

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :	10098	Société :	12 APR
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	12 ASSOCIATION M'HAMMED A59073
Nom & Prénom :		Date de naissance :	
RASSI M M'HAMMED		21-01-1946	
Adresse :		Adressse 9 Avenue HASSAN II	
SALA AL JADI DA SALLE			
Tél. :	0673271138	Total des frais engagés :	Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :			
Date de consultation :	/ /		
Nom et prénom du malade :	pl. ASSOCIATION M'HAMMED		
Lien de parenté :	<input checked="" type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant

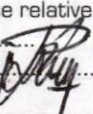
Nature de la maladie :	H.B.P		
Affection longue durée ou chronique :	<input type="checkbox"/> ALD	<input checked="" type="checkbox"/> ALC	Pathologie : HBP

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : _____ Le : _____

Signature de l'adhérent(e) : 



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Pratiquant des Actes
25 Avril 2023	analyses	c. 150,22	150,22	Docteur RAHMOUNI HASSAN 80 MÉDECINE GÉNÉRALE 80 Lot Viaduc, Ain Haoua INPE: 09100330

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE KARIMA Dr. Karima GHASSAN Lot. Ennour, Rue 12 N° 44, Hay El Qods Sidi Bernoussi - Casablanca Tél : 05 22 76 71 61 INPE: 092036736	25/04/2023	350,60

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE Q.B.A D'ANALYSES MEDICALES Bd. Imam Al Iman 10, 1004 Lotis. Alhambra, Hay El Qods Berri, Casablanca INPE: 093064640	23/04/2023	B 725,00	1100,00 D.H.

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

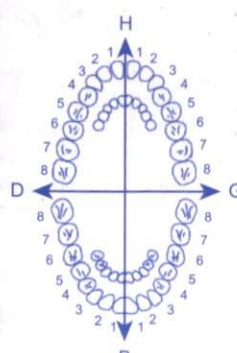
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553



(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Coefficient des Travaux	
	MONTANTS DES SOINS
	DATE DU DEVIS
	DATE DE L'EXECUTION

Docteur RAHMOUNI Hassan

- MEDECINE GENERALE
- CERTIFICAT UNIVERSITAIRE D'EVALUATION ET TRAITEMENT DE LA DOULEUR
- DIPLOME DES ETUDES SUPERIEURES DE L'UNIVERSITE EN COLPOSCOPIE
- CERTIFICAT DE NUTRITION
- Formation Echographie Obstétricale



091003830

الدكتور الرحموني حسن

الطب العام

شهادة جامعية التقييم و علاج الألم

دبلوم الدراسات العليا للجامعة في تخصص تنظير عنق الرحم

شهادة في التغذية

تكوين في الفحص بالصدى للمرأة الحامل

25 Avri 2023

Ain harrouda, le

Karima, Lamia
35,70x3, Kardes i 160 S.V.
99,00 Chikifor 1810 + 3 més S.V.
144,50 Olediz 90 S.V.
350,60

PHARMACIE KARIMA

Dr. Karima GHASSAN
Lot. Ennour, Rue 12, Nº 44, Hay El Qods
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 76 71 61

80, Lot VIIADICI, 1^{er} étage en face du centre de santé Ain harrouda

تجزنة فياديتشي ، مقابل المركز الصحي عين حرودة 80

Tél : 05 22 74 44 01 / Urgences : 06 68 78 68 47 / E-mail : drhassan@live.fr

Docteur RAHMOUNI HASSAN,
"MEDECINE GÉNÉRALE"
80 Lot VIIADICI, Ain Harroda
Tél: 06 68 78 68 47
Tél: 091003830

Docteur RAHMOUNI Hassan

- MEDECINE GENERALE
- CERTIFICAT UNIVERSITAIRE D'EVALUATION ET TRAITEMENT DE LA DOULEUR
- DIPLOME DES ETUDES SUPERIEURES DE L'UNIVERSITE EN COLPOSCOPIE
- CERTIFICAT DE NUTRITION
- Formation Echographie Obstétricale



