

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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS - 5ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge - Casablanca - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-697639

187218

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 560

Société : R.A.M.

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

MC. ABAKIL HAFED

Date de naissance :

1-7-1943

Adresse :

LOT BNI-YAKHLEF N° 49
RUE ALGHOFRA NE Mohammed

Tél. :

Idem

Total des frais engagés :

2984,10

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. ELIA BELHACHEM
Endocrinologue Diabétologue
Rue SAFI MMAIL 1 Etg
App 4 - Mohammedia
Tél : 05 23 31 47 47

Date de consultation :

18 DEC 2023

Nom et prénom du malade :

ABAKIL HAFED

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Diabète + Hyperuricémie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

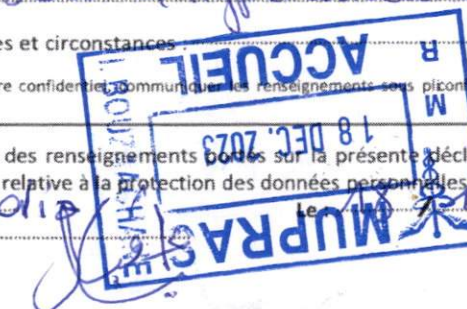
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 :

Mohammedia le 18 DEC 2023

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

EVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

7/12/2023	OS	300	1000	
9/12/2023	Calca	100	1000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

09/12/23

2257,1

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

07/11/23

6300

427,000

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

Montant détaillé des Honoraires

AM

PC

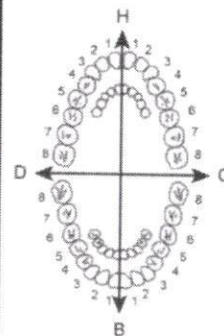
IM

IV

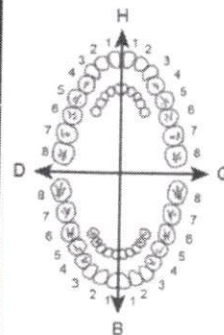
VOLET ADHERENT

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

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552	00000000	00000000
00000000	00000000	00000000	00000000
00000000	00000000	00000000	00000000
35533411	11433553		

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Leïla BELHADI BENSAMI

Diplômée de la faculté de médecine de Casablanca

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition et Maladies Métaboliques

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

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



الدكتورة ليلى بلهادي بنسامي

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

أخصائية في أمراض الغدد، السكري والتغذية
(السكري، الكولسترول، الهرمونات، الغدة الدرقية،
الغدة النخامية، أمراض النمو والبلوغ، العقم، السمنة...)

09 décembre

Mohammedia, le 2023

M Mr. ABAKIL HAFED

3x559 ✓

17 NOVOMIX 30 FLEXPEN

28 U LE MATIN

8 U LE SOIR

259.8

2/ AIGUILLES MICROFINES 4 MM

2x11017

3/ ULORIC 40

0-0-1 UNE NUIT/2

2x409.6

4/ D CURE FORTE

UNE AMP/15 JOURS

Traitement pendant : 3 Mois

225712 ✓

Dr Leïla BELHADI BENSAMI
Endocrinologue Diabétologue
Rue SAFI, Imm ISMAIL 1 Etg
App 4 - Mohammedia
Tél : 05.23.31.47.47

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

Tél : 05.23.31.47.47 - Urgence : 06.61.93.20.28

E-mail : leilabelhadi3@gmail.com



Becton, Dickinson and Company
1 Becton Drive
Franklin Lakes, NJ 07417
USA
Бектон Дикинсон энд Компани
США, Нью Джерси,
Фрэнклин Лейкс 07417,



BD Micro-Fine™ Plus
BD Микро-Файн Плюс®

Pen Needles

إبر قلم الأنسولين
Kalem İğnesi

BD Micro-Fine™ Plus

BD Микро-Файн Плюс®

Pen Needles

إبر قلم الأنسولين

Kalem İğnesi

Agulhas para canetas

Қаламсап-пісекке арналған инелер
Голки для шприц-ручки
Иглы для шприц-ручки

Penta-point

EC REP

BD
Be
11,
388
Fram

REF 320497

LOT 2187374

⌚ 2027-07



0382903204977

ciation avec de l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin dès que possible si vous présentez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide de la prise de poids, un gonflement localisé (œdème).

