

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Educateur :

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.

Chirurgie :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0036115

ND: 33539

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1053 Société : R. A. M.

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité

Nom & Prénom : KHIDICOU KHADIJA

Date de naissance : 22/02/1948 - Casablanca

Adresse : 342 Bd oued oum Rabii ouffa

Tél. : 0662256446 Total des frais engagés : ACCUEIL Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual
et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 86 14 46

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : KHIDICOU KHADIJA Age : 2020

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

Nature de la maladie : DIABETE + GROSSESS

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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

08/06/2020

300.00

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endodontologie
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual
et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél: 05 22 86 14 14

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

صيدلية المنال
Pharmacie El Manal
Dr. N. El Ghomari
320, Bd. Oum Elrabia, Oufsa
Tél: 05 22 93 28 29

08/06/2020

2443.30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des
Coefficients

Montant
des Honoraires

LABORATOIRE RADIO
Analyses Médicales
Dr. Said ENNAFIANE
19 Bd Oum Rabia - Casablanca
Tél: 05.22.90.90.44
N° ICE: 001698908000008

08/06/2020

134.20

530.80

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature
du Praticien

Date des
Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé
des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

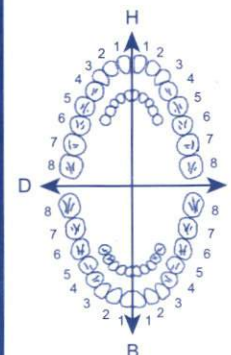
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



CCEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT
MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

CCEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

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

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية والنمو

طبيب سابقا بمستشفى سان لوك

مونترéal - كندا

Casablanca, le : 08.06.2022 : الدار البيضاء، في :

Mme KHIDIOUI KHADIJA

89,00

DIAMICRON 30

45,20 x 4 1-0-0 pendant 3 Mois

GLUCOPHAGE 850 MG

23,90 x 2 0-1-1 pendant 3 Mois

LYRICA 75

487,00 x 2 0-0-1 pendant 3 Mois

FEBREX

21,00 x 2 1 sachet 3 fois / jour pendant 7 jours

ZOLAM 30

120,70 0 - 0 - 1 pendant 2 Mois

IXOR 20 MG

283,00 x 3 1 cp matin pendant 1 Mois

CHRONDROSULF

2443,30 1 - 0 - 1 pendant 3 Mois

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual
Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 86 14 14

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال وشمارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء

Adelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف : 05 22 86 37 44 / 05 22 86 14 14 - البريد الإلكتروني : hassanelghomari@yahoo.fr

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

ZOLAM® 30 mg

Lansoprazole

gastro-résistants en gélule

LOT 19038
PER 06/22
P 19038 70

.....30 mg

rose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

écifique de la pompe à protons H+/K+
que soit la nature de la stimulation.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.

- Ulcère duodénal évolutif.

- Ulcère gastrique évolutif.

- **Oesophagite érosive ou ulcéreuse** symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

- Syndrome de Zollinger-Ellison.

- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'allergie au lansoprazole ou à l'un des constituants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mise en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de suivre les prescriptions de votre médecin.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affection chronique du foie et chez les enfants.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

DE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT ;

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS ;

Ont été rapportés :

- de rares cas de diarrhée, nausée, vomissement, douleur abdominale, constipation ;
- de rares cas de céphalées et exceptionnellement des sensations vertigineuses ;
- de très rares cas de prurit, rash cutané, urticaire ;
- des cas isolés d'élévation réversible des transaminases ;
- des cas isolés de thrombopénie, leucopénie.

Ces manifestations, le plus souvent transitoires, sont d'intensité modérée et

n'ont qu'exceptionnellement nécessité l'arrêt du traitement.

De rares cas de gynécomastie ont été observés.

D'exceptionnelles hypotensions ont été signalées, en particulier chez le sujet âgé.

SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERA PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie

Eradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

Sont recommandés les schémas posologiques suivants :

- * soit 1 gélule de lansoprazole 30 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours
- * soit 1 gélule de lansoprazole 30 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours.

Cette thérapie sera suivie par 30 mg de lansoprazole par jour pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

L'efficacité du traitement dépend du respect du schéma posologique, notamment de la prise de la trithérapie durant les 7 jours.

Ulcère duodénal évolutif : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 semaines.

Ulcère gastrique évolutif : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite par reflux gastro-oesophagien : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 semaines avec éventuelle seconde période de 4 semaines à la même posologie en fonction des résultats endoscopiques.

Syndrome de Zollinger-Ellison : la posologie initiale est de 60 mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement.

