

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

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M23-0024354

189981

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9933.01 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : EDDEB A H Mahjoub

Date de naissance : 1946

Adresse : Hay Moulay ABDELLAH rue 98 N° 49

Air Chock Casablanca

Tél. : 0664450685 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12/10/2023

Nom et prénom du malade : ed-debbage Mahjoub Age : 77

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : diabète type 2 HTA

Affection longue durée ou chronique ☒ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : 09 JAN. 2024 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET A...

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01/10/23			0,00	
12/10/23		2	300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Boumane 2.4 Ba Boumane Hay Mou Abdelhak Ain Chok Casablanca Tel: 05 22 87 43 21 INPE: SMIRS	12-10-2023	2964,10
092016724		

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. Houda Oualid MEDECIN RADIOLOGISTE Bd El Khalil, Hay Mou Abdelhak, Ain Chok Fix: 05 22 52 82 52 - 05 22 21 10 90	10/10/23	1380	460,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

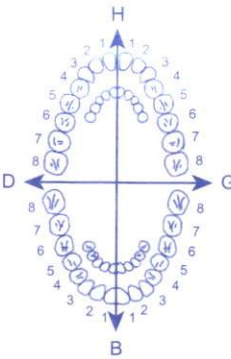
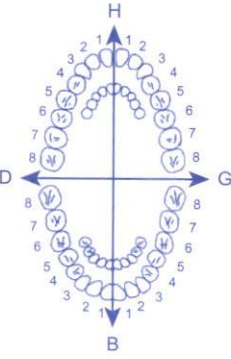
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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 JABRI Leila

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Descartes

12 Octobre 2023

الدكتورة جبري ليلي

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الأيض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغة الدرقية

Casablanca, le 12/10/2023 في الدار البيضاء

Mme ED DEBBAGH MAHJOUBA

579100x3

1/ TOUJEO SOLOSTAR

28-30 U le matin pd 3 mois

579100

2/ NOVORAPIDE FLEXPEN

8 U le matin

6 U le midi

6-8 U le soir pd 3 mois

3/ Aiguilles BD microfines + 4 mm

2 Boîtes.

169,30x3

4/ Co-Arapro 300/12.5 mg

1 co/j pd 3 mois

49,40x3

5/ Amp 5 mg

1 cp /j le soir pd 3 mois

2964,10

Dr. JABRI LEILA
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie - Maladies Métaboliques
Rés. Safa - 3ème étage
Bd El Qods - Casablanca
Tél.: 05 22 50 66 06
INPE: 09116092

Pharmacie Boulmane
2-4, Bd. Boulmane
Hay Mij Abdellah Aïin Chok
Casablanca
Tél.: 05 22 50 66 06
Dr. Zineb BENNANT

شارع القدس إقامة الصفا تجزئة السكن الانيق عمارة 405 رقم 18 الطابق الثالث الدار البيضاء

Bd El Qods, Résidence SAFFA, lotissement Assakan Al Anik, Imm 405 - 3ème étage N° 18 - Casablanca

Tél.: 05 22 50 66 06 - Email : diabeto.jabri@gmail.com

Toujeo®

300 unités/ml

solution injectable en stylo pré-rempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

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

1. QU'EST-CE QUE TOUJEO ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Toujeo contient de l'insuline appelée « insuline glargine ». C'est une insuline modifiée, tout à fait comparable à l'insuline humaine. Toujeo contient 3 fois plus d'insuline par ml que l'insuline standard qui elle contient 100 unités/ml. Il est utilisé pour traiter le diabète sucré chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant à partir de 6 ans. Dans cette maladie, votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Toujeo diminue votre taux de sucre dans le sang (glycémie) de façon prolongée et régulière. Il est administré une fois par jour. Vous pouvez changer l'horaire de votre injection si nécessaire. En effet, ce médicament diminue votre taux de sucre dans le sang.

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante. Votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas suffisamment. Votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous aurez besoin d'un médecin. Veuillez à contacter rapidement un médecin dès que vous vous sentez malade ou que vous avez une blessure.

