

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W21-769410

par courrier

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 1380		Société : 248187	
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : EL KHAIER Abdellah			
Date de naissance :			
Adresse : 55 MARAS Mohamed			
Tél. 06 61 22 87 81		Total des frais engagés :	
Dhs			

Authorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin : INPE : 091026849 Cardiologue			
Date de consultation : 03/01/2023			
Nom et prénom du malade : Sady Nassiba Age :			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input checked="" type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : Maladie Cominaire IM-IA			
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 : Mohamad

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 01/02/2023

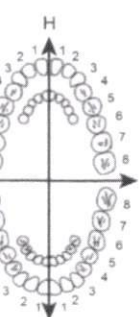
VOLET ADHÉRENT	
Déclaration de maladie	N° W21-769410
Remplissez ce volet, découpez le et conservez le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.	
Coupon à conserver par l'adhérent(e).	
Matricule :	
Nom de l'adhérent(e) :	
Total des frais engagés :	
Date de dépôt :	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Carte et signature Médecin et/ou assistant et/ou Patient des Actes
23/11/2023	CC			RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES 23/11/2023 CC 300 H INFERNO
30/11/2023	CC			

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
141, Lot Nefza Mohammedia-Tél 05 23 32 15 88	31/1/23	781,96 Dhs

ANALYSES - RADIGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
28/01/2013 DR330	28/01/2013	DR330	1807.20

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES								
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.								
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.								
SOINS DENTAIRES 	Dents Traitées (Leave blank for O.D.F. Prothèses Dentaires)	Nature des Soins (Leave blank for O.D.F. Prothèses Dentaires)	Coefficient (Leave blank for O.D.F. Prothèses Dentaires)	INP : <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>				
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>				
				MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>				
				DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>				
				FIN D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>				
				O.D.F. PROTHÉSES DENTAIRES 				
				DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D <input style="width: 10px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-right: 10px;" type="text"/> G <input style="width: 10px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-right: 10px;" type="text"/> 35533411 11433553 B <input style="width: 10px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-right: 10px;" type="text"/>				
				[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>				
				MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>				
DATE DU DEVIS <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>								
DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 15px; border: 1px solid black; margin-bottom: 5px;" type="text"/>								
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS								
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION								

Dr. Malika NOUREDDINE

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Coeur et des Vaisseaux
Ancien Médecin Résident des Hôpitaux de Paris



الدكتورة مليكة نور الدين

أستاذة في أمراض القلب

أخصائية في أمراض القلب و الشرايين
طبيبة سابقة بمستشفيات باريس

Casablanca

2023/01/2023

م病ة ساره ناروسا

ure - créatinine - uricémie

Glycémie à jeun , HbA1C

NFS , CRP , Co

BT , GOT , GPT , GGT

PAL

Cholestérol total , LDL

HDL , triglycérides

· TSH , T4 lib

71. زنقة أبو العلاء زهر إقامة إسماعيل الطيب الأول رقم 10 (قرب كلية طب الأسنان فوق ماما بizza) هي المستشفيات - الدار البيضاء

71, Rue Abou Alaa Zahr Angle Rue Tabit Bnou Koura Résidence Smail 1er Etage N° 10. (Prés de la

Faculté de médecine dentaire au dessus mama pizza) Quartier des hôpitaux - Casablanca

Tél. : 05.22.86.57.52 - Urgence : 06.64.86.46.44 - E-mail : drnoureddinmalika@yahoo.fr

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Dr. M. AMARA

3,Bd Mohammed V - Tél.: 0523.30.40.30 - Fax: 0523.30.43.20

Référence: **30128108**

Analyses effectuées le: 28/01/2023

Pour.....: **Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER**

Sur prescription du: Dr NOUREDDINE MALIKA

Code.....: 00021307



Organisme.....:

Bilan:

UREE CREAT AUR GLY HBA1C NFS PQ CRP TGO
TGP GGT PAL BIL CHO HDL LDL TRIGL TSH

T4

Cotation : (B 1330)

Montant Net : 1807.20 Dhs

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

MILLE HUIT CENT SEPT Dhs 20 Cts

ج 100

Cardiospirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. 27,70 DH

er S.A.



