

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

M22- 0050899

152031

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3155 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BACHA Mohammed
Date de naissance : 13 / 12 / 1955
Adresse : 267, Bd de la grande Ceinture HM CASABLANCA
Tél. : 06 13 744 690 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 28/12/2023
Nom et prénom du malade : BACHA Mohamed Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète + hypertension
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 : mohammed Bacha Le : 23 / 12 / 2023
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
23/2/2023	CS	300	47,47	<p>Dr. Laila BEHLOUL MOHAMMEDIA</p> <p>Rue SAFIR 1011 Etg</p> <p>Tel : 05 23 31 47 47</p> <p>Appt 4 - Mohammedia</p>
24/2/2023	Contrôle	300	47,47	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE MANNESMAN</p> <p>Dr. Laila BEHLOUL MOHAMMEDIA</p> <p>Mannesmane Place 1011 Etg</p> <p>Mohammedia</p> <p>ICE : 00050931000058</p>	24/02/2023	#1306,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p>LABORATOIRE RADIOLOGIQUE</p> <p>Dr. Laila BEHLOUL MOHAMMEDIA</p> <p>1011 Etg</p> <p>Tel : 05 23 31 47 47</p>	04/03/23	B.170	252,80

AUXILIAIRES MEDICAUX

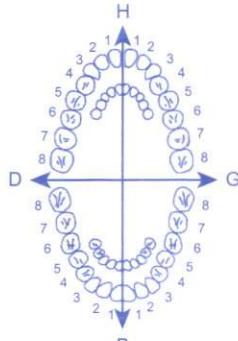
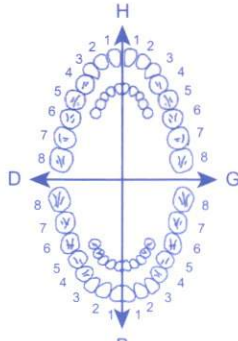
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Leïla BELHADI BENSAMI

Diplômée de la faculté de médecine de Casablanca

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition et Maladies Métaboliques

(Diabète, Cholestérol, Hormones, Thyroïde, Hypophyse, Surrénales)

Troubles de Croissance et de puberté, Stérilité, Obésité ...)



الدكتورة ليلى بلهادي بنسامي

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

أخصائية في أمراض الغدد، السكري والتغذية
(السكري، الكوليسترول، الهرمونات، الغدة الدرقية،
الغدة النخامية، أمراض النمو والبق، العظم، السمنة...)

Mr. BACHA MOHAMMED

DIAMICRON 30

1-0-0

→ قبل الاضواء

TARJENTA 5

1-0-0

→ بداية الدور

GLUCOPHAGE 500

0-1-0

وسط الغذاء

ZYLORIC 100

0-0-1

بعد العشاء

Traitement pendant : 3 Mois

PHARMACIE MANN
Dr. Leïla BELHADI BENSAMI
Mohammed Pica
Mohammed
ICE : 0005

Tél : 05 23 31 47 47
App 4 Mohammedia
Rue SAFI, Imm. ISMAIL 1 Etg
Endocrinologue Diabétoque
Dileila BELHADI BENSAMI

Rue Safi, Imm. Ismail, 1er étage Appat 4 - Mohammedia

Tél : 05.23.31.47.47 - Urgence : 06.61.93.20.28

E-mail : leilabelhadi3@gmail.com

à conduire un véhicule ou à utiliser

mie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci
enduire des véhicules ou à utiliser des machines.
Prenez Glucophage avec d'autres médicaments
hypoglycémie (comme les sulfamides
symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des
inspiration, des battements de cœur rapides, des
par. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de
tômes.

Préparé pelliculé ?

Mode et Fréquence d'administration :

Prenez exactement les indications de votre médecin.

Cas de doute.

Hygiène de vie. Continuez de suivre les
recommandations de votre médecin.

Préparé, le traitement commence habituellement
le jour. La dose quotidienne maximale est de 2000
mg par jour. Les doses de 1000 mg et 1200 mg sont recommandées
en fonction de l'expérience limitée dans ce

Préparé par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux
fois par jour. La dose maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Préparé vous prescrire une dose plus faible.

Préparé vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Préparé de sucre dans le sang et adaptera la dose de
la dose de sucre dans le sang. Veillez à consulter
votre médecin.

Préparé important chez les enfants et chez les

Préparé fois par an l'état de fonctionnement de vos
organes. Si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne

Préparé ?

Préparé permettrait d'éviter les effets indésirables sur

Préparés. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

Préparé matin (au petit-déjeuner).

Préparé prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une

Préparé prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le

Préparé sion que les effets de Glucophage sont trop forts

Préparé re pharmacien.