Si vous souffrez de diabète de type 1 et que vous êtes malade ou blessé(e) :

- N'arrêtez pas votre insuline
- Continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous souffrez de diabète.

Un traitement par l'insuline peut entraîner la formation par l'organisme d'anticorps anti-insuline (substances qui agissent contre l'insuline). Dans de rares cas, il faut alors modifier votre dose d'insuline.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- Disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez.
- Fourniture d'insuline, d'aiguilles et des autres accessoires.
- Conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage.
- Horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage.
- Effets possibles du changement de fuseau horaire.
- Tout risque éventuel pour votre santé dans les pays visités.
- Ce que vous devez faire lorsque vous vous sentez malade.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'enfant âgé de moins de 6 ans, car il n'y a pas d'expérience avec Toujeo dans cette catégorie d'âge.

Autres médicaments et Toujeo

Informez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Certains médicaments peuvent modifier votre glycémie. Il peut être donc nécessaire d'ajuster votre dose d'insuline. Interrogez votre médecin avant de prendre un médicament, afin de savoir quel effet il peut avoir sur votre glycémie et, le cas échéant, mesure il convient de prendre. Vous devez aussi être prudent lorsque vous arrêtez un autre médicament. Votre glycémie peut diminuer (hypoglycémie) si vous ne prenez pas suffisamment de glucides.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.
Ain sebaa Casablanca
TOUJEO 300 300, sol Inj
solo b3 st
P.P.V : 579,00 DH



Toujeo®

300 unités/ml

solution injectable en stylo pré-rempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

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

1. QU'EST-CE QUE TOUJEO ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Toujeo contient de l'insuline appelée « insuline glargine ». C'est une insuline modifiée, tout à fait comparable à l'insuline humaine. Toujeo contient 3 fois plus d'insuline par ml que l'insuline standard qui elle contient 100 unités/ml. Il est utilisé pour traiter le diabète sucré chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant à partir de 6 ans. Dans cette maladie, votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Toujeo diminue votre taux de sucre dans le sang (glycémie) de façon prolongée et régulière. Il est administré une fois par jour. Vous pouvez changer l'horaire de votre injection si nécessaire. En effet, ce médicament diminue votre taux de sucre dans le sang.

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante. Votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas suffisamment. Votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous aurez besoin d'un médecin. Veuillez à contacter rapidement un médecin dès que vous vous sentez malade ou que vous avez une blessure.

Si vous souffrez de diabète de type 1 et que vous êtes malade ou blessé(e) :

- N'arrêtez pas votre insuline
- Continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous souffrez de diabète.

Un traitement par l'insuline peut entraîner la formation par l'organisme d'anticorps anti-insuline (substances qui agissent contre l'insuline). Dans de rares cas, il faut alors modifier votre dose d'insuline.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- Disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez.
- Fourniture d'insuline, d'aiguilles et des autres accessoires.
- Conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage.
- Horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage.
- Effets possibles du changement de fuseau horaire.
- Tout risque éventuel pour votre santé dans les pays visités.
- Ce que vous devez faire lorsque vous vous sentez malade.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'enfant âgé de moins de 6 ans, car il n'y a pas d'expérience avec Toujeo dans cette catégorie d'âge.

Autres médicaments et Toujeo

Informez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Certains médicaments peuvent modifier votre glycémie. Il peut être donc nécessaire d'ajuster votre dose d'insuline. Interrogez votre médecin avant de prendre un médicament, afin de savoir quel effet il peut avoir sur votre glycémie et, le cas échéant, mesure il convient de prendre. Vous devez aussi être prudent lorsque vous arrêtez un autre médicament. Votre glycémie peut diminuer (hypoglycémie) si vous ne prenez pas suffisamment de glucides.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.
Ain sebaa Casablanca
TOUJEO 300 300, sol inj
solo b3 st
P.P.V : 579,00 DH



Toujeo®

300 unités/ml

solution injectable en stylo pré-rempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

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

1. QU'EST-CE QUE TOUJEO ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Toujeo contient de l'insuline appelée « insuline glargine ». C'est une insuline modifiée, tout à fait comparable à l'insuline humaine. Toujeo contient 3 fois plus d'insuline par ml que l'insuline standard qui elle contient 100 unités/ml. Il est utilisé pour traiter le diabète sucré chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant à partir de 6 ans.

