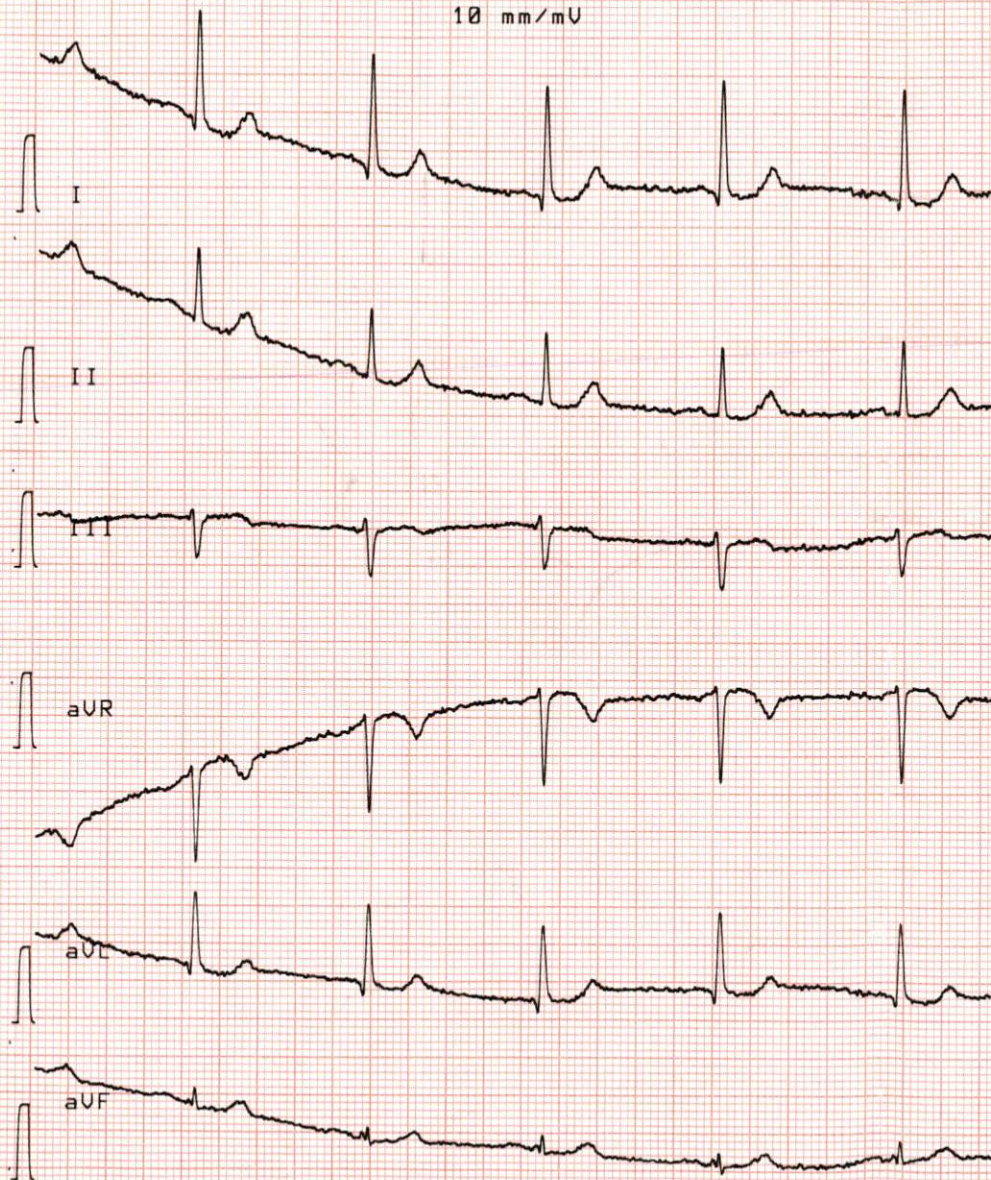
HYPERTROPHIE VENTRICULAIRE GAUCHE AVEC ANOMALIE ST/T

5.79

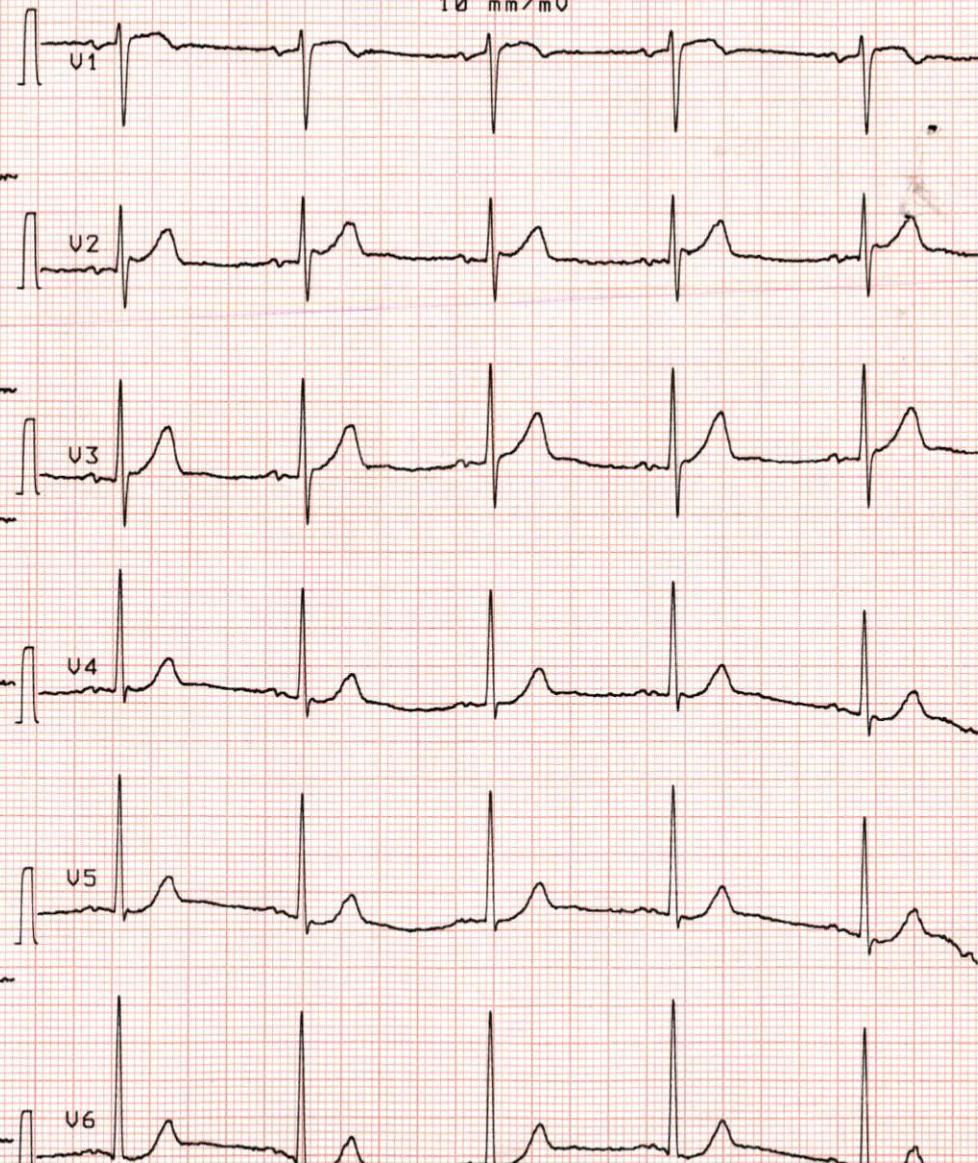
RAPPORT NON-CONFIRME

TA 126/48

10 mm/mV



10 mm/mV



25 mm/s

0.05-35Hz F50

Je 22-FEV-24 17:35:30

AT-102 1.37 cm



mazouani  
abderrahmane

.....  
..... M / F  
Age: .....  
..... cm / ..... kg

FC: 63/min

Intervalles:

RR 952 ms

P 138 ms

PQ 162 ms

QRS 92 ms

QT 372 ms

QTC 384 ms

Axes:

P 48 °

QRS 6 °

T 48 °

P (II) 0.07 mV 5.79

S (V1) -1.11 mV

R (V5) 2.00 mV

Sokol. 3.40 mV

RYTHME SINUSAL

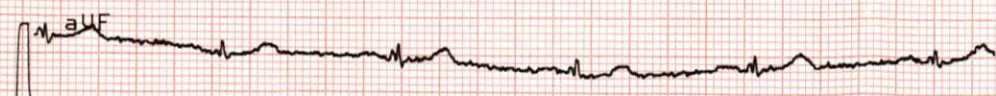