Boissons alcoolisées et prise de médicaments

Si vous buvez de l'alcool, vos besoins en insuline peuvent varier car votre taux de sucre dans le sang peut augmenter ou diminuer. Une surveillance attentive est recommandée.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte

Si vous êtes enceinte, demandez conseil à votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

Il peut être nécessaire d'ajuster votre dose d'insuline pendant la grossesse.

La grossesse peut modifier votre diabète.

Il est important de surveiller votre glycémie.

L'administration de ce médicament est l'objet d'aucune restriction.

Conduite d'un véhicule

Si votre traitement vous rend fatigué, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Si vous prenez ce médicament, ne conduisez pas.

Notice : Information de l'utilisateur

NovoMix® 30 FlexPen®

100 U/ml

Suspension injectable en stylo pré-rempli

30 % d'insuline aspartate soluble et 70 % d'insuline humaine cristallisée avec de la protamine

Veuillez lire attentivement cette notice importante car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin.

NovoMix® 30 et son utilisation

NovoMix® 30 est une insuline moderne (analogue de l'insuline) avec une action rapide et une action intermédiaire, dans un rapport de 30/70. Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

NovoMix® 30 est utilisé pour traiter les patients diabétiques nécessitant l'insuline. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang.

NovoMix® 30 commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang 10 à 20 minutes après l'injection, son effet maximum apparaît 1 à 4 heures après l'injection et l'effet dure jusqu'à 24 heures.

Dans le traitement du diabète de type 2, NovoMix® 30 peut être utilisé en association avec des comprimés pour le diabète et/ou des produits antidiabétiques injectables.

2. Avant d'utiliser NovoMix® 30

N'utilisez jamais NovoMix® 30

- ▶ Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline aspartate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, Autres informations).
- ▶ Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente (voir section 3, Comment utiliser NovoMix® 30).
- ▶ Avec les pompes à insuline.
- ▶ Si FlexPen® est tombé, a été endommagé ou a été écrasé.
- ▶ S'il n'a pas été utilisé.

100 U/ml

06/2023
05/2025
NT6BG07

- ▶ Contrôle
- ▶ Utilisez 1
- ▶ Les aigu
- ▶ Faites a

8-9674-73-270-2

NovoMix® 30 FlexPen®
100U/ml
Suspension injectable
5 stylos pré-remplis de 3ml
PPV : 559 DH



6 118001 121298

- ▶ Si vous
- ▶ Si vous faites plus d'efforts physiques

ou si vous voulez modifier votre régime alimentaire habituel, car ceci peut modifier votre taux de sucre dans le sang.

ciation avec de l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin dès que possible si vous présentez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide de la prise de poids, un gonflement localisé (œdème).

Boissons alcoolisées et prise de médicaments

Si vous buvez de l'alcool, vos besoins en insuline peuvent varier car votre taux de sucre dans le sang peut augmenter ou diminuer. Une surveillance attentive est recommandée.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte

Si vous êtes enceinte, demandez conseil à votre médecin.

Il peut être nécessaire d'ajuster la dose de votre diabète.

La grossesse est importante.

L'administration de ce médicament est l'objet d'une surveillance.

Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, il vous a informé de ces risques.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Notice : Information de l'utilisateur
NovoMix® 30 FlexPen®
100 U/ml
Suspension injectable en stylo pré-rempli
30 % d'insuline aspartate soluble et 70 % d'insuline humaine
cristallisée avec de la protamine
Veuillez lire attentivement cette notice
médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
• Gardez cette notice.
• Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Conduite d'un véhicule

Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, il vous a informé de ces risques.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

NovoMix® 30 et son utilisation

NovoMix® 30 est une insuline moderne (analogue de l'insuline) avec une action rapide et une action intermédiaire, dans un rapport de 30/70. Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

NovoMix® 30 est utilisé pour traiter les patients diabétiques nécessitant l'insuline. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang.