Dans cette maladie, votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang.

Toujeo diminue votre taux de sucre dans le sang (glycémie) de façon prolongée et régulière. Il est administré une fois par jour. Vous pouvez changer l'horaire de votre injection si nécessaire. En effet, ce médicament diminue votre taux de sucre dans le sang.

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante. Votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas suffisamment. Votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous aurez besoin d'un médecin. Veuillez à contacter rapidement un médecin dès que vous vous sentez malade ou que vous avez une blessure.

Si vous souffrez de diabète de type 1 et que vous êtes malade ou blessé(e) :

- N'arrêtez pas votre insuline
- Continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous souffrez de diabète.

Un traitement par l'insuline peut entraîner la formation par l'organisme d'anticorps anti-insuline (substances qui agissent contre l'insuline). Dans de rares cas, il faut alors modifier votre dose d'insuline.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- Disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez.
- Fourniture d'insuline, d'aiguilles et des autres accessoires.
- Conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage.
- Horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage.
- Effets possibles du changement de fuseau horaire.
- Tout risque éventuel pour votre santé dans les pays visités.
- Ce que vous devez faire lorsque vous vous sentez malade.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit être utilisé que par l'enfant âgé de moins de 18 ans, sous la surveillance d'un médecin expérimenté, et après avoir acquis une certaine expérience avec Toujeo dans cette catégorie d'âge.

Autres médicaments et Toujeo

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

Certains médicaments peuvent modifier votre glycémie. Il peut être donc nécessaire d'ajuster votre dose d'insuline. Interrogez votre médecin avant de prendre un médicament, afin de savoir quel effet il peut avoir sur votre glycémie et, le cas échéant, mesure il convient de prendre. Vous devez aussi être prudent lorsque vous arrêtez un autre médicament. Votre glycémie peut diminuer (hypoglycémie) si vous ne prenez pas suffisamment de glucides.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.
Ain sebaa Casablanca
TOUJEO 300 300, sol Inj
solo b3 st
P.P.V. : 579,00 DH



AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe des médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension) ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang le traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'hypertension),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez les enfants. Il ne doit être utilisé que pour le traitement de la pression artérielle élevée chez les enfants de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Adressez-vous à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP®

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les autres médicaments que vous prenez, y compris les médicaments sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par :

- le kétoconazole, l'itraconazole,
- le nifedipine, l'indinavir, le nelfinavir,
- l'infection par le VIH,
- la rifampicine, l'érythromycine,
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem,
- le dantrolène (perfusion pour les brûlures),
- le tacrolimus, le sirolimus,

qui peuvent modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne,

- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez des médicaments pour la pression artérielle.

AMEP® 5mg

28 comprimés



6 118000 081524

49140

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe des médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension) ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang le traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'hypertension),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez les enfants. Il n'est pas recommandé de l'utiliser chez les enfants de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Adressez-vous à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP®

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les autres médicaments que vous prenez, y compris les médicaments sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par :

- le kétoconazole, l'itraconazole,
- le nifedipine, l'indinavir, le nelfinavir,
- l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine,
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem,
- le dantrolène (perfusion pour l'hypercalcémie),
- le tacrolimus, le sirolimus,

qui peuvent modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),

- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez des médicaments pour la pression artérielle.

AMEP® 5mg

28 comprimés



6 118000 081524

49140

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe des médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension) ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang le traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'hypertension),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez les enfants. Il n'est pas recommandé de l'utiliser chez les enfants de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Adressez-vous à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP®

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les autres médicaments que vous prenez, y compris les médicaments en vente libre.