6 118001 090280

ج 100

Cardiospirine 100 mg/30cps

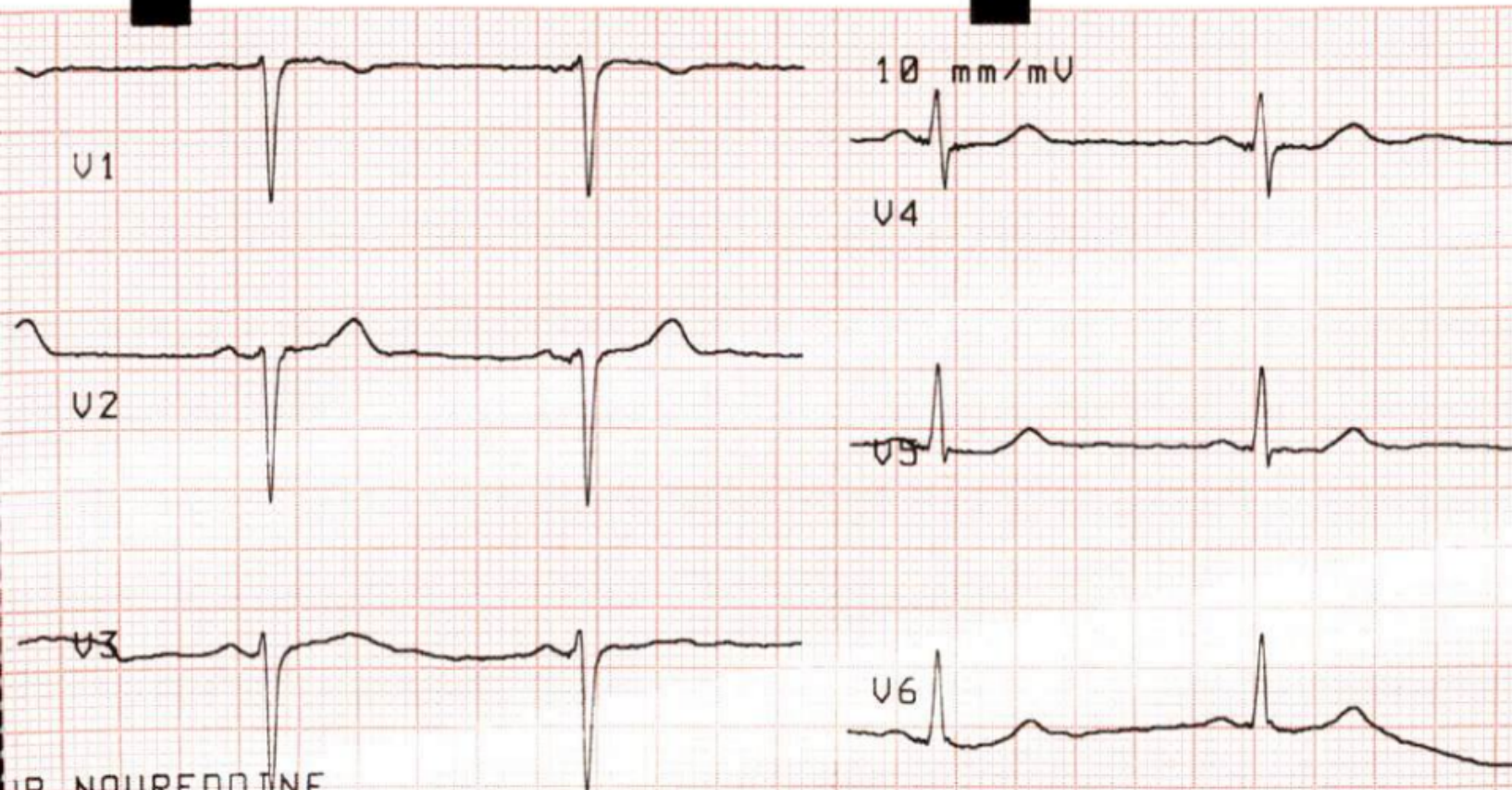
Acide acétylsalicylique

P.P.V. 27,70 DH

er S.A.



