

# 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

- |   |                       |
|---|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| <input type="checkbox"/> 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](http://www.mupras.com)



159373  
Déclaration de Maladie : N° S19- 0Q04657

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3105 Société : R.A.M.

Actif

Pensionné(e)

Autre :

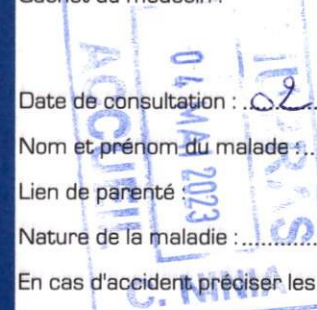
Nom & Prénom : HOUARI MOHAMED Date de naissance : 01/02/1951

Adresse : Site Djamaa El Jadida 1 Rue 2 N° 3 Casablanca

Tél. : 0667268603 Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 02/05/2023

Nom et prénom du malade : HOUARI MOHAMED Age: .....

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Diabétique

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 : Casablanca Le : 04/05/2023

Signature de l'adhérent(e) :

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le relèvement des Actes
02/05/23		C 300 dh Dr	Dr FIKRI Mariem Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie, Nutrition et Maladies Métaboliques 15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti, Sbata - Casablanca Tél: +212 (0)51 22 59 59 60	Dr FIKRI Mariem Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie, Nutrition et Maladies Métaboliques 15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti, Sbata - Casablanca Tél: +212 (0)51 22 59 59 60
03/05/23	Contrôle			

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE BISMIALEAH Dr. LAHLOU KHADIJA 31, Bd. Mohamed VI - Casablanca Télé: +212 33 22 29 19	03/05/23	936,70
HARMACIE BISMIALEAH Dr. LAHLOU KHALD 31, Bd. Mohamed VI - Casablanca Télé: +212 33 22 29 19	03/05/23	260,00

### ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
DR. EL HADJ ABDERRAHMANE SOUDI SALAH DINE ALI	02/05/23	B 330	547,60 DH

### AUXILIAIRES MEDICAUX

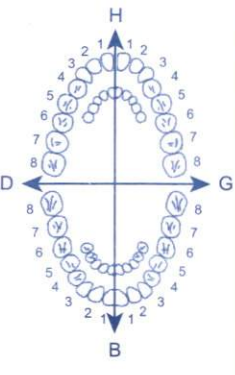
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### 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
				Coefficient des Travaux
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412 00000000	21433552 00000000	
	D	35533411	00000000	G
	B		11433553	
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

[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

**Dr FIKRI Mariem**

Ancien médecin du CHU Ibn Rochd  
et de l'hôpital CHP My Rachid / Sidi Othmane  
**Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie,  
Nutrition et Maladies Métaboliques**  
Echographie thyroïdienne  
et Abdominale



**الدكتورة فكري مريم**

طبيبة سابقة بمستشفى الجامعي ابن رشد  
طبيبة سابقة بمستشفى مولاي رشيد سيدي عثمان  
إختصاصية في السكري، الغدد،  
الهرمونات، مشاكل النمو والكولسترول  
الفحص بالصدى

Casablanca : 03.05.2023 الدار البيضاء :

M. Houri Mohamed

42.

130,00

15

Sandellites à Glucomette

On Call Plus

36C / 100Z

M. Houri

صيدلية بسم الله  
PHARMACIE BISMILLAH  
Dr. M. Houri  
1531, Bd. Mohamed VI - Casablanca  
TELE : 05 22 39 19 95

**Dr FIKRI Mariem**  
Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie,  
Nutrition et Maladies Métaboliques  
15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti Sbata - Casablanca  
TÉL : 05 22 39 99 60

15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti Sbata  
Casablanca - 05 22 59 59 60 - INPE : 09 12 05 740  
E-mail : Dr.mfikri.2010@gmail.com

15 زنقة 11، حي جميلة 3، شارع إدريس الحارثي، سباتة  
الدار البيضاء - 05 22 59 59 60 - INPE : 09 12 05 740  
البريد الإلكتروني : Dr.mfikri.2010@gmail.com