Préparé sage :

Préparé prépelliculé que vous n'auriez dû :

Préparé auriez dû, vous pourriez développer une acidose

Préparé non spécifiques, comme des vomissements, des

Préparé types musculaires, une sensation de mal-être

Préparé à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut

Préparé à rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de

Préparé tement un médecin car l'acidose lactique peut

Préparé Prendre Glucophage et contactez

Préparé proche.

Préparé plusieurs doses :

Préparé prépelliculé :

Préparé dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez

Préparé prépelliculé :

Préparé ce médicament, demandez plus d'informations à

Effets indésirables ?

Préparé rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

Préparé r rubrique

Préparé arrêtez de prendre Glucophage et contactez

Préparé l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique

Préparé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne

Préparé sont graves.

Préparé Préparé :

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

Veillez 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'information à votre

médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été

même en cas de symptômes

Si l'un des effets indésirables

est mentionné dans cette notice, parlez-en

à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que GLUCOPH

2. Quelles sont les informati

3. Comment prendre GLUCO

4. Quels sont les effets indér

5. Comment conserver GLU

6. Contenu de l'emballage

1. QU'EST-CE QUE GLUCO

Classe pharmacothérapeuti

Indications thérapeutiques

Glucophage contient de la

appartient à la classe de

L'insuline est une hormone produite

glucose (sucre) qui est dans le sang

stocké pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre

n'est pas capable d'utiliser correctem

élevé dans votre sang. Glucophage a

niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, l

limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité

pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non

insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à

contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le

diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec

l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE

comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus

dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de

glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une

acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas

d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut

conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une

respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou

sevère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes

de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou

une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui

peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu

une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si

vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des

tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à

prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection

d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine

• Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

LOT 221447

EXP 10/2027

PPV 20.80DH

Glucophage® 500mg

50 Comprimés pelliculés



6 118000 080626

à conduire un véhicule ou à utiliser

mie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci
enduire des véhicules ou à utiliser des machines.
Prenez Glucophage avec d'autres médicaments
hypoglycémie (comme les sulfamides
symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des
inspiration, des battements de cœur rapides, des
ar. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de
tômes.

Préparé pelliculé ?

Mode et Fréquence d'administration :

et exactement les indications de votre médecin.

cas de doute.

ne hygiène de vie. Continuez de suivre les

ièrement de l'exercice.

cents, le traitement commence habituellement

jour. La dose quotidienne maximale est de 2000

frants entre 10 et 12 ans est recommandé

n, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce

ent par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux

est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

ourra vous prescrire une dose plus faible.

in vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

x de sucre dans le sang et adaptera la dose de

taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter

ent important chez les enfants et chez les

ois fois par an l'état de fonctionnement de vos

cessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne

polliculé ?

ci permettra d'éviter les effets indésirables sur

nés. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

atin (au petit-déjeuner).

prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une

prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), un(e) le

ssion que les effets de Glucophage sont trop forts

re pharmacien.

usage :

né pelliculé que vous n'auriez dû :

auriez dû, vous pourriez développer une acidose

non spécifiques, comme des vomissements, des

pes musculaires, une sensation de mal-être

à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut

u rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de

ntement un médecin car l'acidose lactique peut

endre Glucophage et contactez

proche.

usieurs doses :

rimé pelliculé :

dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez

rimé pelliculé :

ce médicament, demandez plus d'informations à

EVENTUELS ?

ère rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

rubrique

arrêtez de prendre Glucophage et contactez

l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique

ut provoquer des effets indésirables, mais ils ne

onde.

roduire :

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

Veillez 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'information à votre

médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été p

même en cas de symptômes

Si l'un des effets indésirables

dans cette notice, parlez-en

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que GLUCOPH

2. Quelles sont les informati

3. Comment prendre GLUCO

4. Quels sont les effets indér

5. Comment conserver GLU

6. Contenu de l'emballage e

1. QU'EST-CE QUE GLUCO

Classe pharmacothérapeuti

Indications thérapeutiques

Glucophage contient de la

appartient à la classe de

L'insuline est une hormone produite

glucose (sucre) qui est dans le sang

stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre

n'est pas capable d'utiliser correctem

élevé dans votre sang. Glucophage a

niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, l

limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité

pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non

insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à

contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le

diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec

l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE

comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus

dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de

glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une

acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas

d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut

conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une

respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle

• Si si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou

sevère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes

de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou

une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui

peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu

une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si

vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des

tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à

prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection

d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine

• Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

LOT 221447

EXP 10/2027

PPV 20.80DH

Glucophage® 500mg

50 Comprimés pelliculés



6 118000 080626

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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 DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 mg, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09
DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 mg, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

DIAMICRON 30 mg
Gliclazide
30 comprimés à libération modifiée



rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin, si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée »), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous appellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir. Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).

