

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18/8/2020	Op		1300 DT	Dr. JKINI Hafida Médecin généraliste Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51 Sidi Bernoussi - Casablanca Tél: 0522 74 05 93

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien Habitué Fournisseur Sidi Bernoussi Casablanca Tél: 0522 74 05 93	Date	Montant de la Facture
Dr. JKINI Hafida Médecin généraliste Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51 Sidi Bernoussi - Casablanca Tél: 0522 74 05 93	18/8/20	377,20

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE EL KHALIL Dr. Hoda OUALI ALAMI Médecin Biologiste 52, Bd El Khalil, 1er Etage, Hay Nourav Abdellah, Ain Chock, Casablanca Tél: 0522 52 62 52 / 05 22 21 10 90 - Fax: 05 22 21 10 90	08/09/2020	B 350	420 DT

AUXILIAIRES MEDICAUX

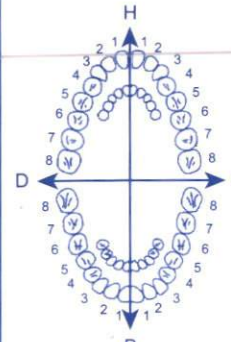
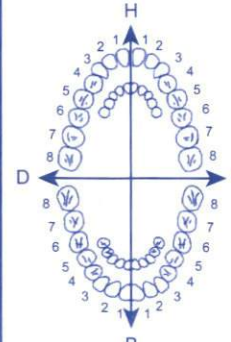
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur JKINI Hafida

Médecine Générale

Echographie Clinique

الدكتورة اجكيني حفيظة

الطب العام

الفحص بالصدى



Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Tél. : 05 22 74 05 93

Ordonnance

Casablanca, le

18/8/2020

Mouah

Mahmoud

3130

122.80

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Tél. : 05 22 74 05 93

5420

① Zyg Poric 200..

matin à 10h00
② Mozog 100
130ml
matin

③ Cartex 100
1 U.P x 24

after rep (100g)

7980

1 Carbosorb.

1 CP x 2 l
alb. 60%

4470 x 2

- 3 D

T = 377,29 g/l

PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Bagdad N°43
El Yacout - Ain Chock - Quartier
Tél: 0522 50 76 39

60 g/mol

3mvis

MEZOR® 20 mg et 40 mg

Boîtes de 7, 14 et 28 Gélules gastro-résistantes

Esiméprazole (DCI) magnésium dihydrate

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si les effets indésirables deviennent grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE MEZOR 20 mg ET 40 mg, GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES, ET DANS QUELLES EST-IL UTILISÉ ?

Classifications thérapeutiques :

Médicaments pour les troubles liés à l'acidité, inhibiteurs de la pompe à protons

- Code ATC : A02BC05.

MEZOR contient une substance appelée esoméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés "Inhibiteurs de la pompe à protons". Il diminue la quantité acide produite par votre estomac.

Indications thérapeutiques :

MEZOR est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

- MEZOR 20 mg:

- Reflux gastro-œsophagien :

- Traitement de l'œsophagite érosive par reflux ;

- Traitement d'entretien et prévention des récidives après cicatrisation d'une œsophagite par reflux gastro-œsophagien ;

- Traitement d'entretien du reflux gastro-œsophagien ;

- En association à une antibiothérapie appropriée, éradication de Helicobacter pylori pour cicatrisation de l'ulcère duodénal en cas d'infection par Helicobacter pylori et prévention de la récidive de l'ulcère gastroduodénal en cas d'infection par Helicobacter pylori.

- Parce que certains lesquels un traitement anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) doit être poursuivi :

- Cicatrisation des ulcères gastriques associés à la prise d'AINS ;

- Prévention des ulcères gastroduodénaux associés à la prise de la LAINS, chez les patients à risque.

- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

- Reflux gastro-œsophagien (RGO) :

- Traitement de l'œsophagite érosive par reflux ;

- Traitement d'entretien et prévention des récidives après cicatrisation d'une œsophagite par reflux gastro-œsophagien ;

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien.