Pour des posologies supérieures à 120 mg par jour, la posologie journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Mode et voie d'administration

Voie orale. A avaler avec un verre d'eau.

Durée du traitement

Traitement symptomatique de l'ulcère gastro-duodénal : 4 à 6 semaines.

FORMES ET PRÉSENTATION

Boîte de 14 gélules et boîte de 28 gélules

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement. A conserver à température ne dépassant pas +25°C.

A conserver dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité. liste II

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants, même après utilisation.

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire

- Si vous avez d'autres questions, 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 lui être nocif.

GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 et 60 chlorhydrate de metformine.

Veillez Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament et tout particulièrement les informations sur l'acidose lactique mentionnées dans la rubrique « Avertissements et précautions ».

pelliculé et dans quels cas
autre avant de prendre

imprimé pelliculé ?

comprimé pelliculé ?

comprimé pelliculé ET

est un médicament utilisé pour
les médicaments appelés les

crées et permettant à votre
le sang. Votre corps utilise

le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.
Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment
d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline
qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose dans le sang qui est trop élevé.

ns votre sang,
sanguin jusqu'à un

phage à long terme
lication associées au
ale ou une modeste

2 (Aussi appelé «
entaire et l'exercice
ose sanguin ; il est

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres
médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).
Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre
Glucophage seul ou avec l'insuline.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE
PRENDRE GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres
composants contenus dans ce médicament (voir « Ce que contient
GLUCOPHAGE 850mg comprimé pelliculé » dans la rubrique 6)

• Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration
glomérulaire inférieur à 45 mL/min).

• Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une
hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées,
de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou
d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une
accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et
qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus
particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde,
une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une
diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée.
La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous
mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons
ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent
entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger
d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si
vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves
problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés
respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus.

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

• Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un de

de votre

Veillez

- Vous di

nécessité

circulatio

- Vous di

Vous de

après d

décider

pendant

instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi

Avertissement et

Veillez noter le

GLUCOPHAGE p

appelée acidose

correctement. Le r

accru en cas d

consommation d'al

à des fortes diarrhées ou à des vomissements, de problèmes respiratoires

d'affections médicales dans lesquelles une partie du corps est privée

d'oxygène (telles que les maladies cardiaques aiguës graves).

Il est important de respecter la prise de votre traitement, des règles

diététiques et la pratique d'un exercice physique régulier car cela peut

réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile et les symptômes é

non spécifique comme des vomissements, des maux de ventre (douleur

abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être générale

avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres

symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et d

rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes. Vous devez

consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à

un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez

immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre

dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE et

en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent

provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants

(l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez

des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une

augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des

troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger

quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments.

Autre médicament et GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé.

Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode
dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen
radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage
un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir
« Veillez à demander conseil à votre médecin » ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucophage en même temps que
l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler
plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucophage :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en
augmentant la production d'urine).
- Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la
terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des
inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

- Autre médicaments utilisés pour traiter le diabète.
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez
récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons

GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons.

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament.
L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si
votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique
également aux médicaments contenant de l'alcool.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies
alternatives**

Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète.
Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de
l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas
recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Sportifs

Sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Lyrica



Information de l'utilisateur

Laboratoires Pfizer S.A. Maroc
P.P.V: 487DH00



PAA050711

100 mg gélules
100 mg gélules

6 118001 170678

Laboratoires Pfizer S.A. Mar
P.P.V: 487DH00



PAA050711

200 mg gélules
200 mg gélules
Préparez-vous à l'avance avant de prendre ce médicament
Les informations importantes pour vous.

6 118001 170678

Vous devez avoir besoin de la relire.

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

problèmes cardiovasculaires. **Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques dans le passé.**

- Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez certains patients prenant Lyrica. Si au cours de votre traitement par Lyrica, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'arrêt de votre traitement peut améliorer ces troubles.
- Un petit nombre de personnes traitées avec des antiépileptiques tels que Lyrica ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.
- Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.ex. constipation, transit intestinal bloqué ou paralysé) lorsque Lyrica est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une constipation (tels que certaines classes de médicaments contre la douleur). Informez votre médecin si vous souffrez de constipation, en particulier si vous êtes sujet à ce problème.
- Avant de prendre ce médicament vous devez informer votre médecin si vous avez des antécédents d'alcoolisme, d'abus de médicament ou de dépendance. Ne prenez pas davantage de médicaments que la dose prescrite.
- Des cas de convulsions ont été rapportés lors de la prise de Lyrica ou peu après l'arrêt du traitement. En cas de convulsions, contactez votre médecin immédiatement.
- Des cas de modification de la fonction cérébrale (encéphalopathie) ont été rapportés chez certains patients prenant Lyrica et présentant des facteurs favorisants. Prévenez votre médecin en cas d'antécédents médicaux graves y compris les maladies du foie ou des reins.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité

FEBREX Adulte

COMPOSITION :

Phé	25 mg
Pai	500 mg
Acé	200 mg
Exc	1 sachet
Exc	
Gra	
Gra	

PHARMED
LOT : 7206
UT.AV:12-22
PPV:20DH00

PHARMED
LOT : 5034
UT.AV:08-22
PPV:20DH00

cologiques :
e les rhinorrhées et les larmoiements souvent
ques tels que les éternuements en salve.
ent une sédation de la fièvre et de la douleur
(céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

PHARMED
LOT : 9187
UT.AV:12-21
PPV:20DH00

PHARMED
LOT : 1264
UT.AV:01-22
PPV:20DH00

PHARMED
LOT : 9211
UT.AV:12-21
PPV:21DH00

PHARMED
LOT : 9211
UT.AV:12-21
PPV:21DH00

PHARMED
LOT : 2038
UT.AV:03-22
PPV:20DH00

PHARMED
LOT : 5036
UT.AV:08-22
PPV:20DH00

PHARMED
LOT : 7209
UT.AV:12-22
PPV:20DH00

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont de type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.

Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PERÉPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.



Chondrosulf® 400 mg



Laboratoires
Genevriér

L'EXIGENCE DE VOTRE SANTÉ

ZENITH Pharma
AMM N° 556/17CMP/21/NRQ



6 113001 271214

PPV : 283,00 DH

ate sodique (ACS4 - ACS6)

et cette notice avant

de prendre ce médicament car elle contient

importantes pour vous.

ndre ce médicament

ient les informations

ce ou par votre

pharmacien.

ZENITH Pharma

AMM N° 556/17CMP/21/NRQ



6 113001 271214

PPV : 283,00 DH

ette notice, vous pourriez avoir

ZENITH Pharma

AMM N° 556/17CMP/21/NRQ



6 113001 271214

PPV : 283,00 DH

otre pharmacien pour tout
ation.

un quelconque effet

en à votre médecin ou

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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CHONDROSULF® 400 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
3. Comment prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1

QU'EST-CE QUE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES MÉDICAMENTS DES DÉSORDRES MUSCULO-SQUELETTIQUES.

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine. Il est préconisé chez l'adulte (plus

de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche.

Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

2

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

Ne prenez jamais CHONDROSULF® 400 mg, gélule :

- antécédents d'allergie à l'un des constituants de ce produit,
- enfant de moins de 15 ans.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule. Ce médicament est déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement.

Autres médicaments et CHONDROSULF® 400 mg, gélule

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

Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3

COMMENT PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

Posologie

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

3 gélules à 400 mg, soit 1200 mg par jour.

DIAMICRON® 30 mg

ation **IKO** odifiée

Veillez lire attentivement 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. «Effets indésirables»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

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

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

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

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

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de glizidate,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction altérés, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentissent, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

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

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé.

Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par glizidate n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin, si vous prenez des préparations à base de Millettus (Hypericum perforatum) (Cf. «Interactions médicamenteuses et autres interactions»), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites. Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

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

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Enfants

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

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

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

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

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

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

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية والنمو

طبيب سابقا بمستشفى سان لوك

مونترéal - كندا

Casablanca, le : 08.06.2020 : الدار البيضاء، في

MME KHIDIOUI KHADIJA

Analyses :

Glycémie à jeun
Hémoglobine glycosylée
Ionogramme Sanguin
NFS
CRP
VS

Mme KHIDIOUI Khadija
22-02-1948
F



A coller sur l'ordonnance

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie et Diabétologie
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual et
Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél: 05 22 86 14 14

LABORATOIRE
Analyses Médicales
Dr. HAFIANE
100 Bd. O. 1 - Casablanca
Tél: 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44
Fax: 05 22 86 14 14

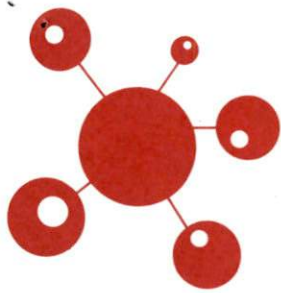
Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual
et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél: 05 22 86 14 14

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال وشارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء

Adelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف: 05 22 86 37 44 / 05 22 86 14 14 - البريد الإلكتروني: hassanelghomari@yahoo.fr