AMEP® peut affecter ou être affecté par :

- le kétoconazole, l'itraconazole,
- le nifedipine, l'indinavir, le nelfinavir,
- l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine,
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem,
- le dantrolène (perfusion pour les brûlures),
- le tacrolimus, le sirolimus,

qui peuvent modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),

- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez des médicaments pour la pression artérielle.

AMEP® 5mg

28 comprimés



6 118000 081524

49140

CO-ARAPRO® 150 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
Irbésartan/Hydrochlorothiazide
Comprimés Pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. Qu'est-ce que CO-ARAPRO®, Comprimés Pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations **Code ATC: C09AA04**

Indications thérapeutiques :
Traitement de l'hypertension artérielle essentielle. Cette association à dose fixe est indiquée...



un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ne doivent pas être pris avec **CO-ARAPRO®** sans la surveillance de votre médecin.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions : Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « N'utilisez jamais **CO-ARAPRO®** » et « Avertissements et précautions »).

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique, d'autres diurétiques,
- certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplément thérapeutique,

- des médicaments rythme cardiaque,
- des médicaments (médicaments oraux - carbamazépine (traitement de l'épilepsie) important de dire vous prenez d'autres stéroïdes, médicaments co-médicaments anti-cholestérol (colestyramine) réduire le cholestérol dans le sang.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre **CO-ARAPRO®** et prévenez immédiatement votre médecin.

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'uriner
- fatigue
- vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise)
- tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux de substances qui traduisent l'activité de la fonction de rein

Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg
Irbésartan / Hydrochlorothiazide
30 comprimés pelliculés



6 118000 331643

169,30

- dystonie

CO-ARAPRO® 150 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
Irbésartan/Hydrochlorothiazide
Comprimés Pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. Qu'est-ce que CO-ARAPRO®, Comprimés Pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations **Code ATC: C09AA04**

Indications thérapeutiques :
Traitement de l'hypertension artérielle essentielle. Cette association à dose fixe est indiquée...



un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ne doivent pas être pris avec **CO-ARAPRO®** sans la surveillance de votre médecin.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions : Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « N'utilisez jamais **CO-ARAPRO®** » et « Avertissements et précautions »).

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique, d'autres diurétiques,
- certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplément thérapeutique,

- des médicaments
rythme cardiaque,
- des médicaments
(médicaments oraux
- carbamazépine (traitement de l'épilepsie)
important de dire
vous prenez d'autres
des stéroïdes, et
médicaments co
médicaments anti
la colestyramine
réduire le cholestérol dans le sang.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre **CO-ARAPRO®** et prévenez immédiatement votre médecin.

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'uriner
- fatigue
- vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise)
- tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux de substances qui traduisent l'activité de la fonction de rein

Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg
Irbésartan / Hydrochlorothiazide
30 comprimés pelliculés



6 118000 331643

169,30

- dystonie

CO-ARAPRO® 150 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
Irbésartan/Hydrochlorothiazide
Comprimés Pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser 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 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. Qu'est-ce que CO-ARAPRO®, Comprimés Pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations **Code ATC: C09AA04**

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle. Cette association à dose fixe est indiquée...



un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ne doivent pas être pris avec **CO-ARAPRO®** sans la surveillance de votre médecin.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions : Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « N'utilisez jamais **CO-ARAPRO®** » et « Avertissements et précautions »).

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique, d'autres diurétiques,
- certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplément thérapeutique,

- des médicaments
rythme cardiaque,
- des médicaments
(médicaments oraux
- carbamazépine (le
traitement de l'épilepsie)
important de dire
vous prenez d'autres
des stéroïdes, et
médicaments contre
médicaments anti
la colestyramine
réduire le cholestérol dans le sang.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre **CO-ARAPRO®** et prévenez immédiatement votre médecin.