6 118001 090280



IR NOUREDDINE
AT-101

1.25 Mm

Ma 31-JAN-23 10:20:30

Nom pat.:

Sadry
Naoui be

FC: 54/min

No pat. :

No réf. :

Né:

Age:

Ethnie:

Taille:

Poids:

TA:

mmHg

Méd:

DR NOUREDDINE

AT-101 1.25 Mm

Intervalles:

RR 1102 ms

P 106 ms

PQ 154 ms

QRS 80 ms

QT 428 ms

QTc 412 ms

Axes: P (II) 0.10 mV

P 38 ° S (V1) -1.22 mV

QRS -10 ° R (V5) 0.75 mV

T 3 ° Sokol. 2.19 mV

Ma 31-JAN-23 10:20:41

10 mm/mV



I

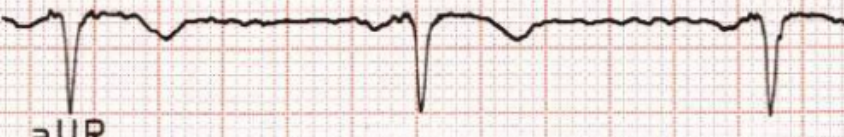


II



III

25 mm/s



aVR



aVL



aVF

0.05-35Hz F50 SSF SBS

Dr Malika NOUREDDINE

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Coeur et des Vaisseaux
Ancien Médecin Résident des Hôpitaux de Paris



الدكتورة مليكة نور الدين

أستاذة في أمراض القلب
أخصائية في أمراض القلب و الشرايين
طبيبة سابقة بمستشفيات باريس

Casablanca Le : 31/1/2023

501 mme Saadry Nassiba
27.30 x 2

① Condeusiel 4,25

27.30 x 4 7cp 1

② Risorbe 1000g 7cp x 3 1

27.30 x 3
114,10 x 3

④ Crestor 5mg 1cp 1

13,40 x 3

⑤ levithy 100mg 7cp 1

Dose 44 3 mois
281,90

INPE :
Professeur Malika NOUREDDINE
Cardiologue

71، زنقة أبو العلاء زهر إناء اسماعيل الطالقى الأول رقم 10 (قرب كلية طب الأسنان فوق ماما بizza) هي المستشفيات - الدار البيضاء

71, Rue Abou Alaa Zahr Angle Rue Tabit Bnou Koura Résidence Smail 1er Etage N° 10 (Prés de la

Faculté de médecine dentaire au dessus mama pizza) Quartier des hôpitaux - Casablanca

Tél. : 05.22.86.57.52 - Urgence : 06.64.86.46.44 - E-mail : drnoureddinemalika@yahoo.fr



6 118001 100842

Cardensiel® 1,25 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 77,80 DH

786216027

DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin. CARDENSIEL n'a pas été testé dans les femmes enceintes.



6 118001 100842

Cardensiel® 1,25 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 77,80 DH

786216027

DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin. CARDENSIEL n'a pas été testé dans les femmes enceintes.



CARDENSIEL, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles réguliers) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

Lévothyroxine sodique, voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il existe plusieurs situations suivantes :

l'hypothyroïdie (fonction de la glande thyroïde),

l'hypothyroïdie où il est

une hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hypothyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hypothyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Veillez à toujours prendre les indications de votre



6118001102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

1857160376

L'UTILISATEUR

MERCK

comprimé sécable

Thyroxine sodique, voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

tion de la glande thyroïde),
thyroïdie où il est
hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Veillez à toujours prendre les indications de votre



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

Lévothyroxine sodique, voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il existe plusieurs situations suivantes :

l'hypothyroïdie (fonction de la glande thyroïde),

l'hypothyroïdie où il est

une hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hypothyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hypothyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Veillez à toujours prendre les indications de votre

Maphar
Bd Alkamilia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pell b30
P.P.V : 114,10 DH



6 118001 183104

80 : q.e
270 p.x.p
245 lot

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase -
code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre ce médicament tous les jours.