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032



مختبر التحليلات الطبية

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE

ORBIO

Dr.Said EL HAFIANE : Pharmacien Biologiste, Ancien interne des hôpitaux de Nancy (France)

A Casablanca, le Lundi 08 Juin 2020

Dossier N° : 2006082007

Mme Khadija KHIDILOU
CASABLANCA

Mme Khadija KHIDILOU

Né(e) le : 22-02-1948

Date de l'examen : 08-06-2020

Prélevé le : au labo 08-06-2020 08:45



Prescription : Dr. HASSAN EL GHOMARI

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

			13-04-2020
Hématies :	4.700	T/l	(4.100-5.400)
(Sang total, cytométrie en flux, Sysmex XT 1800i)	4 700 000	/mm ³	4.580
			(4 100 000-5 400 000)
Hémoglobine :	13.5	g/100 ml	(11.5-16.0)
Hématocrite :	40.1	%	(37.0-47.0)
VGM :	85.3	μ3	(80.0-100.0)
TCMH :	28.7	pg	(>27.0)
CCMH :	33.7	g/100 ml	(31.0-36.5)
RDW :	15.2	%	(0.0-18.5)
			15.8
Leucocytes :	10 330.0	/mm ³	(4 000.0-10 500.0)
Poly. Neutrophiles :	52.5	%	6 570.0
Soit:	5 423	/mm ³	39.8
Poly. Eosinophiles :	0.9	%	(1 700-6 300)
Soit:	93	/mm ³	2 615
Poly. Basophiles :	0.4	%	(10-730)
Soit:	41	/mm ³	138
Lymphocytes :	37.2	%	(0-150)
Soit:	3 843	/mm ³	0.6
Monocytes :	9.0	%	39
Soit:	930	/mm ³	46.4
Plaquettes	334 000	/mm ³	(1 100-3 330)
(Sang total, cytométrie en flux, Sysmex XT 1800i)			3 048
			(220-880)
			729
			(150 000-400 000)
			305 000

LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabii - Casablanca
Tél : 05.22.90.90.44
N° ICE : 001698908000008

Page 1 sur 3

Recto - Verso

www.orbio.ma - HORAIRES D'OUVERTURE

du Lundi au Vendredi de 7h30 à 18h30 / le Samedi 8h00 à 13h00

199, Boulevard Oum Rabii, EL OULFA Casablanca Tél.: +212 (0)5 22 90 90 44 / Fax : +212 (0)5 22 90 90 42 / Email : contact@orbio.ma

T.P : 36046873 - I.F : 15240654 - CNSS : 9115842 - ICE : 001698908000008

VITESSE DE SEDIMENTATION

VS 1ère heure 10 mm (<20)
 VS 2ème heure 33 mm
 (Sang total, Automate VT25)

13-04-2020

14

37

BIOCHIMIE SANGUINE

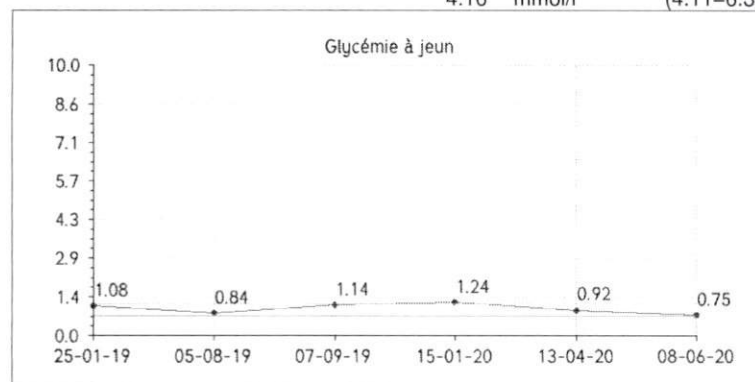
Sang tube sec, gel, héparine

Glycémie à jeun
 (Héxokinase)

0.75 g/l (0.74–1.15)
 4.16 mmol/l (4.11–6.38)

13-04-2020

0.92



Cholestérol total
 (CHOD-PAP)

1.66 g/l (1.50–2.40)
 4.29 mmol/l (3.88–6.21)

25-01-2019

2.03

Intervalles de référence (ANAES) :

- Recommandé : < 2 g/l (5.2 mmol/l)
- Limites maximales : 2 à 2,40 g/l (5.2 à 6.2 mmol/l)

Triglycérides
 (GPO-PAP)

0.65 g/l (0.35–1.40)
 0.73 mmol/l (0.40–1.58)