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'uriner
- fatigue
- vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise)
- tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux de substances qui traduisent l'activité de la fonction de rein

Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg
Irbésartan / Hydrochlorothiazide
30 comprimés pelliculés



6 118000 331643

169,30

- dystonie



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

INPE :



093061166

FACTURE N° : 2310100024

Casablanca le 10-10-2023

Mme Mahjoubia EDDEBBAGH

Demande N° 2310100024

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	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** : **380**

Total des **E** : **0.00**

TOTAL DOSSIER : **460.00DH**

Arrêtée la présente facture à la somme de : **quatre cent soixante dirhams**

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd EL KHALIL, Hay My Abdellah, Ain Chok
Fix : 05 22 56 63 52 - 05 22 21 10 10 / Fax

252, Bd. EL KHALIL , Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca– Tél : 0522526252 / FAX: 0522211090

E-Mail : labo.elkhalil@gmail.com– Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091

Docteur JABRI Leila

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Descartes

الدكتورة جبري ليلى

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الأيض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغة الدرقية

Casablanca, le 21/10/23 في الدار البيضاء

me Ed Jabbaghi
Mahjoub

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGIE
252, Bd El Khalil, Hay
My Abdellah Ain Chock - NC
Fix: 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

(Co)

HAC

wee, wee

RT, TG, HMI, we

LABORATOIRE EL KHALIL
Mme EDEBBAGH Mahjoub
Né(e) le : 01-01-1946 F
2310100024
à coller sur l'ordonnance

ORDO

DR. JABRI LEILA
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Maladies Métaboliques
252, Bd El Khalil, Hay
My Abdellah Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

شارع القدس إقامة الصفا لجنزة السكن الأنيق عمارة 405 رقم 18 الطابق الثالث الدار البيضاء

Bd El Qods, Résidence SAFFA, lotissement Assakan Al Anik, Imm 405 - 3ème étage N° 18 - Casablanca

Tél.: 05 22 50 66 06 - Email : diabeto.jabri@gmail.com



Date du prélèvement : 10-10-2023 - 2310100024 - Mme Mahjouba EDDEBBAGH

07-05-2022

LDL-Cholestérol

(Calculé selon la formule de Friedwald.)

1,14 g/L

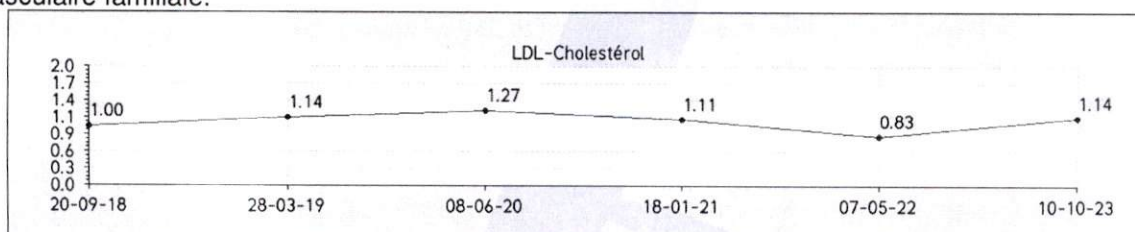
2,95 mmol/L

0,83

Valeurs cibles du LDL-Cholestérol selon les recommandations ANSM:

- 0 Facteur de risque : LDL < 2,20 g/L (5,70 mmol/L)
- 1 Facteur de risque : LDL < 1,90 g/L (4,90 mmol/L)
- 2 Facteurs de risque : LDL < 1,60 g/L (4,14 mmol/L)
- Plus de 2 facteurs de risque : LDL < 1,30 g/L (3,36 mmol/L)
- Antécédent de maladie cardiovasculaire avérée : LDL < 1,00 g/L (2,58 mmol/L)

Facteurs de risque : Diabète, Tabac, HTA, Obésité, Age > 60 ans, HDL < 0,40 g/L, Sédentarité, ATCD de maladie cardiovasculaire familiale.