## **On Call® Plus**

Blood Glucose Test Strips

[REF] G133-111



*Info Pharma*  
Distributeur exclusif

**A CON®**

A CON Laboratories, Inc.  
5850 Oberlin Drive, #340  
San Diego, CA 92121, USA  
[www.aconlabs.com](http://www.aconlabs.com)

[EC REP]  
MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
30175 Hannover, Germany

## **On Call® Plus**

Blood Glucose Test Strips

[REF] G133-111



*Info Pharma*  
Distributeur exclusif

**A CON®**

A CON Laboratories, Inc.  
5850 Oberlin Drive, #340  
San Diego, CA 92121, USA  
[www.aconlabs.com](http://www.aconlabs.com)

[EC REP]  
MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
30175 Hannover, Germany







# NOCOL®

**COMPOSITIONS :**

Simvastatine (DCI) .....

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI) .....

Excipients q.s.

1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

**FORME ET PRÉSENTATIONS**

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

Hypolipidémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'arthropathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni céphéro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge > 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies purées (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

**Absolues :**

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétaconazole, antiproteases et de la voriconazole (cf Interaction).
- Femmes qui allaitent.

**Relatives :**

- Fièvres.
- Jus de pamplemousse.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.****MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI****Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par Nocol nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement)
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

**Surveillance des effets thérapeutiques :**

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

**Effets musculaires :**

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire, sensibilité douloreuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte importante d'atteinte musculaire peut survenir chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloreuse et/ou une élévation de la CPK d'origine musculaire ; dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.

IG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui tels que les fibrates.

Myoglobinurie ont été rapportées.  
ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, apnée non contrôlée).

Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de l'isostatine CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de l'isostatine (cf interaction).

La simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'atteinte musculaire familiale homozygote.

Isostatine d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une

**Utilisation c**

La sécurité

d'expérience

**Utilisation c**

En l'absence

surveillance

**INTERACTU**

- Antipro

(diminuti

- Itraconazole

par dimi

la durée

- Delavirdine

risque

l'hypcholestérolémiant). Utiliser une autre

**NOCOL® 40 mg**

30 comprimés pelliculés



6 118000 071150

saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomolyses (rémiant). Utiliser une autre statine.

Itraconazole : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomolyses (rémiant). Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypcholestérolémiant pendant le(s) (dose-dépendants) à type de rhabdomolysie (diminution du métabolisme hépatique de

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## TRIATEC® 5mg

30 Comprimés



## PRESENTATIONS

dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

s d'insuffisance cardiaque après la phase

- néphropathie glomerulaire manifeste avec ou sans diabète.

que chez les patients souffrant de diabète ielle.

sclérose établie (avec ou sans diabète de us du myocarde, de l'accident vasculaire ulaires.

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

122,10

26679-01

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## TRIATEC® 5mg

30 Comprimés



## PRESENTATIONS

dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

s d'insuffisance cardiaque après la phase

- néphropathie glomerulaire manifeste avec ou sans diabète.

que chez les patients souffrant de diabète ielle.

sclérose établie (avec ou sans diabète de us du myocarde, de l'accident vasculaire ulaires.

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

122,10

26679-01

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## TRIATEC® 5mg

30 Comprimés



## PRESENTATIONS

dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

s d'insuffisance cardiaque après la phase

- néphropathie glomerulaire manifeste avec ou sans diabète.

que chez les patients souffrant de diabète ielle.

sclérose établie (avec ou sans diabète de us du myocarde, de l'accident vasculaire ulaires.