NovoMix® 30 commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang 10 à 20 minutes après l'injection, son effet maximum apparaît 1 à 4 heures après l'injection et l'effet dure jusqu'à 24 heures.

Dans le traitement du diabète de type 2, NovoMix® 30 peut être utilisé en association avec des comprimés pour le diabète et/ou des produits antidiabétiques injectables.

2. Avant d'utiliser NovoMix® 30

N'utilisez jamais NovoMix® 30

- ▶ Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline aspartate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, Autres informations).
- ▶ Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente (voir section 3, Comment utiliser NovoMix® 30).
- ▶ Avec les pompes à insuline.
- ▶ Si FlexPen® est tombé, a été endommagé ou a été écrasé.
- ▶ S'il n'a pas été utilisé.

100 U/ml

06/2023
05/2025
NT6BG07

- ▶ Contrôle
- ▶ Utilisez 1
- ▶ Les aigu
- ▶ Faites a

8-9674-73-270-2

NovoMix® 30 FlexPen®
100U/ml
Suspension injectable
5 stylos pré-remplis de 3ml
PPV : 559 DH



6 118001 121298

- ▶ Si vous
- ▶ Si vous faites plus d'efforts physiques

ou si vous voulez modifier votre régime alimentaire habituel, car ceci peut modifier votre taux de sucre dans le sang.

ciation avec de l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin dès que possible si vous présentez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide du poids, un gonflement localisé (œdème).

Boissons alcoolisées et prise de médicaments

Si vous buvez de l'alcool, vos besoins en insuline peuvent varier car votre taux de sucre dans le sang peut augmenter ou diminuer. Une surveillance attentive est recommandée.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte

demandez conseil à votre médecin.

l'utilisation de ce médicament.

Il peut être

la grossesse.

vous diabétique.

est important.

L'administration

l'objet d'aucune restriction.

Conduite d'un véhicule et utilisation d'une machine

Si votre traitement

peut affecter

donc

m

Notice : Information de l'utilisateur
NovoMix® 30 FlexPen®
100 U/ml
Suspension injectable en stylo pré-rempli
30 % d'insuline aspartate soluble et 70 % d'insuline humaine
cristallisée avec de la protamine
Veuillez lire attentivement cette notice
médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
• Gardez cette notice.
• Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin.

NovoMix® 30 et son utilisation

NovoMix® 30 est une insuline moderne (analogue de l'insuline) avec une action rapide et une action intermédiaire, dans un rapport de 30/70. Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

NovoMix® 30 est utilisé pour traiter les patients diabétiques nécessitant l'insuline. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang.

NovoMix® 30 commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang 10 à 20 minutes après l'injection, son effet maximum apparaît 1 à 4 heures après l'injection et l'effet dure jusqu'à 24 heures.

Dans le traitement du diabète de type 2, NovoMix® 30 peut être utilisé en association avec des comprimés pour le diabète et/ou des produits antidiabétiques injectables.

2. Avant d'utiliser NovoMix® 30

N'utilisez jamais NovoMix® 30

- ▶ Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline aspartate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, Autres informations).
- ▶ Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente (voir section 3, Comment utiliser NovoMix® 30).
- ▶ Avec les pompes à insuline.
- ▶ Si FlexPen® est tombé, a été endommagé ou a été écrasé.
- ▶ S'il n'a pas été utilisé.

100 U/ml

06/2023
05/2025
NT6BG07

Contrôle

disposez

Utilisez 1

injection

Les aiguilles

être par

Faites attention

Si vous

surrénale.