Validé par : Dr Hoda OUALI ALAMI

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay
My Abdellah Aïn Chock - NC
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste

Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

Date du prélèvement : 10-10-2023 - 2310100024 - Mme Mahjoubia EDDEBBAGH

06-07-2023

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

6,3 %

(4,0-6,0)

6,1

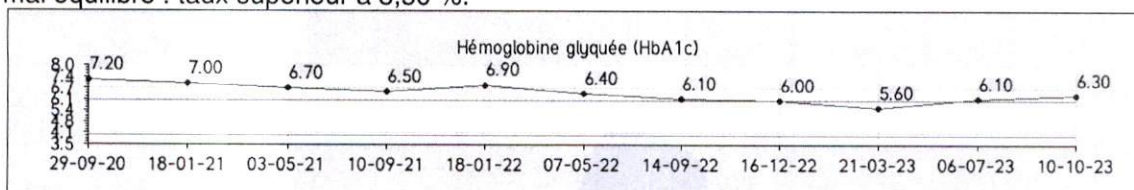
(Tosoh Biosciences GX - HPLC)

Valeurs de référence :

Sujet normoglycémique : 4,00 à 6,00 % de l'hémoglobine totale.

Sujet diabétique équilibré : objectif ciblé autour de 6,50 %.

Diabète mal équilibré : taux supérieur à 8,50 %.



07-05-2022

Triglycérides

1,05 g/L

(0,35-1,50)

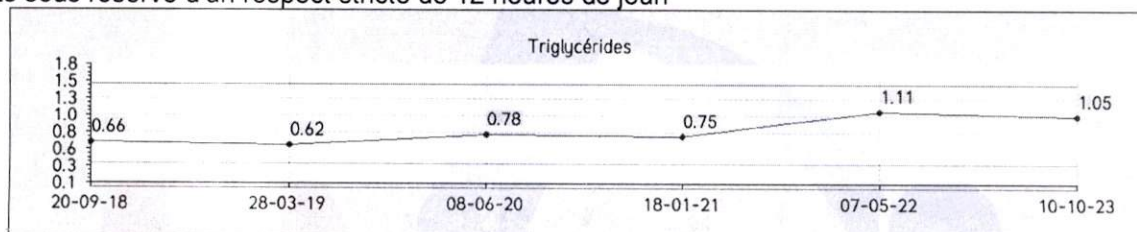
1,11

(Dosage enzymatique - AU 480 BECKMAN)

1,20 mmol/L

(0,40-1,71)

Résultats sous réserve d'un respect stricte de 12 heures de jeûn



16-12-2022

Cholestérol total

2,00 g/l

(1,30-2,00)

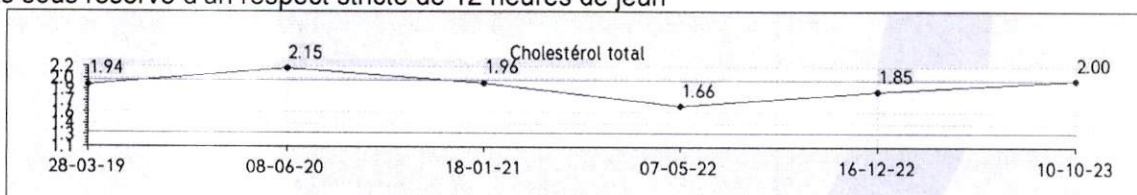
1,85

(Dosage enzymatique - AU 480 BECKMAN)

5,17 mmol/L

(3,36-5,17)

Résultats sous réserve d'un respect stricte de 12 heures de jeûn



16-12-2022

HDL-Cholestérol

0,65 g/L

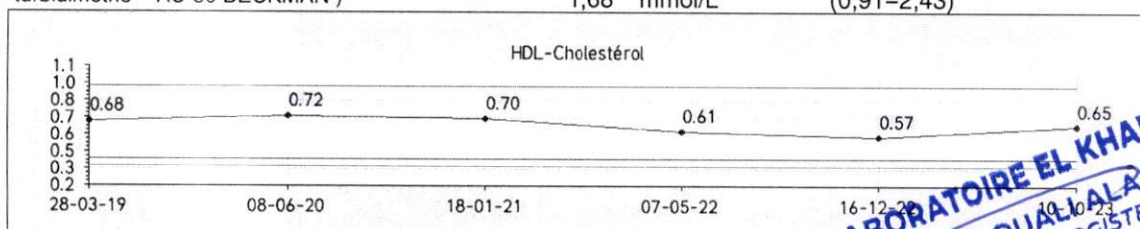
(0,35-0,94)