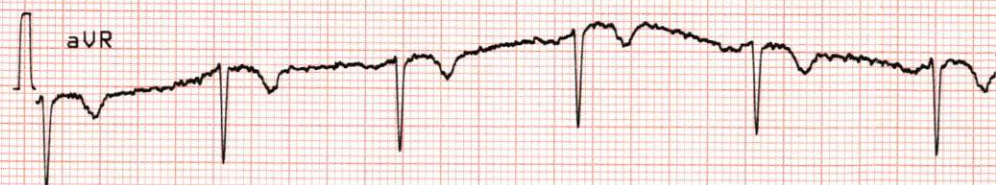
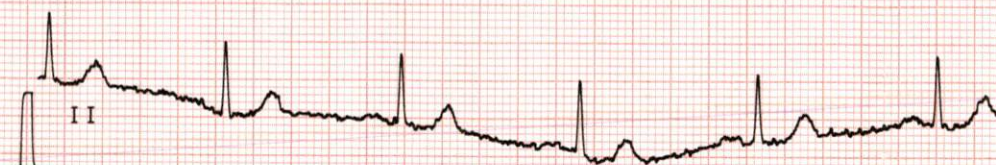
HYPERTROPHIE VENTRICULAIRE GAUCHE AVEC ANOMALIE ST/T

QRS(T) MODIFIE:

ANOMALIE EN ANTEROLAT. POSSIBLE

RAPPORT NON-CONFIRME

10 mm/mV



10 mm/mV



25 mm/s

0.05-35Hz F50

Je 22-FEV-24 17:34:28

AT-102 1.37 Ctm





HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA  
HUICK

Date : 22/02/2024

Quittance - Paiement espèces 0860046

IPP : .....

N° D'admission : 2600836203 Montant : 350,00 Dh

Patient : MAZOUANI ABDE RRAHMANE

Payé par : MOHAMMED HEN TOUF

Cachet