- En association à des antibiotiques dans le traitement de l'ulcère duodénal dû à Helicobacter pylori.

- MEZOR 40 mg.

- Reflux gastro-œsophagien : Traitement de l'œsophagite érosive par reflux.

- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

- Poursuite du traitement après prévention par voie intraveineuse la récidive hémorragique de l'ulcère gastroduodénal.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MEZOR 20 mg ET 40 mg, GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

En cas de grossesse, MEZOR 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes dans les cas suivantes :

- Si vous êtes allergique à l'esomeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple : pantoprazole, lanoprazole, rabeprazole, omeprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Ne prenez jamais MEZOR si vous êtes l'une des situations décrites ci-dessus. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre MEZOR.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre MEZOR 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes.

- Si vous avez des problèmes hémorragiques sévères,

- Si vous avez des problèmes rénaux sévères,

- Si vous avez été diagnostiquée ou vous savez que vous risquez de développer une carence en vitamine B12.

- Si vous devez faire un test sanguin spécifique (Chromogranine A), attendez au moins 12 semaines après un traitement par un médicament similaire à MEZOR qui réduit l'acidité gastrique.

- Si vous présentez une éruption sur votre peau, en particulier sur des zones exposées au soleil, informez au plus vite votre médecin car il est possible que vous deviez arrêter votre traitement avec MEZOR. N'oubliez pas d'en informer également de tout autre effet indésirable tel qu'un douleur articulaire.

MEZOR 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes dans les cas suivants, avant de prendre MEZOR, ou pendant que vous le prenez, parlez-en immédiatement à votre médecin :

- Vous perdez des poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,

- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,

- Vous vomissez de la nourriture ou du sang.

- Vous avez des selles noires teintées de sang.

En cas de prescription de MEZOR « à la demande » en fonction des besoins, vous devrez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protiens tel que MEZOR, en particulier sur une longue période, peut entraîner une réaction de l'estomac et de l'intestin (œsophagite), ou parfois et de la colonne vertébrale. Informez votre médecin si vous avez de l'œsophagite ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'œsophagite).

Enfant

En l'absence de connues, MEZOR n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 12 mois.

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament. Ceci s'applique également aux médicaments non soumis à prescription.

MEZOR peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciprocement.

Ne prenez jamais MEZOR avec :

- Atazavir (utilisé dans le traitement des infections par le VIH),

- Ciclosporine (utilisée dans la prévention des callos sanguins),

- Digoxine (utilisé pour des problèmes cardiaques),

- Difluprednate (Hypercum perforatum) (utilisé pour traiter la dépression),

- Kétoprofénac, ibuprofénac ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques),

- Etoricoxib (utilisé dans le traitement du cancer),

- Citalopram, imipramine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression),

- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, du relâchement musculaire ou de l'épilepsie),

- Propofol (utilisé dans le traitement de l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de ce médicament.

- Ciclosporine (utilisée dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les jambes lorsque vous marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant),

- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) ; si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par ce médicament.

Si vous prenez avec MEZOR dans le cas de greffe d'organes :

- Les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec MEZOR pour le traitement d'une infection à Helicobacter pylori, vous devez l'informer de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Si vous prenez avec MEZOR :

- Grossesse, allaitement et fertilité :

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous pouvez prendre MEZOR 20 mg et 40 mg, pendant cette grossesse.

Si vous êtes allaitante, MEZOR passe dans le lait maternel. En conséquence, vous ne devez pas utiliser MEZOR lorsque vous allaitez.

Sports :

Sans objet.

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

MEZOR n'est pas suivi d'effets d'entrainement des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toute personne affectée par des étourdissements et une vision trouble peuvent survenir peu fréquemment ou rarement.

Si vous présentez ces effets indésirables, vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines.

MEZOR 20 mg et 40 mg, gélule gastro-résistante contient du saccharose, propyl- α -hydroxybenzoate et méthyl- α -hydroxybenzoate :

Ces ingrédients sont déconseillés chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption au fructose et au galactose ou un déficit en sucrase / isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient du "propyl- α -hydroxybenzoate (E216) et méthyl- α -hydroxybenzoate (E218) et peut provoquer des réactions allergiques.