Enfants

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfonamides, claritromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésiques ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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 DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 mg, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09
DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 mg, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,



rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin, si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée »), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous appellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir. Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).

Enfants

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfonamides, claritromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésiques ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritrodine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).



TRAJENTA® 5 mg
(Linagliptine)
28 comprimés pelliculés
BOTTU S.A. PPV : 374 DH 00
10010704/01

Trajenta®

5 mg comprimés pelliculés

Linagliptine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous n'avez pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Trajenta et dans quel cas est-il utilisé

Trajenta contient une substance active appelée linagliptine, qui appartient à une classe de médicaments dénommés « antidiabétiques oraux ». Les antidiabétiques oraux sont utilisés pour traiter les taux élevés de sucre dans le sang. Ils agissent en aidant votre organisme à réduire le taux de sucre dans votre sang.

Trajenta est utilisé chez les patients adultes atteints de diabète de type 2, si la maladie ne peut pas être correctement contrôlée avec un régime alimentaire approprié et/ou des médicaments.

Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, consultez votre médecin.

Si votre médecin vous a prescrit Trajenta, il a jugé que le bénéfice de ce médicament l'emporte sur les risques d'effets indésirables.

Les lésions rénales peuvent être une complication du diabète. Votre médecin vous recommandera de surveiller votre fonction rénale.

Enfants et adolescents
Trajenta n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Sujets âgés
L'expérience est limitée chez les personnes âgées.

Autres médicaments



TRAJENTA® 5 mg
(Linagliptine)
28 comprimés pelliculés
BOTTU S.A. PPV : 374 DH 00
10010704/01

Trajenta®

5 mg comprimés pelliculés

Linagliptine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous n'avez pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Trajenta et dans quel cas est-il utilisé

Trajenta contient une substance active appelée linagliptine, qui appartient à une classe de médicaments dénommés « antidiabétiques oraux ». Les antidiabétiques oraux sont utilisés pour traiter les taux élevés de sucre dans le sang. Ils agissent en aidant votre organisme à réduire le taux de sucre dans votre sang.

Trajenta est utilisé chez les patients adultes atteints de diabète de type 2, si la maladie ne peut pas être correctement contrôlée avec un régime alimentaire approprié et/ou une insuline.

Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, consultez votre médecin.

Si votre médecin vous a prescrit Trajenta, il a jugé que le bénéfice de son utilisation l'emporte sur les risques. Si vous remarquez des bulles ou des rougeurs sur votre peau, consultez votre médecin.

Les lésions cutanées graves, y compris les bulles, ont été rapportées chez des patients traités par Trajenta. Si vous remarquez des bulles ou des rougeurs sur votre peau, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents
Trajenta n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Sujets âgés
L'expérience est limitée chez les personnes âgées.

Autres médicaments



TRAJENTA® 5 mg
(Linagliptine)
28 comprimés pelliculés
BOTTU S.A. PPV : 374 DH 00
10010704/01

Trajenta®

5 mg comprimés pelliculés

Linagliptine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous n'avez pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Trajenta et dans quel cas est-il utilisé

Trajenta contient une substance active appelée linagliptine, qui appartient à une classe de médicaments dénommés « antidiabétiques oraux ». Les antidiabétiques oraux sont utilisés pour traiter les taux élevés de sucre dans le sang. Ils agissent en aidant votre organisme à réduire le taux de sucre dans votre sang.

Trajenta est utilisé chez les patients adultes atteints de diabète de type 2, si la maladie ne peut pas être correctement contrôlée avec un régime alimentaire approprié et/ou une insuline.

Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, consultez votre médecin.

Si votre médecin vous a prescrit Trajenta, il a jugé que le bénéfice de son utilisation l'emporte sur les risques. Si vous remarquez des bulles ou des rougeurs sur votre peau, consultez votre médecin.

Les lésions cutanées graves, y compris les bulles, ont été rapportées chez des patients traités par Trajenta. Si vous remarquez des bulles ou des rougeurs sur votre peau, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents
Trajenta n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Sujets âgés
L'expérience est limitée chez les personnes âgées.