25-01-2019

0.57

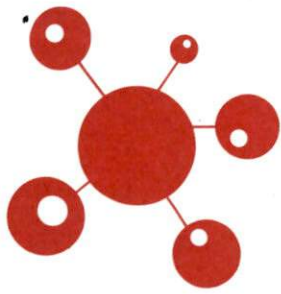
Cholestérol- HDL
 (Méthode directe)

0.76 g/l (>0.40)
 1.97 mmol/l (>1.03)

25-01-2019

0.57

LABORATOIRE OREIO
 Analyses Médicales
 Dr. Saïd EL HAFIANE
 199 Bd Oum Rabiï - Casablanca
 Tél : 05.22.90.90.44
 N° ICE : 001698908000008



مختبر التحاليل الطبية

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE

ORBIO

Dr.Said EL HAFIANE : Pharmacien Biologiste, Ancien interne des hôpitaux de Nancy (France)
2006082007 – Mme Khadija KHIDILOUI

LDL calculé

0.77 g/l (<1.60)
1.99 mmol/l (<4.14)

25-01-2019
1.35

Recommandations AFSSAPS 2005: "Objectif Thérapeutique" LDL-C :

Risque Cardio-Vasculaire préexistant	LDL Maximum conseillé
En absence de risque Cardio-Vasculaire	2.2 g/l soit 5.7 mmol/l
Avec 1 facteur de risque C.V	1.9 g/l soit 4.9 mmol/l
Avec 2 facteurs de risque C.V	1.6 g/l soit 4.1 mmol/l
Avec 3 ou + facteurs de risque C.V	1.3 g/l soit 3.4 mmol/l
Haut risque Cardio-Vasculaire	1.0 g/l soit 2.6 mmol/l

Sodium Na
(Potentiométrie indirecte)

140.9 mmol/l (130.0-145.0)

24-07-2017
141.5

Potassium K
(Potentiométrie indirecte)

4.15 mmol/l (3.50-4.90)

24-07-2017
4.07

Chlore Cl
(Potentiométrie indirecte)

101 mmol/l (95-110)

24-07-2017
104

CRP
(Immunoturbidimétrie)

<5.0 mg/l (<5.0)

13-04-2020
<5.0

Validé biologiquement par le Dr EL HAFIANE Said

LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabii - Casablanca
Tél : 05.22.90.90.44
N° ICE : 001698908000008

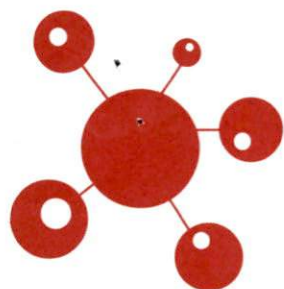
Page 3 sur 3

Recto - Verso

www.orbio.ma - HORAIRES D'OUVERTURE
du Lundi au Vendredi de 7h30 à 18h30 / le Samedi 8h00 à 13h00

199 , Boulevard Oum Rabii , EL OULFA Casablanca Tél.: +212 (0)5 22 90 90 44 / Fax : +212 (0)5 22 90 90 42 / Email : contact@orbio.ma

T.P : 36046873 - I.F : 15240654 - CNSS : 9115842 - ICE : 001698908000008



مختبر التحليلات الطبية

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE

ORBIO

Dr.Said EL HAFIANE : Pharmacien Biologiste, Ancien interne des hôpitaux de Nancy (France)

FACTURE N : 200600154

CASABLANCA le 08-06-2020

Mme Khadija KHIDIOUI

Demande N° 2006082007

Date de l'examen : 08-06-2020

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
PS	Prélèvement sang adulte	E10	E
	Cholestérol	B30	B
	Chlore	B30	B
	Cholestérol HDL	B50	B
	Potassium	B30	B
	Sodium	B30	B
	Triglycérides	B60	B
	Vitesse de sédimentation	B30	B
	Glycémie à jeun	B30	B
0216	Numération formule	B80	B
0370	CRP	B100	B

Total des B : 470

TOTAL DOSSIER : 530.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cent trente dirhams

LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabii - Casablanca
Tél : 05.22.90.90.44
N° ICE : 001698908000008

RIB BMCI : 013 78 001091 000 38 30013 648

Recto - Verso

www.orbio.ma - HORAIRES D'OUVERTURE

du Lundi au Vendredi de 7h30 à 18h30 / le Samedi 8h00 à 13h00

199 , Boulevard Oum Rabii , EL OULFA Casablanca Tél.: +212 (0)5 22 90 90 44 / Fax : +212 (0)5 22 90 90 42 / Email : contact@orbio.ma

T P : 36046873 - I.F : 15240654 - CNSS : 9115842 - ICE : 001698908000008