DE L'UTILISATEUR
omprimé p
omprimé p
omprimé p

Rosuvastatine

Ne prenez jamais :

- Si vous êtes allergique aux composants connus dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte ou allaitante. CRESTOR peut nuire au bébé et au lait maternel.
- Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque ou de maladie vasculaire.
- Si vous avez des antécédents de maladie de la moelle épinière (douleurs musculaires, paralysie, etc.).
- Si vous prenez des greffes d'organes.

Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre CRESTOR si :

- Vous avez une infection grave. demandez à votre médecin.
- Vous avez des antécédents de maladie cardiaque ou si vous avez des antécédents de maladie vasculaire.
- Vous consommez de l'alcool.
- Vous êtes d'origine vietnamien, coréen, ou chinois.
- Vous êtes déjà traité pour une maladie de cholestérol appartenant à ce groupe.

Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Maphar
Bd Alkamilia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pell b30
P.P.V : 114,10 DH



6 118001 183104

80 : q.e
270 p.x.p
245 lot

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase -
code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre la statine

DE L'UTILISATEUR
omprimé p
omprimé p
omprimé p

Rosuvastatine

Ne prenez jamais

- Si vous êtes à composants connus dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte ou allaitante. Ce médicament peut entraîner le traitement et le contraceptif apparaît dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie cardiaque.
- Si vous avez des maladies de la thyroïde.
- Si vous avez des maladies musculosquelettiques.
- Si vous prenez des greffes d'organes.

Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre pharmacien.

De plus, vous ne devriez pas prendre CRESTOR si :

- Vous avez une infection grave. demandez à votre pharmacien.
- Vous avez des maladies de la thyroïde.
- Vous avez des maladies musculosquelettiques.
- Vous consommez de l'alcool.
- Vous êtes d'origine vietnamien, coréen ou chinois.
- Vous êtes déjà traité pour une maladie cardiaque.

Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Maphar
Bd Alkamilia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pell b30
P.P.V : 114,10 DH



6 118001 183104

80 : q.e
270 p.x.p
245 lot

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase -
code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre ce médicament tous les jours.

DE L'UTILISATEUR
omprimé p
omprimé p
omprimé p

Rosuvastatine

Ne prenez jamais :

- Si vous êtes allergique aux composants connus dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte ou allaitante. CRESTOR peut nuire au bébé et au lait maternel.
- Si vous avez des antécédents de maladie cardiaque ou de maladie vasculaire.
- Si vous avez des antécédents de maladie de la moelle épinière (douleurs musculaires, paralysie, etc.).
- Si vous prenez des greffes d'organes.

Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devriez pas prendre CRESTOR si :

- Vous avez une infection grave. demandez à votre médecin.
- Vous avez des antécédents de maladie cardiaque ou si vous avez des antécédents de maladie vasculaire.
- Vous consommez de l'alcool.
- Vous êtes d'origine vietnamien, coréen, ou chinois.
- Vous êtes déjà traité pour une maladie de cholestérol appartenant à une autre classe.

Si vous êtes concerné (doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

) mg
rimé
ation

Risordan® 10
dinitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

2A/10

10 mg

..... 10 mg
..... q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeir Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

) mg
rimé
ation

Risordan® 10
dinitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

2A/CO

10 mg

..... 10 mg
..... q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeir Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

) mg
rimé
ation

Risordan® 10
dinitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

2A/CO

10 mg

..... 10 mg
..... q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeir Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

) mg
rimé
ation

Risordan® 10
dinitrate d'isosorbide



6 118000 1

PPV

LOT

PER

2A/CO

10 mg

..... 10 mg
..... q.s pour un comprimé

de 60

Indications thérapeutiques :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.

Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeir Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

mmmed AMARA
armacien Biologiste

l'Université de Bruxelles (U.L.B.)