Si vous faites plus d'efforts physiques

ou si vous

voulez modifier

car ceci peut

NovoMix® 30 FlexPen®

100U/ml

Suspension injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

PPV : 559 DH



6 118001 121298

chaque

1.

vent pas

de glandes

que d'habitude

habituel,

car ceci peut

modifier votre

Uloric®

40 & 80 mg (Febuxostat)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.
(Fébuxostat)

Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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

2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
Principe Actif :		
Fébumostat	40 mg	80 mg

Excipients :

Excipients: Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opadry QY- 37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES : DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébuxostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique (urate). Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations, ce qui peut provoquer des douleurs et un gonflement d'une articulation. Ces dépôts peuvent entraîner des douleurs et un gonflement d'une articulation. Ces tophi p

ULORIC agit en réduisant la production d'acide urique, ce qui permet d'arrêter l'augmentation de l'acide urique et d'arrêter les symptômes. Le maintien d'une durée suffisamment longue de traitement permet de réduire la taille des tophi.

ULORIC est indiqué chez les personnes souffrant de goutte.

Lot 114929

MFG 08 202

EXP 08 202

SN ZLZ16SF



LOT 1149297
MFG 08 2023
EXP 08 2025
SN ZLZ16SHPI8RSCV

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

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

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec UH OBIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une urémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Lesch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Fébuxostat ne devra jamais être réinitié. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez arrêter immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

butte (survenue subite de douleurs
d'une chaleur et d'un gonflement
goutte disparaisse totalement avant

loute peuvent apparaître au début
ui diminuent le taux d'acide urique.
es personnes traitées, mais peuvent
ilièrement au cours des premières
le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les

PPV
10DH70

à agir pour diminuer l'uricémie. Les

Uloric®

40 & 80 mg (Febuxostat)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.
(Fébuxostat)

Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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

2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
Principe Actif :		
Fébumostat	40 mg	80 mg

Excipients :

Excipients: Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opadry OY- 37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES : DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébuxostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique (urate). Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations, ce qui peut provoquer des douleurs et un gonflement d'une articulation. Ces dépôts peuvent entraîner des douleurs et un gonflement d'une articulation. Ces tophi p

ULORIC agit en réduisant la production d'acide urique, ce qui permet d'arrêter l'augmentation de l'acide urique et d'arrêter les symptômes. Le maintien d'une durée suffisamment longue de traitement permet de réduire la taille des tophi.

ULORIC est indiqué chez les personnes souffrant de goutte.

Lot 114929

MFG 08 202

EXP 08 202

SN ZLZ16SH



LOT 1149297
MFG 08 2023
EXP 08 2025
SN ZLZ16SHPI8RSCV

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

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

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec UH OBIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une urémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Lesch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Fébuxostat ne devra jamais être réinitié. Si vous présentez une éruption ~~de~~ des symptômes cutanés, vous devez

butte (survenue subite de douleurs
d'une chaleur et d'un gonflement
goutte disparaisse totalement avant

loute peuvent apparaître au début
ui diminuent le taux d'acide urique.
es personnes traitées, mais peuvent
ilièrement au cours des premières
le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les

PPV
10DH70

à agir pour diminuer l'uricémie. Les

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalciférol (Vitamine D 3).

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Information supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate.
 - si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (diurétiques).
 - chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
 - si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de surveiller la calcémie et la calciurie.
- Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phos FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, une considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par aldostéroïdes cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),

ation du taux de calcium dans le sang) et une son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de ant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE renue dans D-CURE FORTE doit être prise en

PPV: 49,60 DH
LOT: 23611
EXP: 07/2026

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalférol (Vitamine D 3).

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Information supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate.
 - si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (diurétiques).
 - chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
 - si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de surveiller la calcémie et la calciurie.
- Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphoré.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, une considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par aldostéroïdes cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),

ation du taux de calcium dans le sang) et une son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de ant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE renue dans D-CURE FORTE doit être prise en

PPV: 49,60 DH
LOT: 23611
EXP: 07/2026

Dr. Leila BELHADI BENSAM
Endocrinologue Diabetologue
Rue SAIFI, Imm ISMAIL 1 Etg

BILAN BIOLOGIQUE

Nom: Abdel Hafid Age: 47 Sexe: ☒ H ☐ F ☐
Prénom: Mohammed
Tél: 05 23 31 47 47

Hématologie

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

Bilan martial

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

Hémostase

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

Bilan glycémique

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

Ionogramme sanguin

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

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECU + Antibiotogramme

Fonction hépatique et enzymologie

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

Sérologie et immunologie

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

Examen parasitologique des selles + Coproculture

- ☐

Bilan lipidique

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

Groupe sanguin et AC irréguliers

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Bilan de la fonction thyroïdienne