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

122,10

26679-01

Notice : Information de l'utilisateur

**GLYNORM® 0,5 mg, comprimés**

**GLYNORM® 1 mg, comprimés**

**GLYNORM® 2 mg, comprimés**

Répaglinide

Boîtes de 30 et de 90

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un *antidiabétique oral* contenant du répaglinide qui aide votre pancréas à produire plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le diabète de type 2 est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne

- Sympathomimétiques (utilisés dans le traitement de l'asthme)
- Clarithromycine, triméthoprime, rifampicine (antibiotiques)
- Itraconazole, kétoconazole (médicaments antifongiques)
- Gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux de graisses élevé dans le sang)
- Ciclosporine (utilisée pour inhiber le système immunitaire)
- Déferasirox (utilisé pour diminuer l'excès de fer chronique)
- Clopidogrel (prévient la formation des caillots sanguins)
- Phénytoïne, carbamazépine, phénobarbital (utilisés dans le traitement de certains types d'épilepsie)
- Millepertuis (médicament à base de plantes).

**GLYNORM, comprimés avec de l'alcool**

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

**Grossesse et allaitement**

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

~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.~~  
~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous conduisez.~~

**Conduite de véhicules et travail**

Votre capacité à conduire ou à faire du travail nécessitant une grande vigilance ou de la précision de votre vie ou celle des autres (comme la conduite d'un véhicule) peut être altérée par GLYNORM.

- avez souvent des hypoglycémies
- avez peu ou pas de signes d'hypoglycémie

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

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

Votre médecin vous définira votre dose.

○  
Glynorm® 1 mg  
Boîte de 30 comprimés  
AMM N° 69/21/NRQd/DMP/VHA/18



6 11800 023234

51170

Notice : Information de l'utilisateur

**GLYNORM® 0,5 mg, comprimés**

**GLYNORM® 1 mg, comprimés**

**GLYNORM® 2 mg, comprimés**

Répaglinide

Boîtes de 30 et de 90

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un *antidiabétique oral* contenant du répaglinide qui aide votre pancréas à produire plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le diabète de type 2 est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne

- Sympathomimétiques (utilisés dans le traitement de l'asthme)
- Clarithromycine, triméthoprime, rifampicine (antibiotiques)
- Itraconazole, kétoconazole (médicaments antifongiques)
- Gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux de graisses élevé dans le sang)
- Ciclosporine (utilisée pour inhiber le système immunitaire)
- Déferasirox (utilisé pour diminuer l'excès de fer chronique)
- Clopidogrel (prévient la formation des caillots sanguins)
- Phénytoïne, carbamazépine, phénobarbital (utilisés dans le traitement de certains types d'épilepsie)
- Millepertuis (médicament à base de plantes).

**GLYNORM, comprimés avec de l'alcool**

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez que vous pourriez l'être ou que vous planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.~~  
~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous planifiez une grossesse.~~

**Conduite de véhicules et de machines**

Votre capacité à conduire ou à faire des machines nécessitant une grande vigilance ou de la précision lorsque votre taux de sucre dans le sang est bas (hypoglycémie) peut être altérée. Si vous avez des symptômes d'hypoglycémie, vous pouvez conduire un véhicule ou faire des machines.

- avez souvent des hypoglycémies
- avez peu ou pas de signes d'hypoglycémie

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

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

Votre médecin vous définira votre dose.

○  
Glynorm® 1 mg  
Boîte de 30 comprimés  
AMM N° 69/21/NRQdDMP/VHA/18



6 118000 023234

51170

Notice : Information de l'utilisateur

**GLYNORM® 0,5 mg, comprimés**

**GLYNORM® 1 mg, comprimés**

**GLYNORM® 2 mg, comprimés**

Répaglinide

Boîtes de 30 et de 90

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un *antidiabétique oral* contenant du répaglinide qui aide votre pancréas à produire plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le diabète de type 2 est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne

- Sympathomimétiques (utilisés dans le traitement de l'asthme)
- Clarithromycine, triméthoprime, rifampicine (antibiotiques)
- Itraconazole, kétoconazole (médicaments antifongiques)
- Gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux de graisses élevé dans le sang)
- Ciclosporine (utilisée pour inhiber le système immunitaire)
- Déferasirox (utilisé pour diminuer l'excès de fer chronique)
- Clopidogrel (prévient la formation des caillots sanguins)
- Phénytoïne, carbamazépine, phénobarbital (utilisés dans le traitement de certains types d'épilepsie)
- Millepertuis (médicament à base de plantes).