3. COMMENT PRENDRE MEZOR 20 mg ET 40 mg, GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou votre pharmacien. Veuillez vérifier que votre médecine est fraîche.

4. COMMENT GARDER MEZOR 20 mg ET 40 mg, GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez garder ce médicament à température ambiante (entre 15 et 30 °C).

5. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

6. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

7. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

8. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

9. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

10. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

11. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

12. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

13. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

14. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

15. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

16. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

17. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

18. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

19. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

20. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

21. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

22. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

23. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

24. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

25. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

26. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

27. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

28. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

29. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

30. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

31. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

32. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

33. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

34. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

35. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

36. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

37. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

38. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

39. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

40. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

41. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

42. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

43. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

44. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

45. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

46. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

47. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

48. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

49. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

50. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

51. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

52. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

53. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

54. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

55. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

56. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

57. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

Veuillez jeter les gélules dans une poubelle ou dans un endroit où les enfants ne pourront pas les prendre.

58. COMMENT SE DÉBARRASSER DES GÉLULES GASTRO-RÉSISTANTES ?

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable 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.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

• si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- 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 acidocétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable 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 gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre héoglobine 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 peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutris,
- 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 gliclazide,
- 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 diminués, 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 baïsser, 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 ralentis, 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, sucre.

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 insulinine.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent surveiller lorsque le traitement par gliclazide 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 Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, 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 surveiller lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des 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 Glucosé-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les symptômes peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter la glycémie (agonistes des récepteurs GLP-1 ou insulinines),
- antibiotiques (par exemple sulfamides),
- médicaments pour traiter l'hypertension (inhibiteurs de l'enzyme convertissante de l'angiotensine),
- médicaments pour traiter les récepteurs des récepteurs,
- médicaments pour traiter l'arthrose, l'arthrite, les douleurs articulaires, les rhumatismes, les douleurs musculaires et les douleurs orales,
- analgésiques ou antalgiques,
- médicaments contre les maladies cardiaques et les maladies du cœur et des vaisseaux sanguins, les médicaments contre les maladies du système nerveux central (chlorpromazine), les médicaments réduisant la tension artérielle (corticothéroides),

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut également être renforcé lorsque vous prenez les médicaments suivants :

- 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 (danazolo),
- Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants :

• médicaments pour traiter les maladies du système nerveux central (chlorpromazine),

HAZ

242600030-02

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable 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.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

• si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- 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 acidocétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable 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 gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre héoglobine 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 peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutris,
- 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 gliclazide,
- 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 diminués, 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 baïsser, 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 ralentis, 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, sucre.

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 insulinine.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent surveiller lorsque le traitement par gliclazide 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 Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, 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 surveiller lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des 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 Glucosé-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les symptômes peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter la glycémie (agonistes des récepteurs GLP-1 ou insulinines),
- antibiotiques (par exemple sulfamides),
- médicaments pour traiter l'hypertension (inhibiteurs de l'enzyme convertissante de l'angiotensine),
- médicaments pour traiter les récepteurs des récepteurs,
- médicaments pour traiter l'arthrose, l'arthrite, les douleurs articulaires, les rhumatismes, les douleurs musculaires et les douleurs orales,
- analgésiques ou antalgiques,
- médicaments contre les maladies cardiaques et les maladies vasculaires.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut également être renforcé lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),
- Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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 (danazolo),

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque vous prenez les médicaments suivants : médicaments pour traiter l'hypertension (chlorpromazine), médicaments pour traiter l'asthme (corticoïstes), 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'end



Comprimé
Voie orale

CARBOSORB®

Charbon végétal activé, chondrus et huiles essentielles de fenouil



FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30 comprimés

COMPOSITION (par comprimé) :

Charbon végétal, chondrus (chondrus crispus) en poudre, argile alimentaire, fructo-oligosaccharide, dioxyde de silice, sucre, phosphate de calcium; cellulose, amidon, fenouil (foeniculum vulgare) huile essentielle, polyvinylpyrrolidone, magnésium stéarate, carboxyméthylcellulose.