Autres médicaments

BILAN BIOLOGIQUE

Le : 24/2/2023

Nom/prénom : BACHMA Mohamed

Age :

Sexe : H ☐ F ☐

Hématologie

- ☒ NFS
- ☒ Plaquettes
- ☐ VS
- ☐ CRP
- ☐ Hémoculture + AntibioGramme

Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☐ Ferritine
- ☐ Transferrine

Hémostase

- ☐ Temps de prothrombine
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ INR

Bilan glycémique

- ☐ Glycémie à jeun
- ☐ HGPO
- ☒ Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

- ☐ Na⁺
- ☐ K⁺
- ☐ Cl⁻
- ☐ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg⁺⁺
- ☐ Bicarbonates (HCO₃⁻)
- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☒ Acide urique

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECBU + AntibioGramme

Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases ACIDES
- ☐ Phosphatases Alcalines
- ☐ Lactate Déshydrogénase LDH
- ☐ Transaminases ASAT, ALAT
- ☐ Gamma-GT
- ☐ CPK (Créatine Phosphokinase)
- ☐ Troponine
- ☐ ElectroPhorèse des protéines EPP

Sérologie et immunologie

- ☐ TPHA-VDRL
- ☐ Hépatite B
 - ☐ Antigène Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbs
 - ☐ Anticorps Anti-Hbc
 - ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
 - ☐ Anticorps Anti-HVC
- ☐ Sérologie Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler Rose)
- ☐ Anticorps anti-nucléaires
- ☐ Anticorps anti-DNA natif
- ☐ ASLO
- ☐ Dosage du complément
- ☐ Sérologie HIV

Examen parasitologique des selles + Coproculture

☐

Bilan lipidique

- ☐ Cholestérol total
- ☐ Cholestérol HDL
- ☐ Cholestérol LDL
- ☐ Triglycérides

Groupe sanguin et AC irréguliers

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Bilan de la fonction thyroïdienne

- ☐ T3
- ☐ T4
- ☐ TSH

Bilan de la fonction rénale

- ☐ Créatinine
- ☐ Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- ☐ PSA

Enzymes musculaires

- ☐ LDH
- ☐ CPK
- ☐ CPK-mb

Ionogramme urinaire

- ☐ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Na⁺
- ☐ K⁺
- ☐ Cl⁻
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine

Autres :

Mohammed AMARA
Pharmacien Biologiste

مختبر اعماراء للتحاليل الطبية

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

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

Prélèvement du : 04/03/2023

Heure : 08:12

Edition du : 04/03/2023

Code Patient 00046588

Matricule :



Référence 30304T2278

du : 04/03/2023

Mr. BACHA MOHAMED

Médecin: Dr. BELHADI LEILA

HEMATOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
NUMERATION GLOBULAIRE			
Globules rouges.....:	5.0	M/ μ l	(4,5 à 6,5) 5.2 (11/07/20)
Hémoglobine.....:	15.6	g/dl	(13.0 à 18.0) 15.3 (11/07/20)
Hématocrite.....:	45	%	(40 à 54) 45 (11/07/20)
V.G.M.....:	90	fl	(85 à 100) 87 (11/07/20)
T.C.M.H.....:	31	pg	(27 à 32) 29 (11/07/20)
C.C.M.H.....:	35	%	(32 à 36) 34 (11/07/20)
Globules blancs.....:	10400	/ μ l	(4.000 à 11.000) 8400 (11/07/20)
FORMULE LEUCOCYTAIRE			
Polynucléaires Neutrophiles.....:	51	%	54 (11/07/20)
soit.....:	5304	/ μ l	(2000 à 7500) 54 (11/07/20)
Lymphocytes.....:	36	%	35 (11/07/20)
soit.....:	3744	/ μ l	(1500 à 4000) 35 (11/07/20)
Monocytes.....:	7	%	7 (11/07/20)
soit.....:	728	/ μ l	(200 à 800) 7 (11/07/20)
Polynucléaires Eosinophiles.....:	6	%	4 (11/07/20)
soit.....:	624	/ μ l	(< à 400) 4 (11/07/20)
Polynucléaires Basophiles.....:	0	%	0 (11/07/20)
soit.....:	0	/ μ l	(< à 400) 0 (11/07/20)
Plaquettes.....:	262.000	/ μ l	150.000/450.000 248.000 (11/07/20)

BIOCHIMIE EXAMEN DE SANG

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Urée.....:	0.27	g/l	(0.15 à 0.45) 0.24 (11/07/20)
Créatinine.....:	13.0	mg/l	(7.0 à 13.5) 10.9 (11/07/20)
Acide urique.....:	61	mg/l	(30 à 70) 63 (11/07/20)

LABORATOIRE AMARA
Mohammed AMARA
Pharmacien Biologiste
30304T2278 - 05 23 30 40 30

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Dr. M. AMARA

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

Référence:

30304278

Analyses effectuées le: 04/03/2023

Pour.....: **Mr. BACHA MOHAMED**

Sur prescription du: Dr BELHADI LEILA

Code.....: 00046588



Organisme.....:

Bilan:

NFS PQ UREE CREAT AUR

Cotation : (B 170)

Montant Net : 252.80 Dhs

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

DEUX CENT CINQUANTE DEUX Dhs 80 Cts

LABORATOIRE AMARA
Mohammed AMARA
BIOLOGISTE
1, Bd. Med V - Hammam Medja
Tél : 05 23 30 40 30