**GLYNORM, comprimés avec de l'alcool**

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

**Grossesse et allaitement**

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

~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.~~  
~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous conduisez.~~

**Conduite de véhicules et travail**

Votre capacité à conduire ou à faire du travail nécessitant une grande vigilance ou de la précision de votre vie ou celle des autres (comme la conduite d'un véhicule) peut être altérée par GLYNORM.

- avez souvent des hypoglycémies
- avez peu ou pas de signes d'hypoglycémie

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

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

Votre médecin vous définira votre dose.

○  
Glynorm® 1 mg  
Boîte de 30 comprimés  
AMM N° 69/21/NRQd/DMP/VHA/18



6 118000 023234

51170

Notice : Information de l'utilisateur

**GLYNORM® 0,5 mg, comprimés**

**GLYNORM® 1 mg, comprimés**

**GLYNORM® 2 mg, comprimés**

Répaglinide

Boîtes de 30 et de 90

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un *antidiabétique oral* contenant du répaglinide qui aide votre pancréas à produire plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le diabète de type 2 est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne

- Sympathomimétiques (utilisés dans le traitement de l'asthme)
- Clarithromycine, triméthoprime, rifampicine (antibiotiques)
- Itraconazole, kétoconazole (médicaments antifongiques)
- Gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux de graisses élevé dans le sang)
- Ciclosporine (utilisée pour inhiber le système immunitaire)
- Déferasirox (utilisé pour diminuer l'excès de fer chronique)
- Clopidogrel (prévient la formation des caillots sanguins)
- Phénytoïne, carbamazépine, phénobarbital (utilisés dans le traitement de certains types d'épilepsie)
- Millepertuis (médicament à base de plantes).

**GLYNORM, comprimés avec de l'alcool**

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

**Grossesse et allaitement**

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

~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.~~  
~~You ne devez pas prendre GLYNORM si vous conduisez.~~

**Conduite de véhicules et travail**

Votre capacité à conduire ou à faire du travail nécessitant une grande vigilance ou de la précision de votre vie ou celle des autres (comme la conduite d'un véhicule) peut être altérée par GLYNORM.

- avez souvent des hypoglycémies
- avez peu ou pas de signes d'hypoglycémie

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

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

Votre médecin vous définira votre dose.

○  
Glynorm® 1 mg  
Boîte de 30 comprimés  
AMM N° 69/21/NRQd/DMP/VHA/18



6 118000 023234

51170

# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé

## ALLOPURINOL

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYLORIC, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

**N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

**Mises en garde spéciales**

Ce MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE

**ZYLORIC 300 mg**  
Boîte de 28 comprimés  
A.M.M. N° 81 DIMP/21/INTT  
SOTHÉMA BOUSKOURA



43/20

# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé

## ALLOPURINOL

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYLORIC, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

**N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

**Mises en garde spéciales**

Ce MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE

**ZYLORIC 300 mg**  
Boîte de 28 comprimés  
A.M.M. N° 81 DIMP/21/INTT  
SOTHÉMA BOUSKOURA



43/20

# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé

## ALLOPURINOL

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYLORIC, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

**N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

**Mises en garde spéciales**

Ce MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE

**ZYLORIC 300 mg**  
Boîte de 28 comprimés  
A.M.M. N° 81 DIMP/21/INTT  
SOTHÉMA BOUSKOURA



43/20

# Dr FIKRI Mariem

Ancien médecin du CHU Ibn Rochd  
et de l'hôpital CHP My Rachid / Sidi Othmane

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie,

Nutrition et Maladies Métaboliques

Echographie thyroïdienne  
et Abdominale



# Dr FIKRI Mariem

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie,

Nutrition et Maladies Métaboliques

15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti, Sbata - Casablanca

Tel: +212 05 22 59 59 60

# الدكتورة فكري مريم

طبيبة سابقة بمستشفى الجامعي ابن رشد

طبيبة سابقة بمستشفى مولاي رشيد سيدي عثمان

إختصاصية في السكري، الغدد

الهرمونات، مشاكل النمو والكولسترول

الفحص بالصدى

الدار البيضاء : 02 25 12 57 25

Casablanca :