PROPRIETES :

CARBOSORB® est un produit naturel à base de :

- Charbon végétal activé à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux et de toxines ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
- Chondrus (algue rouge); Argile alimentaire; FOS (Fructo-Oligo-Saccharides) et huiles essentielles de fenouil qui agissent en synergie pour renforcer l'action du charbon végétal en éliminant les gaz intestinaux, et en luttant contre les spasmes, tout en procurant plus de confort intestinal.

UTILISATIONS :

CARBOSORB® est recommandé en cas de : Ballonnement intestinal, digestion difficile et Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les principaux repas.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Il est recommandé de prendre **CARBOSORB®** à distance des repas.
- Respecter la dose journalière conseillée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Lot:
À consommer de
préférence avant le:
PPC: 79,50 DH

190657
10/2024

Fabriqué par PHARMALIFE RESEARCH Italie.

Importé au Maroc par MEDIPRO.

Autorisation ministère de la santé n°: DA201311020150DMP/21/MA V2

Autorisation sanitaire ONSSA n°: ES.5.229.16



CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé

Acéclofénac

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

Liste complète des substances actives et des excipients

La substance active est:

Acéclofénac 100 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont:

Comprimé nu: Avicel pH 101 et Avicel pH 102 (cellulose microcristalline), croscarmellose sodique (Ac-Di-SOL), Polyvinyl Pyrrolidone K 30, Palmitostéarate de glycérol (Precirol AT05).

Pelliculage: Sepifilm 752 blanc (HPMC partiellement substituée, cellulose microcristalline, polyoxylique-40 stéarate et dioxyde de titane)

Classe pharmacothérapeutique

Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans dans le traitement des poussées d'arthrose et le traitement de certains rhumatismes inflammatoires.

Contre-indications

Ne prenez jamais CARTREX 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- antécédent d'allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- crises d'asthme, d'urticaire ou de congestion nasale déclenchées par la prise d'aspirine ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie inflammatoire de l'intestin (Crohn, rectocolite hémorragique),
- saignement de l'estomac ou de toute autre nature,
- troubles du saignement, troubles de la coagulation,
- maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Mises en garde spéciales

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE

Les AINS tels que CARTREX pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si, vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé) ou si vous fumez, veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

Lors de la varicelle, l'utilisation de ce médicament est déconseillée en raison d'exceptionnelles infections graves de la peau.

AVANT D'UTILISER UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROIDIEN, PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas:

- de troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- d'antécédents digestifs,
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- de traitement par diurétique, d'intervention chirurgicale récente,
- de traitement par les corticoïdes oraux, les anticoagulants, les antidépresseurs du type inhibiteurs de la recapture de la ~~noradrénaline~~ 95
- antiagrégants plaquettaires,
- de porphyrie (maladie héréditaire),
- de lupus érythémateux disséminé.

AU COURS DU TRAITEMENT PAR UN ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROIDIEN, APPELER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas:

- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, de maladie de l'estomac ou de l'intestin, de maladie de l'œil, de maladie de la peau et/ou des muqueuses,
- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche),

Prendre des précautions particulières avec CARTREX 1

CE MEDICAMENT CONTIENT UN ANTI-INFLAMMATOIRE

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament (y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez ou que vous avez pris récemment. Cela vous assurera de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens

Interactions avec d'autres médicaments

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, par exemple).

Toujours informer votre médecin, dentiste ou pharmacien, si vous prenez un des médicaments suivants en plus de CARTREX: anticoagulants, autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, corticoïdes par voie orale, inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine,

LOT : 200104
UT AV : 01/2024
PPV : 54, 200H (noir).