- ☐ T3
- ☐ T4
- ☐ TSH

Bilan de la fonction rénale

- ☐ Créatinine
- ☐ Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- ☐ PSA

Enzymes musculaires

- ☐ LDH
- ☐ CPK
- ☐ CPK-mb

Ionogramme urinaire

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

Autres :

LABORATOIRE AMARA D'ANALYSES MEDICALES

Dr. M. AMARA

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

Référence: **31207437**

Analyses effectuées le: 07/12/2023

Pour.....: **Mr. ABAKIL HAFED**

Sur prescription du: Dr BELHADI LEILA

Code.....: 00028186



Organisme.....:

Bilan:

NFS PQ GLY HBA1C UREE CREAT AUR

Cotation : (B 300)

Montant Net : 427.00 **Dhs**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

QUATRE CENT VINGT SEPT Dhs 00 Cts

LABORATOIRE AMARA
Mohammed AMARA
BIOLOGISTE
3, Bd. Med. V - Mohammed
Tél 05 23 30 40 30

CENTRE DE BIOLOGIE MEDICALE LOUIZIA

Dr HIND EL BAYED SAKALLI

Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréate de la faculté de Médecine et de pharmacie de Rabat

Ex Résidente au CHU Ibn Rochd Casablanca

Ancienne Biologiste au CHU Ibn Rochd Casablanca

Du de Managemen de Qualité de l'université de Bordeaux (France)



مختبر اللوزية للتحليلات الطبية

د. هند البيض الصقلي

أخصائية تحاليل طبية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

إحائية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

حاصلة على دبلوم تسيير الجودة من جامعة بوردو (فرنسا)

BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

Compte rendu d'analyses

Mohamedia le : 12/09/2023



Mr ABAKIL Hafed

Demandé par Dr LEILA BELHADI BENSAM

Prélèvement du: 12/09/2023 7:30

Page : 1 / 4

BIOCHIMIE

GLYCEMIE

1,22

g/L

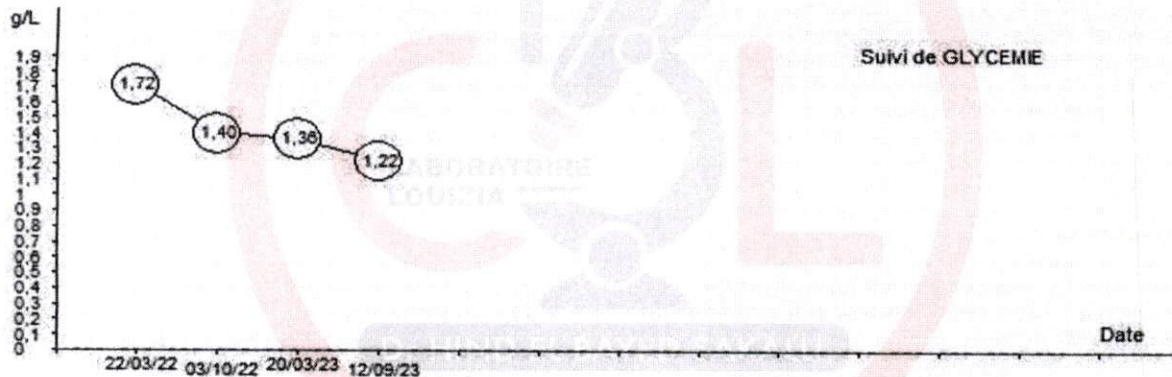
6,71

mmol/L

-Taux normal : de 0.60 à 1.10 g/L

-Diminution de la tolérance au glucose : de 1.10 à 1.26 g/L

-Sujet diabétique : > à 1.26 (sur deux prélèvements distincts)