0,57

(Immuno-turbidimétrie - AU 80 BECKMAN)

1,68 mmol/L

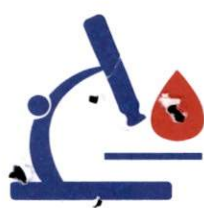
(0,91-2,43)



LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay
My Abdellah Ain Chock - NC
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

Page 2 / 3



Date du prélèvement : 10-10-2023

Code patient : 1505070022

Né(e) le : 01-01-1946 (77 ans)



Mme Mahjouba EDDEBBAGH

Dossier N° : 2310100024

Prescripteur : Dr LEILA JABRI

BIOCHIMIE SANGUINE

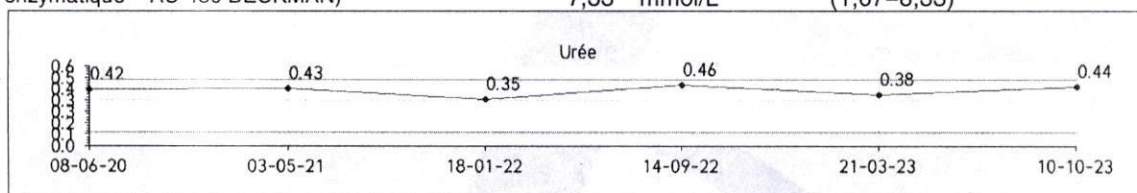
Urée

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

0,44 g/L (0,10–0,50)
7,33 mmol/L (1,67–8,33)

21-03-2023

0,38



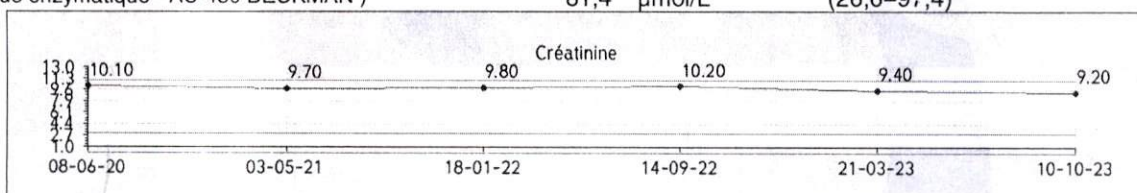
Créatinine

(Technique enzymatique – AU 480 BECKMAN)

9,2 mg/L (3,0–11,0)
81,4 µmol/L (26,6–97,4)

21-03-2023

9,4



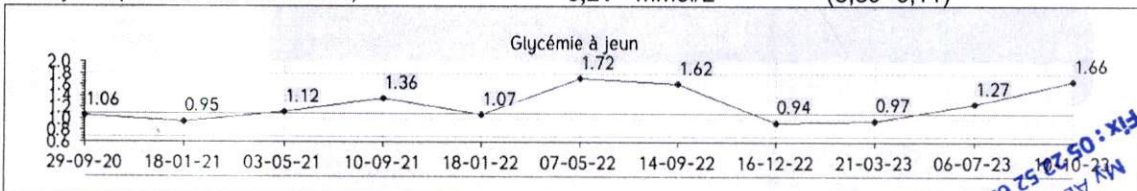
Glycémie à jeun

(Technique enzymatique – AU 480 BECKMAN)

1,66 g/L (0,70–1,10)
9,21 mmol/L (3,89–6,11)

06-07-2023

1,27



Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90
252, Bd El Khalil, Hay
Moulay Abdellah, Ain Chock - NC
DR. HODA OUALI ALAMI
LABORATOIRE EL KHALIL
MEDECIN BIOLOGISTE