Dr. JKINI Halima
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd Nabouls N° 57
Sidi Bernoussi, Casablanca
Tel. : 05 22 74 05 93

Bilan Biologique

Le : 18/8/2020

Nom/Prénom : Age : Sexe : H F

332

Hématologie

NFS
Plaquettes
VS
CRP
Hémoculture

Bilan martial

Fer sérique
CTF
Ferritine
Transferrine

Hémostase

Temps de Prothrombine
TCK
Fibrinogène
INR

Glucose

Glycémie à jeun
Hyperglycémie par VO
Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

Na+
K+
Cl-
Ca++
Phosphore
Mg++
Bicarbonates (HCO3-)
Urea
Creatinine
Acide urique

Autres :

Bilan lipidique

Cholestérol total
Cholestérol HDL
Cholestérol LDL
Triglycérides

Fonction hépatique et enzymologie

Amylasémie
Bilirubine libre et conjuguée
Phosphatases acides
Phosphatases alcalines
Lactate Déshydrogénase LDH
Transamylases ASAT, ALAT
Gamma-GT
5'Nucléotidase
CPK (Cr)
Trponi.
Electropl.
BNP

Groupage sanguin

ABO
Rhésus
RAI

Sérologie et immunologie

VDRL-TPHA
Hépatite B

Antigène Hbs
Anticorps Anti-Hbs
Anticorps Anti-Hbc
Corps Anti-Hbe

Anticorps Anti-HVC

clastomose
séle
matique

LABORATOIRE EL KHALIL
Mme MOURATIB Halima
Né(e) le : 01-01-1955 F



A coller sur l'ordonnance

Ionogramme

Ca++
Phosphore
Na+
K+
Cl-
Urea
Creatinine

Examen des urines

Pratidurie des 24h
ESCU
Antibiogramme

Facteur Rhumatoïde :
(Latex, Waaler Rose)
Anticorps anti-nucléaires
Anticorps anti-DNA natif
ASLO
Dosage du Complément

LABORATOIRE EL KHALIL
Mme MOURATIB Halima
Né(e) le : 01-01-1955 F

JKINI Halima
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd Nabouls N° 57
Sidi Bernoussi, Casablanca

Tel. : 05 22 74 05 93



مختبر الخليل للتحاليل الطبية والبيولوجية

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 الواي العلمي

INPE :



093061166

FACTURE N° : 2009080057

Casablanca le 08-09-2020

Mme Halima MOURATIB

Demande N° 2009080057

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B

Total des B : 350

TOTAL DOSSIER : 420.00DH

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



LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
Médecin Biologiste

252, Bd El Khalil, 1 er Etage, Hay Meiday Abdellah, Ain Chok, Casablanca
Tél : 05 22 52 62 52 / 05 22 21 10 90 - Fax : 05 22 21 10 90

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



مختبر الخليل للتحاليل الطبية والبيولوجية

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 الواي العلمي

Date du prélèvement : 08-09-2020

Code patient : 1906210027

Né(e) le : 01-01-1955 (65 ans)



Mme Halima MOURATIB

Dossier N° : 2009080057

Prescripteur : Dr HAFIDA JKINI

24-04-2020

Acide Urique

(Dosage enzymatique - AU 480 BECKMAN)

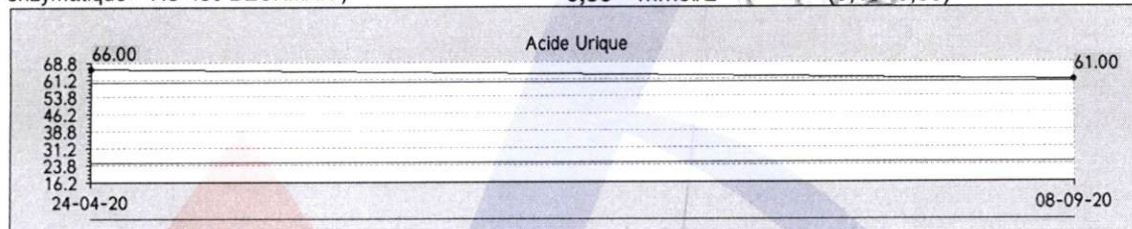
61 mg/L

0,36 mmol/L

(25-60)

(0,15-0,36)

66



16-06-2020

Glycémie à jeun

(Technique enzymatique- AU 480 BECKMAN)