091003830

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

الدكتور الرحموني حسن

- الطب العام
- شهادة جامعية التقبيم و علاج الألم
- دبلوم التراسات العليا للجامعة في تخصص تنظير عنق الرحم
- شهادة في التغذية
- تكوين في الفحص بالصدى للمرأة الحامل

Ain harouda, le 25 Avri 2022

Kamim
N'hamez

- H.B. pylori pos
+ test à l'urine
parasito sells
- E-c.B. + mycoplasma
- chlamydia

Docteur RAHMOUNI HASSAN
MEDECINE GENERALE
80 Lot Viadicci, Ain Harouda

Tel: 06 68 78 68 47
INPE: 091003830

80, Lotissement VIIADICI , 1^{er} étage en face du centre de santé Ain harouda

تجزنة فياديتشي ، مقابل المركز الصحي عين حرودة 80

Tél : 05 22 74 44 01 / Urgences : 06 68 78 68 47 / E - mail : drhassan@live.fr



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la remercier. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit personnellement. 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 sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOSIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements si l'il juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les ANS).

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum,

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin :

si vous avez une maladie héritaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (y compris de sang ou présence de sang dans les selles),

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet et

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à d'autres médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les ANS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet peut entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un antéc�ulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antéc�nd de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopide ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

un autre médicament à base de benzboronate ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

un autre médicament à base d'anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

le ticagrelor en dehors des indications validées,

un autre médicament à base de fibrédotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins), nicosandil (médicament utilisé pour traiter l'hypertension de la poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisée à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• antéc�ulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées), cobaméthim, ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergic et autres, tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

La consommation d'alcool doit être limitée au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous avez des signes d'ovulation, consultez votre médecin.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine.

Autre médicament contenant de l'aspirine.

Jusqu'à 100 mg par jour : Pourtant, aucun effet

peut être amé

jan, dans des

cas, il est trè

dépassez les

entre 100 et

Si vous pre

à partir de

Avant le dé

dever pas pren

en raison du ris

être la plus fa

d'amélioratio

médicament co

notamment su

Si vous avez p

gynéologique o

Allaitement

pendant l'allai

Demandez co

Famille : L'a

ferme des fer

du traitement,

à concevir

KARDEGIC 160

Ce médicamen

utilisation est

lactase de Lap

rares).

Si vous prenez

avant de pren

3. COMMENT

Posologie

Ce médicame

ce doze habi

Votre médecin

Recommande

Et cardin

Medicis d'au

Ce médicam

Verser le

dissoire

Fréquent

Votre me

Durée

Votre me

Si vous n'a

Préve

Un s

son et ve

ver

**KARDEGIC 160MG
SACHETS B30**

P.P.V : 35DH70



riez prendre
boissons et de

ie augmenté de

ne grossesse,
nt.
re AUCUN
ance).
é spécialisé



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la remercier. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit personnellement. 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 sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOSIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements si l'il juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les ANS).
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.
- Avant de prendre ce médicament, adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héritaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (y compris de sang ou présence de sang dans les selles).

- si vous avez une maladie des reins ou du foie.

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

- si vous avez des réflexes abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne grossesse, n'aurait pas d'effets délétères sur l'enfant.

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à d'autres médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents :

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

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

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les ANS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet peut entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzboronate ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibratobéotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'hypertonie de la poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisée à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobaméthim, ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes adrénergic.

Informez votre médecin ou pharmacien pour toute autre médication.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

La consommation d'alcool doit être limitée au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité Si vous êtes enceinte ou si vous avez des signes d'ovulation, consultez votre médecin.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine.

Allaitement : Ce médicament est éliminé dans le lait maternel.

Fertilité : Les effets sur la fertilité sont mal connus.

Enfant : Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant.



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la remercier. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit personnellement. 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 sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOSIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements si l'il juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les ANS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum,
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avant de prendre ce médicament

Adresses-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héritaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (y compris de sang ou présence de sang dans les selles).

• si vous avez une maladie des reins ou du foie.