Bilan validé Biologiquement Le 12/09/2023

Biologie de qualité à proximité

Lotissement Smikref N°1

Beni Yakhlef - Mohammedia

Email : laboulouizia@gmail.com

Tél : 05 23 33 78 78

Fax : 0523337722

Urgence : 06 51 98 18 63

I.F : 45977059

ICE : 002637614000076

INPE : 093063717

CENTRE DE BIOLOGIE MEDICALE LOUIZIA

Dr HIND EL BAYED SAKALLI

Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréate de la faculté de Médecine et de pharmacie de Rabat

Ex Résidente au CHU Ibn Rochd Casablanca

Ancienne Biologiste au CHU Ibn Rochd Casablanca

Du de Management de Qualité de l'université de Bordeaux (France)



مختبر اللويزية للتحليلات الطبية

د. هند البيض الصقلي

أخصائية تحاليل طبية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

إميدانية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

حاصلة على دبلوم تدبير الجودة من جامعة بوردو (فرنسا)

BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

Compte rendu d'analyses

Mr ABAKIL Hafed

Demandé par Dr LEILA BELHADI BENSAM

Prélèvement du: 12/09/2023 7:30

Mohamedia le : 12/09/2023

Mr ABAKIL Hafed

Page : 4 / 4

BIOCHIMIE

Acide Urique

44,5

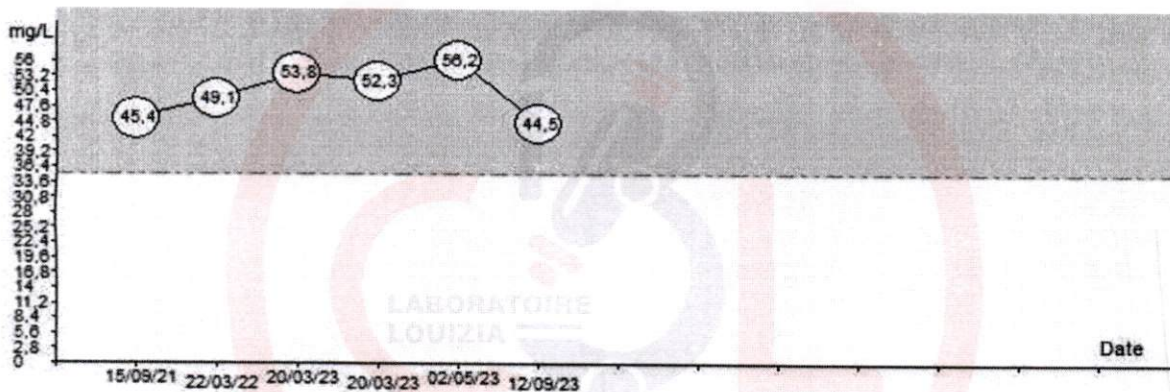
mg/L

(35 - 70)

264,8

μmol/L

(208 - 416)



HORMONOLOGIE

TSH-us : Thyroestimuline-Hormone

3,510

μUI/ml

5,002 (02/05/23)

(Technique: ELFA Vidas-Biomerieux)

- Hyperthyroïdie : TSH < à 0,15 uIU/mL

- Hypothyroïdie : TSH > à 7,00 uIU/mL

- Nouveau-né : TSH augmente à la 30 minute de vie (80 uIU/L) puis retour à la normale vers 2-5 jours.

- Femme Enceinte: (1er trimestre: 0,1 - 2,5 uIU/ml) 2eme et 3eme trimestre: 0,25 - 3 uIU/ml).