Hr Hawwi Mohamed

Glycémie à jeun

Hémoglobine glyquée

Triglycerides

Cholesterol total, HDL, LDL

Uricémie

Urée

Créatinine

Microalbuminurie

ECBU

TGO/TGP/GGT

NFS - Plaquettes

CRP

VS

PSA

Calcémie

Phosphorémie

PTH

*Dr FIKRI Mariem  
Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie,  
Nutrition et Maladies Métaboliques  
15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti, Sbata - Casablanca  
Tel: +212 05 22 59 59 60*

Vit D2/D3

Ferritinémie

TSH

T4L

T3L

Anticorps anti TPO

Anticorps anti récepteurs TSH

Anticorps anti Thyroglobuline

Thyroglobuline

Calcitonine

Cortisol libre Urinaire

Cortisolémie - 8h

- 16h

Prolactinémie

LH

IGF1

Testostérone - Oestrogène

17 OH Progesterone

Dérivés méthoxytés

Aldostérone

Anti-Gad, Anti-IA2

Dosage insuline, Peptide C

15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti Sbata

Casablanca - 05 22 59 59 60 - INPE : 09 12 05 740

E-mail : Dr.mfikri.2010@gmail.com

15 زقة 11، حي جميلة 3، شارع إدريس الحارثي، سبata

الدار البيضاء - 05 22 59 59 60 - 09 12 05 740

البريد الإلكتروني : Dr.mfikri.2010@gmail.com

**Dr FIKRI Mariem**

Ancien médecin du CHU Ibn Rochd  
et de l'hôpital CHP My Rachid / Sidi Othmane  
Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie,  
Nutrition et Maladies Métaboliques  
Echographie thyroïdienne  
et Abdominale



الدكتورة فكري مريم

طبيبة سابقة بمستشفى الجامعي ابن رشد  
طبيبة سابقة بمستشفى مولاي رشيد سيد عثمان  
إختصاصية في السكري، الغدد،  
الهرمونات، مشاكل النمو والكوليسترول  
الفحص بالصدى

Casablanca : ..... 03.05.2023 الدار البيضاء

Mr Houari Mohamed

Albert M de Bois

1	Zytocine	43,20 dz	3	Dr. Lahlou Khalid	PHARMACIE BISMIALAH	صيادلية بسم الله	0 - 0 - 1
2	Triptec	122,10 dz	4	1531, Bd. Driss Harti	1531, Bd. Driss Harti Casablanca	3000	0 - 0 - 1
5	Glynorm	57,70 dz	5	Tel.: 05 22 29 19 95			0 - 0 - 1
21	Diaformine	1000	6				0 - 0 - 1
171,00	Nocol	5	7				0 - 0 - 1

PHARMACIE BISMIALAH  
Dr. LAHLOU KHALDIL  
1531, Bd. Driss Harti Casablanca  
Tél.: 05 22 29 19 95

Dr FIKRI Mariem  
Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie,  
Nutrition et Maladies Métaboliques  
15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti, Sbata - Casablanca  
Tél.: 05 22 59 59 60

15, Rue 11, Jamila 3, Bd Driss Harti Sbata  
Casablanca - T 05 22 59 59 60 - INPE : 09 12 05 740  
E-mail : Dr.mfikri.2010@gmail.com

15 زنقة 11، حي جميلة 3، شارع إدريس البارقي، سبلة  
الدار البيضاء - T 05 22 59 59 60 - INPE : 09 12 05 740  
Dr.mfikri.2010@gmail.com البريد الإلكتروني:

# **LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES EL FIRDAOUS**

BIOCHIMIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE

*Jamila 7, Rue 14, N°90 Cité Djemaâ 20450 -Casablanca (04).*

*Tél : 0522 57 64 21 – Fax : 0522 55 33 42*

**Dr Souad EL HAIMER**

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréat de l'Université Hassan II -Faculté de Médecine de Casablanca