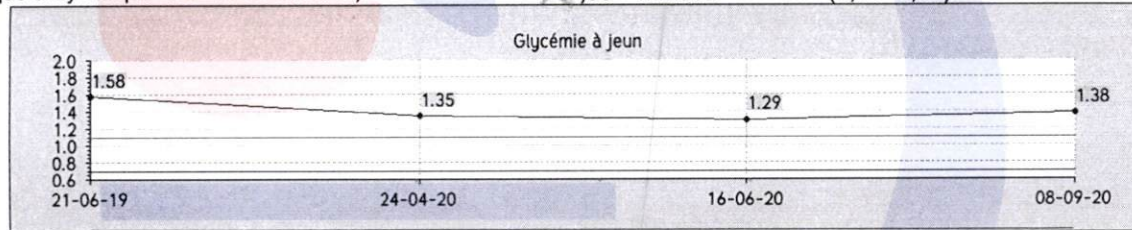
1,38 g/L

7,66 mmol/L

(0,70-1,10)

(3,89-6,11)

1,29



LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MÉDECIN BIOLOGISTE
252, Bd EL KHIL, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock
TÉL : 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com
2404096 - I.F : 15214903 - CNSS : 4204096 - R.C : 421712 - ICE : 001603906000091



مختبر الخليل للتحاليل الطبية والبيولوجية

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 الواي العلمي

Date du prélèvement : 08-09-2020 - 2009080057 - Mme Halima MOURATIB

24-04-2020

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

(Tosoh Biosciences GX – HPLC)

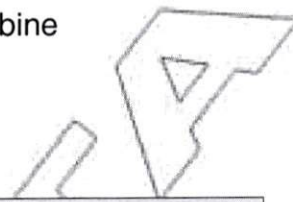
6,8 %

(4,0-6,0)

6,8

Variant Hémoglobine

Absence de variant d'hémoglobine

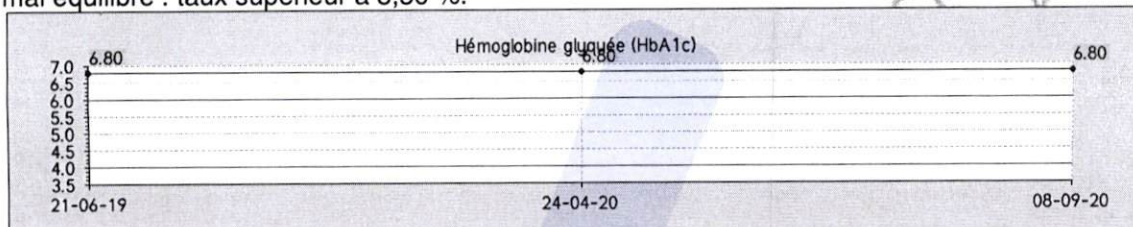


Valeurs de référence :

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 %.



Triglycérides

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

1,18 g/L

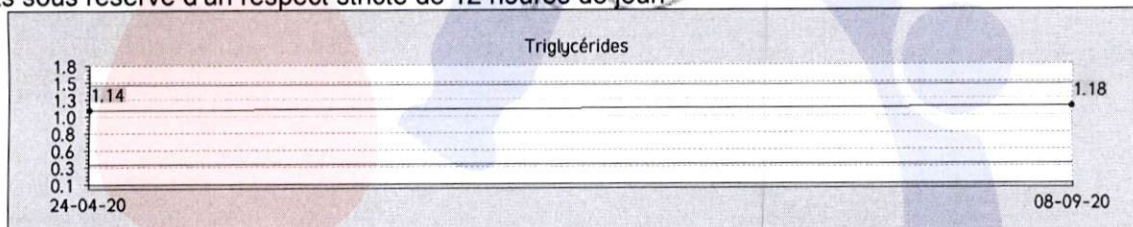
1,35 mmol/L

(0,35-1,50)

1,14

(0,40-1,71)