Valeurs de références de la TSH (uIU/mL) en fonction de l'âge:

Age	Valeur de référence
0 à 1 mois	0,70 à 18,10 μUI/mL
1 à 12 mois	1,12 à 8,21 μUI/mL
1 à 5 ans	0,80 à 6,25 μUI/mL
6 à 10 ans	0,80 à 5,40 μUI/mL
11 à 14 ans	0,70 à 4,61 μUI/mL
15 à 18 ans	0,50 à 4,33 μUI/mL
> à 19 ans	0,25 à 5,00 μUI/mL

Bilan validé Biologiquement Le 12/09/2023

Biologie de qualité à proximité

Lotissement Smikref N°1

Beni Yakhlef - Mohammedia

Email : labolouizia@gmail.com

Tél : 05 23 33 78 78

Fax : 0523337722

Urgence : 06 51 98 18 63

I.F : 45977059

ICE : 002637614000076

INPE : 093063717

CENTRE DE BIOLOGIE MEDICALE LOUIZIA

Dr HIND EL BAYED SAKALLI

Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréate de la faculté de Médecine et de pharmacie de Rabat

Ex Résidente au CHU Ibn Rochd Casablanca

Ancienne Biologiste au CHU Ibn Rochd Casablanca

Du de Managemen de Qualité de l'université de Bordeaux (France)



مختبر اللويزية للتحليلات الطبية

د. هند البيض الصقلي

أخصائية تحاليل طبية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

إجرائية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

حاصلة على دبلوم تسيير الجودة من جامعة بوردو (فرنسا)

BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

Compte rendu d'analyses

Mr ABAKIL Hafed

Demandé par Dr LEILA BELHADI BENSAM

Prélèvement du: 12/09/2023 7:30

Mohamed le : 12/09/2023

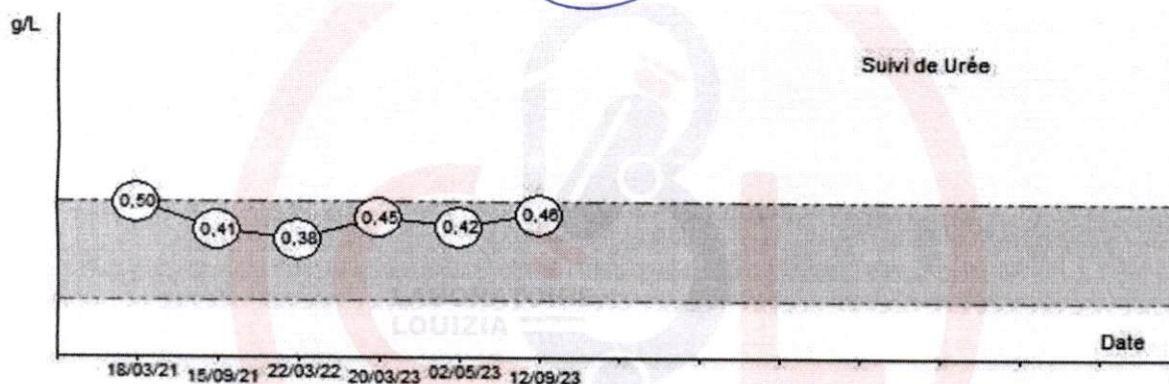
Mr ABAKIL Hafed

Page : 3 / 4

BIOCHIMIE

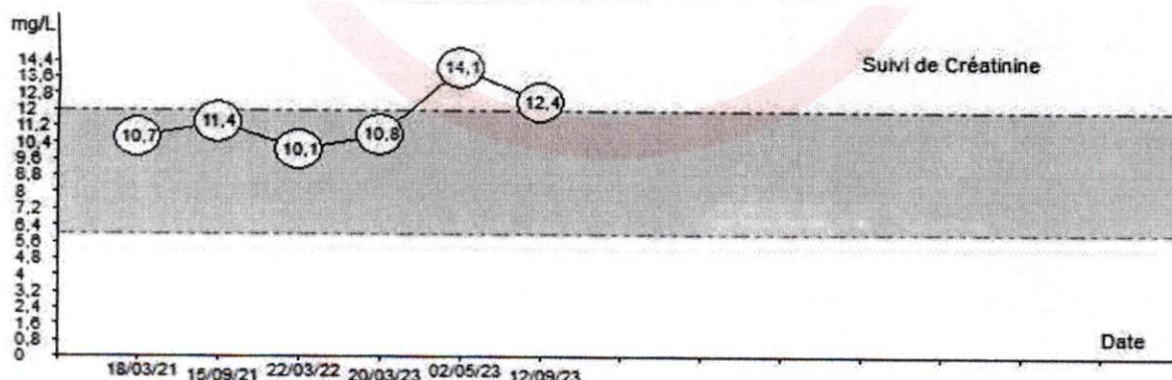
Urée

0,46 g/L (0,18 - 0,5)
7,67 mmol/L (3 - 8,34)