Domiciliation Bancaire : Banque populaire -Agence Oued Eddahab

Compte N° : 178 780 21 211 36 24 330 000 346

Identifiant commun de l'entreprise : 001660300000062

**Patente : 57432824**

**INP : 093 000909**

**CNSS : 6418976**

## **FACTURE N° : 230500006**

CASABLANCA le 02-05-2023

**Mr HOURRI Mohamed**

### **Récapitulatif des analyses**

<i>CN</i>	<i>Analyse</i>	<i>Val</i>	<i>Clefs</i>
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80	B
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0135	Urée	B30	B

Total des B : 390

**TOTAL DOSSIER : 547.60 DH**

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cent quarante-sept dirhams soixante centimes.

Laboratoire d'Analyses  
**EL FIRDAOUS**  
 Jamila 7 Rue 14 N°90 C.D.  
 CASABLANCA  
 Tél : 0522 57 64 21 - Fax : 0522 55 33 42

# **LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES EL FIRDAOUS**

**BIOCHIMIE - BACTERIOLOGIE – VIROLOGIE – HEMATOLOGIE – IMMUNOLOGIE**

**Jamila 7, Rue 14, N°90 Cité Djemaâ 20450 -Casablanca (04).**

**Tél : 0522 57 64 21 – Fax : 0522 55 33 42**

## **Dr Souad EL HAIMER**

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréat de l'Université Hassan II -Faculté de Médecine de Casablanca

**2305020010 – Mr HOURRI Mohamed**

## **EXPLORATION D'UNE ANOMALIE LIPIDIQUE (EAL)**

			30–09–2022
<b>Cholestérol total</b>	1.60 g/L 4.13 mmol/L	(<2.00) (<5.16)	1.20
<b>Triglycérides</b>	1.01 g/L 1.15 mmol/L	(<1.50) (<1.71)	30–09–2022 1.12
<b>Cholestérol – HDL</b>	0.58 g/L 1.50 mmol/L	(0.40–0.70) (1.03–1.81)	10–05–2022 0.47
<b>Cholestérol – LDL</b>	0.82 g/L 2.12 mmol/L	(<1.60) (<4.13)	10–05–2022 1.03

### Indications thérapeutiques : Recommandations AFFSAPS

Prévention primaire :

Absence de facteur de risque	:	< 2.20 g/L	soit	5.7 mmol/L
1 facteur de risque	:	< 1.90 g/L	soit	4.9 mmol/L
2 facteurs de risques	:	< 1.60 g/L	soit	4.1 mmol/L
Plus de 2 facteurs de risques	:	< 1.30 g/L	soit	3.4 mmol/L

Prévention secondaire :

Maladie coronarienne	:	< 1.00 g/L	soit	2.6 mmol/L
----------------------	---	------------	------	------------

Les facteurs de risque sont l'âge (>50 ans pour l'homme et >60 ans pour la femme), les antécédents familiaux de maladie coronarienne précoce, l'hypertension artérielle, le diabète de type 2, le tabagisme et le cholestérol HDL <1.0 mmol/l (0.40 g/l)

Validé par : Dr. Souad EL HAIMER

EL FIRDAOUS  
Jamila 7, Rue 14 N°90  
CASABLANCA  
Tél : 0522 57 64 21

# LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES EL FIRDAOUS

BIOCHIMIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE

Jamila 7, Rue 14, N°90 Cité Djemaâ 20450 -Casablanca (04).