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

• si vous avez des réflexes abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet et

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac; et en cas d'association à d'autres médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

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

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

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les ANS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet peut entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopide ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzboronate ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibratobéotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'hypertonie de la poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisée à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobaméthim, ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes adrénergic et autres.

Informez votre médecin ou pharmacien pour toute autre médication.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

La consommation d'alcool doit être limitée au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité Si vous êtes enceinte ou si vous avez des signes d'ovulation, consultez votre médecin.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine.

Allaitement : Ce médicament contient de l'aspirine.

Fertilité : Ce médicament contient de l'aspirine.

Enfant : Ce médicament contient de l'aspirine.

Médecin : Ce médicament contient de l'aspirine.

Prévention : Verser le contenu dans un bol et dissoudre dans de l'eau.

Fréquence : Votre médecin vous donnera les instructions.

Dosage : Votre médecin vous donnera les instructions.

Si vous n'arrivez pas à prendre ce médicament : Si vous ne pouvez pas prendre ce médicament, informez votre médecin.

Si vous prenez trop de ce médicament : Si vous prenez trop de ce médicament, informez votre médecin.

peut être amené à prendre ce médicament, dans des cas, il est très important de dépasser les limites.

Entre 100 et 150 mg : Si vous prenez entre 100 et 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir de 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

Avant le début de la grossesse : Avant de prendre ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

À partir du 150 mg : Si vous prenez plus de 150 mg de ce médicament, il est recommandé de faire une surveillance.

KARDEGIC 160MG SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



riez prendre
boissons et de

ie augmenté de

ne grossesse,
nt.
re AUCUN
ance).
é spécialiste

LIXIFOR

COMPOSITION : Dose par gélule

- Séné	140 mg
- Radis Noir	75 mg
- Anis Etoilé	75 mg
- Cascara	30 mg

PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction des gaz
- Ballonnement et pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal
- Stimule le transit intestinal
- Combat les fermentations intestinales
- Favorise un transit régulier

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1gélule par jour le soir au coucher avec un verre d'eau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.
- Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical.
- A conserver dans un endroit sec et frais.
- Sans ingrédient d'origine animale, sans gluten, sans gélatine.

PRESENTATION :

Boite de 15 gélules.

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUE
FORTE PHARMA
"Le Patio Palace" - 41 - Av. Hector
98000 - MONACO

X1025 0526
LOT PER
Prix
99.-00

V5612900002

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
OLEDIZ® 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants
Boîtes de 7, 14 et 28.
csonéprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien ou passez d'autres personnes.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le partagez pas avec 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 pharmacien ou à votre médecin. Veuillez lire attentivement cette notice.

Qu'est-ce que l'OLEDIZ, comprimé gastro-résistant ?
Comment prendre l'OLEDIZ, comprimé gastro-résistant ?
Quels sont les effets indésirables possibles de l'OLEDIZ, comprimé gastro-résistant ?
Comment conserver l'OLEDIZ, comprimé gastro-résistant ?
Informations supplémentaires.



OLEDIZ® 20 mg, comprimés gastro-résistants. Boîte de 28
PPV 144 DH 50
AMM N° 18620/05/21/TR/DMP/AX02

6 118001 480036

LABORATOIRE CBA

D'ANALYSES MEDICALES



مختبر رسبا
للترب طبیة

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMOLOGIE

INPE :
093064646

FACTURE N° 3285/23

CASABLANCA le
Nom et prénom
Référence
Médecin prescripteur

26/04/2023
MR KASSIM M'HAMED
21K587
Docteur RAHMOUNI HASSAN.