Créatinine

12,44 * mg/L (6 - 12)
110 * μmol/L (53 - 106)



Bilan validé Biologiquement Le 12/09/2023

Biologie de qualité à proximité

Lotissement Smikref N°1
Beni Yakhlef - Mohammedia
Email : laboulouizia@gmail.com

Tél : 05 23 33 78 78
Fax : 0523337722
Urgence : 06 51 98 18 63

I.F : 45977059
ICE : 002637614000076
INPE : 093063717

CENTRE DE BIOLOGIE MEDICALE LOUIZIA

Dr HIND EL BAYED SAKALLI

Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréate de la faculté de Médecine et de pharmacie de Rabat

Ex Résidente au CHU Ibn Rochd Casablanca

Ancienne Biologiste au CHU Ibn Rochd Casablanca

Du de Managemen de Qualité de l'université de Bordeaux (France)



مختبر اللويزية للتحليلات الطبية

د. هند البيض الصقلي

أخصائية تحليل طبية

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

إجرائية سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

حاصلة على دبلوم تدبير الجودة من جامعة بوردو (فرنسا)

BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

Compte rendu d'analyses

Mr ABAKIL Hafed

Demandé par Dr LEILA BELHADI BENSAM

Prélèvement du: 12/09/2023 7:30

Mohamedia le : 12/09/2023

Mr ABAKIL Hafed

Page : 2 / 4

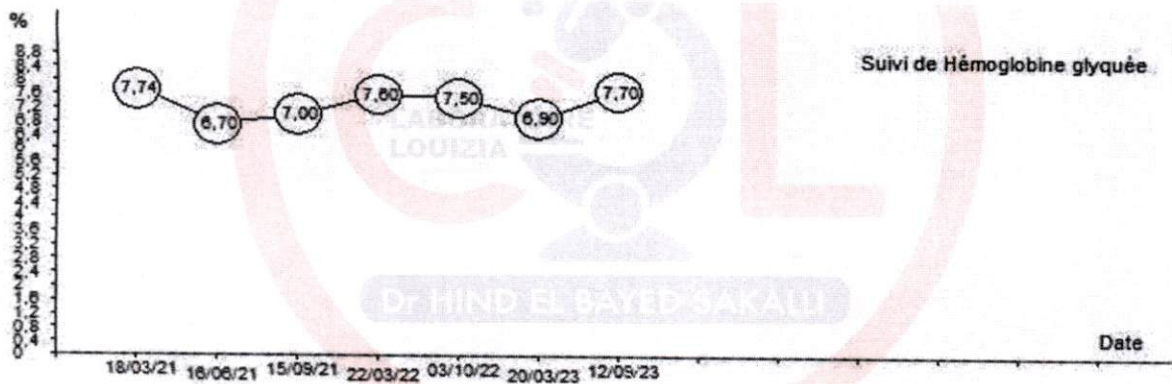
BIOCHIMIE

Hémoglobine glyquée
(Technique : HPLC D10 -Biorad)

7,70 %

interprétation des résultats selon la standardisation du NGSP

- HBA1C entre 4 et 6 % : intervalle non diabétique normale.
- HBA1C inférieur à 6.5 % : excellent équilibre glycémique (DNID)
- HBA1C inférieur à 7 % : excellent équilibre glycémique (DID).
- HBA1C supérieur à 7 % : action corrective suggérée.



Bilan validé Biologiquement Le 12/09/2023

Biologie de qualité à proximité

Lotissement Smikref N°1
Beni Yakhlef - Mohammedia
Email : labolouizia@gmail.com

Tél : 05 23 33 78 78
Fax : 0523337722
Urgence : 06 51 98 18 63

I.F : 45977059
ICE : 002637614000076
INPE : 093063717