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



Cholestérol total

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

2,13 g/l

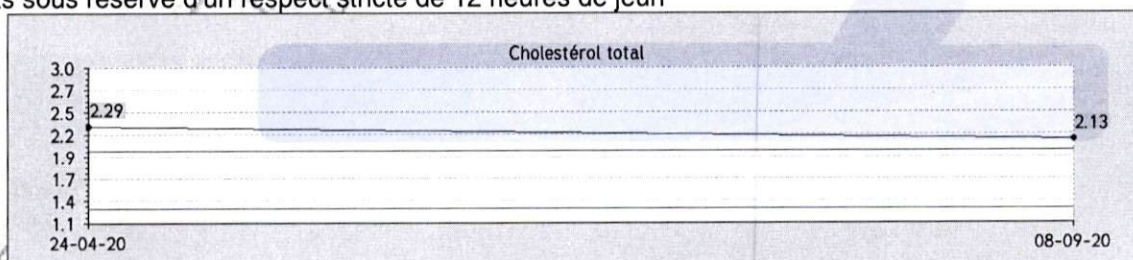
5,51 mmol/L

(1,30-2,00)

2,29

(3,36-5,17)

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



LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
Médecin Biologiste
252, Bd El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock
Fix: 05 22 52 62 52 / Fax: 05 22 110 90 / NC
Tél: 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

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

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biogiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالى العلمي

Date du prélèvement : 08-09-2020 – 2009080057 – Mme Halima MOURATIB

24-04-2020

HDL-Cholestérol

(Immuno-turbidimétrie – AU 80 BECKMAN)

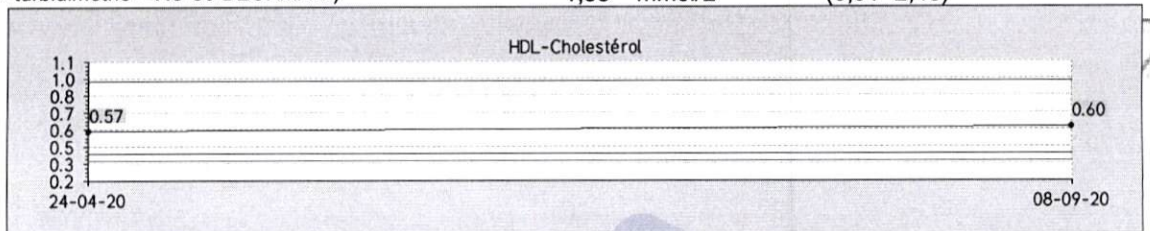
0,60 g/L (0,35–0,94)

0,57

1,55 mmol/L

(0,35–0,94)

(0,91-2,43)



LDL-Cholesterol

(Calculé selon la formule de Friedwald.)

1,29 g/L

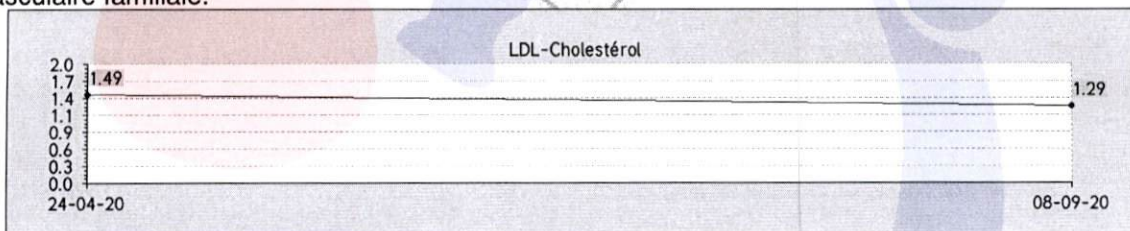
3,34 mmol/L

1,49

Valeurs cibles du LDL-Cholestérol selon les recommandations ANSM:

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

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



Validé par :Dr Hoda OUALI ALAMI

LABORATOIRE EL NHALIL
Dakha Qual'Alam
MÉDECIN BIOLOGISTE
252, Bd ERKHAL, Hay My Abderah, Ain Chock
TÉL: 05 22 52 62 52 / FAX: 05 22 2110 90 / NC