Acte de biologie demandé	Cotation (B)
HELICOBACTER PYLORI. TEST RESPIRATOIRE UREE INFAI	600
PARASITOLOGIE DES SELLES	50
ECBU.EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES	90
ANTIBIOGRAMME (CLASSEMENT PAR SENSIBILITE)	60
CHLAMYDIA TRACHOMATIS RECHERCHE DIRECTE (ANTIGENE)	250
MYCOPLASMES UROGENITAUX, RECHERCHE DIRECTE	200
Total du (B)	B 1250
Prise de sang (PC)	0,00 DH
Montant en DH	1 100,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de: MILLE CENT DIRHAMS

LABORATOIRE C.B.A
ANALYSES MEDICALES
Imam Chafii, N° 7, Lot. 23
Al Hamdia Hay El Qods
Casablanca



Dr Abdelaziz AMACHKI
Médecin Biologiste

مختبر رسبا
التدليل الطبية

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMOLOGIE

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN

MR KASSIM M'HAMED

Dossier N° 21K587

Page: 1/4

TESTS RESPIRATOIRES

TEST RESPIRATOIRE A L'UREE (HP) :

Index T10-T0 : 0,30

Résultat : Négatif

Négatif : < ou = 1.7

Positif : > 1.7

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MÉDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN

MR KASSIM M'HAMED

Dossier N° 21K587

Page: 2/4

EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES

Receuil.....	Milieu du jet
Aspect.....	Légèrement trouble

CARACTERES PHYSICO-CHIMIQUES-LABSTIX-

(Technique : Sur automate Siemens Clinitek Status® +)

Couleur.....	Jaune	
Culot.....	Minime	
pH.....	6	N : 4,50 à 7,80
Densité.....	1,030	
Glucose.....	Négatif	
Protéines.....	Négatif	
Corps cétoniques.....	Négatif	
Urobilinogène.....	6 umol/l	N : 3,20 à 16,00 umol/l
Billirubine.....	Négatif	
Nitrites.....	Négatif	

CYTOLOGIE

Leucocytes.....	5 /mm ³	Inf à 10 /mm ³
Hématies.....	36 /mm ³	(*) Inf à 10 /mm ³
Cellules épithéliales.....	Absence	
Cylindres.....	Absence	
Cristaux.....	Absence	
Levures.....	Absence	
Trichomonas.....	Absence	
Oeufs de parasites.....	Absence	

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz



HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMOLOGIE

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN

MR KASSIM M'HAMED

Dossier N° 21K587

Page: 3/4

RECHERCHE DE GERMES

(Culture sur milieux : CLED et milieu chromogène OXOID)

Coloration de GRAM..... Absence de germes visibles

Numération des germes..... < 10 000 0,00 à 100 000,00

CULTURE sur milieux spécifiques. Stérile après 24 h d'incubation à 37° c

Conclusion: Leucocyturie négative, bactériurie négative : absence d'infection urinaire.

Hématurie microscopique

RECHERCHE DIRECTE D'ANTIGENE CHLAMYDIA TRACHOMATIS

(Technique : Immunochromatographie)

Nature du prélèvement: Urine du 1er jet

Résultat: Négative

MYCOPLASMES UROGENITAUX : RECHERCHE DIRECTE

(Technique : Technique d'inhibition métabolique)

Nature du prélèvement: Urine du 1er jet

- Mycoplasma Hominis..... Négative

- Ureaplasma urealyticum..... Négative

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN

MR KASSIM M'HAMED

Dossier N° 21K587

Page: 4/4

EXAMEN PARASITOLOGIQUE DES SELLES

Nombre d'Echantillons..... 1

CARACTERES GENERAUX

Consistance..... **dure**
Couleur..... **Marron foncé**

EXAMEN MACROSCOPIQUE

Glaire..... **Absence**
Mucus..... **Absence**
Sang..... **Absence**
Pus..... **Absence**
Parasites..... **Absence**
Larves..... **Absence**

EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes..... **Absence**
Hématies..... **Absence**
Fibres musculaires..... **Rares**
Cristaux de charcot-leyden..... **Absence**
Levures..... **Rares**
Kystes..... **Absence**
Oeufs..... **Absence**
Parasites..... **Absence**

EXAMEN APRES CONCENTRATION DES SELLES " Technique MIF "

Résultat : Absence d'éléments parasitaires pathogènes

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI / Abdelaziz

Demande validée biologiquement par: Dr AbdelAziz AMACHKI

Total de pages: 4