Tél : 0522 57 64 21 – Fax : 0522 55 33 42

Dr Souad EL HAIMER

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréat de l'Université Hassan II -Faculté de Médecine de Casablanca

Date du prélèvement : 02-05-2023 à 08:39

Code patient : 1909130033

Né(e) le : 01-07-1951 (71 ans)

Mr HOURRI Mohamed

Dossier N° : 2305020010

Prescripteur : Dr FIKRI MARIEM



## BIOCHIMIE SANGUINE

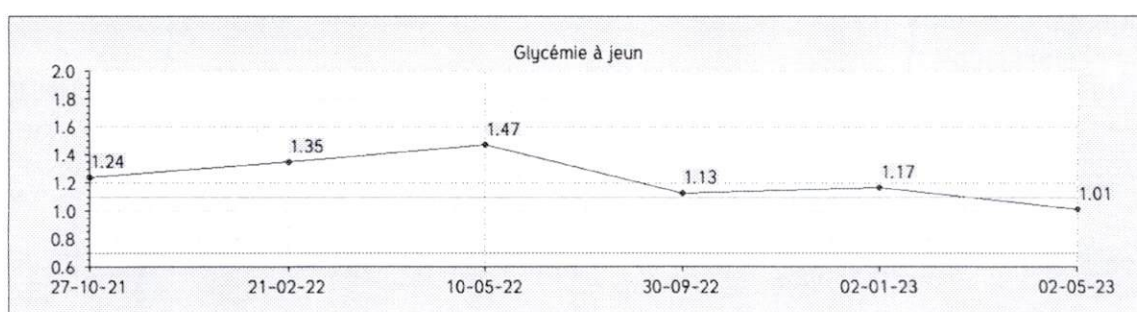
02-01-2023

Glycémie à jeun

1.01 g/l  
6 mmol/l

(0.70-1.10)  
(4-6)

1.17



02-01-2023

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

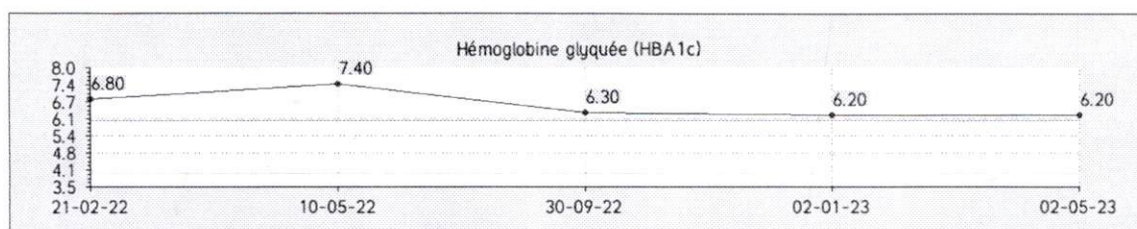
6.2 %

(4.0-6.0)

6.2

Indications thérapeutiques :

- |                                     |   |
|-------------------------------------|---|
| < 6.5 %                             | : Objectif optimal.   |
| < 8 % sur deux contrôles successifs | : Equilibre acceptable.   |
| > 8 % sur deux contrôles successifs | : Mauvais équilibre glycémique, modifications de traitement recommandées. |



Validé par : Dr. Souad EL HAIMER

El Firdaus analyses  
Jamila 7, Rue 14, N°90  
Casablanca (04)  
Tél : 0522 57 64 21 – Fax : 0522 55 33 42

# **LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES EL FIRDAOUS**

BIOCHIMIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE

*Jamila 7, Rue 14, N°90 Cité Djemaâ 20450 -Casablanca (04).*

*Tél : 0522 57 64 21 – Fax : 0522 55 33 42*

**Dr Souad EL HAIMER**

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréat de l'Université Hassan II -Faculté de Médecine de Casablanca

2305020010 – Mr HOURRI Mohamed

			10-05-2022
<b>Urée</b>	<b>0.55</b> g/l <b>9.16</b> mmol/L	(0.15–0.50) (2.50–8.33)	0.65
<b>Créatinine</b>	<b>14.06</b> mg/L <b>124.3</b> µmol/L	(6.00–13.00) (53.0–114.9)	02-01-2023 17.34
<b>Acide urique</b> (automate)	<b>47</b> mg/L <b>280</b> µmol/L	(35–72) (208–428)	02-01-2023 78

Validé par : Dr. Souad EL HAIMER

EL FIRDAOUS ANALYSES  
Jamila 7, Rue 14, N°90  
CASABLANCA 20450  
Tél : 0522 57 64 21