Spécialités : Biochimie - Hématologie
Microbiologie - Bactériologie - Mycologie

مختبر اعمارة للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Prélèvement du : 28/01/2023

Heure : 07:39

Edition du : 30/01/2023

Référence 30128T2108 du : 28/01/2023

Code Patient 00021307

Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER

Matricule :

Médecin: Dr. NOUREDDINE MALIKA

BIOCHIMIE EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Protéine C réactive.....	<6	mg/l	(< à 6)
Glycémie.....	0.92	g/l	(0.70 à 1.10)
Urée.....	0.20	g/l	(0.15 à 0.45)
Créatinine.....	8.9	mg/l	(6.0 à 12.0)
Hémoglobine glyquée.....	5.9	%	(4.0 à 6.5)
Acide urique.....	36	mg/l	(15 à 70)
Cholestérol total.....	1.46	g/l	(1.50 à 2.00)
Cholesterol H.D.L.....	0.63	g/l	(> à 0.40)
Cholestérol LDL.....	0.69	g/l	(< 1.90)
Triglycérides.....	0.72	g/l	(0.50 à 1.50)
Bilirubine Totale.....	10	mg/l	(< à 10)
Bilirubine Directe (Conjuguée) ..	2	mg/l	(< à 3)
Bilirubine Indirecte (Libre) ...	8	mg/l	(< à 10)
Transaminases - SGOT.....	17	UI/l	(< à 45)
- SGPT.....	16	UI/l	(< à 50)
Gamma G.T.....	15	UI/l	(6 à 50)
Phosphatases Alcalines.....	85	UI/l	(75 à 279)

ENDOCRINOLOGIE EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
THYREOSTIMULINE (T.S.H.).....	2.26	μUI/ml	(0.25 à 5.00)
THYROXINE LIBRE (T4L).....	1.13	ng/dl	(0.70 à 2.00)

Mohammed AMARA
Pharmacien Biologiste

Diplôme de l'Université de Bruxelles (U.L.B.)
Spécialités : Biochimie - Hématologie
Immunologie - Bactériologie - Mycologie

ختبر اعمارة للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICAL

Prélèvement du : 28/01/2023 Heure : 07:39
Edition du : 28/01/2023
Code Patient : 00021307
Matricule :

Référence 30128T2108 du : 28/01/2023
Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER
Médecin: Dr. NOUREDDINE MALIKA

HEMATOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédent
----------	-----------	--------	------------

NUMERATION GLOBULAIRE

Globules rouges.....	4.0	M/ μ l	(3,8 à 5,8)	4.0 (03/
Hémoglobine.....	12.7	g/dl	(11.5 à 16.5)	12.5 (03/
Hématocrite	39	%	(35 à 47)	39 (03/
V.G.M	98	fl	(85 à 100)	98 (03/
T.C.M.H.....	32	pg	(27 à 32)	31 (03/
C.C.M.H.....	33	%	(32 à 36)	32 (03/
Globules blancs.....	7200	/ μ l	(4.000 à 11.000)	7000 (03

FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires Neutrophiles....	39	%	38 (03
soit.....	2808	/ μ l	(2000 à 7500)
Lymphocytes.....	53	%	52 (0
soit.....	3816	/ μ l	(1500 à 4000)
Monocytes	7	%	8 (0
soit.....	504	/ μ l	(200 à 800)
Polynucléaires Eosinophiles....	1	%	2 (0
soit.....	72	/ μ l	(< à 400)
Polynucléaires Basophiles....	0	%	0 (0
soit.....	0	/ μ l	(< à 400)
Plaquettes.....	228.000	/ μ l	150.000/450.000/25.000 (0

Mohammed AMARA
Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Bruxelles (U.L.B.)
Spécialités : Biochimie - Hématologie
Immunologie - Bactériologie - Mycologie

مختبر اعمارة للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Prélèvement du : 30/01/2023
Edition du : 30/01/2023
Code Patient : **00021307**
Matricule :

Heure : 10:56



Référence **30130T2183** du : 30/01/2023

Mme SADRY NASSIBA EP EL KHAIER

Médecin: Dr.

BIOCHIMIE

EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Calcium.....	87	mg/l (80 à 110)	