

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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

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



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

## Déclaration de Maladie

N° W19-464481

N°D: 15571

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

596

Société :

RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre :

Nom & Prénom :

ERROUKHE

FATIMA

Date de naissance :

Adresse :

HAY MOHAMMADY PAR LAMAM BLOCH 5ème 294 N°5

Tél. :

0 663 259614

Total des frais engagés :

2192,50

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

14 DEC. 2019

Nom et prénom du malade :

ERROUKHE FATIMA

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Diabète sucré

Asthme

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 attestant le Paiement
14.12.19			300 DH	INPE 091

Dr. DERBA  
SPECIALISTE EN H  
RÉS AL MOUADIM  
Appt 1 Grande Cent  
Casablanca, Tél. 0522 60 80 70

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

14/12/19

800,95

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

15/12/19

B740+p

1001,60

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

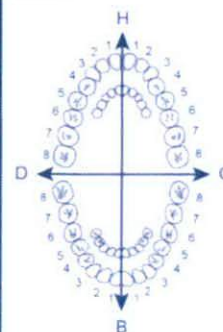
IM

IV

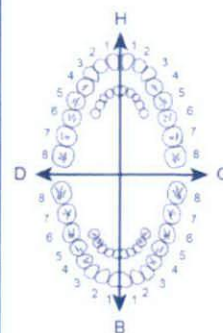
Montant détaillé des Honoraires

## VOLET ADHERENT

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



## O.D.F PROTHESES DENTAIRES



## DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mohammed Ali DEBBARH

SPECIALISTE EN

Hépatogastro Entérologie

(Foie - Estomac - Intestins - Pancréas - Vésicule)

et Proctologie Médico Chirurgicale

(Hémorroïdes - Fissures - Fistules)

Endoscopie - Echographie

Lauréat de la faculté de Médecine

de Tours (France)

Ancien Attaché des Hôpitaux de France

Ancien Gastro Entérologue de l'Hôpital

Militaire de Laâyoune

الدكتور محمد علي الدباغ

طبيب اختصاصي في أمراض الجهاز الهضمي

الكبد، المعدة، و الأمعاء، البانكراس و المرارة

أمراض وجراحة المخرج

(البواسير - فتحة - شامو)

التنظير الباطني - الكولونوسكوبي

خارج كلية الطب بفرنسا

طبيب ملحق سابقا بالتنظير في غرب فرنسا

طبيب اختصاصي سابقا بالمستشفى العسكري

لمدينة العيون

PHARMACIE DU PARADIS

Dr. BOUSTANE

Bloc L - N° 8 Dar Laâyoune

Hay Mohammadi

Tél: 0522.68.68.77

Casablanca, Le: 14 DEC. 2019: الدار البيضاء، في:

Enroukhe Fatima

3057 (1) Imodium

1 gchule le mati

2450 (2) Alflorex

1 le mati

5240 (3) Smecha

2 saules ā imidi  
عبد

9950 (4) Topfore

1 بعد الفطور

1380 (5) IPP Bte 56

1 le mati

3280 (6) Deindys

1 cf le mati

1208 (7) Irbeson 150

1 le mati  
عبد

4840 x 2 (8) Gamism

2 fl  
بعد الغداء

1930 x 3

أوالعشاء

(9) Titamoren

+ rntonyl

chargen smi en conchier.

إقامة الموحدين - عمارة ابن تومرت 2 - شقة رقم 1 - الحزام الكبير (فوق القرض العقاري) - الحي المحمدي - الدار البيضاء

Résidence Al Mouhaidine - Imm. Ibn taoumart II, Appt. 1 - Grande Ceinture (au dessus C.I.H) - Casa - Tél/Fax : 05 22 35 84 78



Bien agiter avant usage. Ne pas réfrigérer.  
Tenir hors de portée des enfants.  
Fabricant titulaire de licence au Royaume Uni:  
Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd, Hull, HU8 7DS.  
Gaviscon Advance, l'épée et le cercle sont des  
marques de commerce.  
Utiliser dans les 6 mois après ouverture.  
MM N°205/15 DMP/21/NNP  
PV: 48 DH 40

EXP

1202/90  
6102/96:W00  
919784  
DOM:06/2019

3035049

BN



6 118001 151462 >

Bien agiter avant usage. Ne pas réfrigérer.  
Tenir hors de portée des enfants.  
Fabricant titulaire de licence au Royaume Uni:  
Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd, Hull, HU8 7DS.  
Gaviscon Advance, l'épée et le cercle sont des  
marques de commerce.  
Utiliser dans les 6 mois après ouverture.  
MM N°205/15 DMP/21/NNP



MM N°205/15 DMP/21/NNP  
PV: 48 DH 40

BN

3035049

919784  
DOM:06/2019  
06/2021

EXP

# SYMBIOSYS alflorex

## Qu'est-ce que le microbiote intestinal ?

Le microbiote intestinal (auparavant appelé "flore intestinale") désigne l'ensemble des micro-organismes, notamment bactéries et levures, présents dans l'intestin. On en dénombre près de 100 000 milliards vivant en équilibre. Il y a dix fois plus de micro-organismes dans l'intestin qu'il n'y a de cellules dans le corps humain. Il est maintenant établi que le microbiote intestinal joue un rôle important dans le maintien d'une bonne santé chez l'Homme, en particulier au niveau du tube digestif.

L'équilibre du microbiote intestinal peut être rompu sous l'effet de divers facteurs, conduisant à une situation de déséquilibre que l'on nomme "dysbiose". Cette dysbiose peut avoir des conséquences sur l'équilibre de notre organisme.

## Qu'est-ce qu'Alflorex® ?

Alflorex® est un complément alimentaire contenant *Bifidobacterium infantis*, souche 35624®. Chaque gélule d'Alflorex® contient 1 milliard de bactéries.

## En quoi Alflorex® est-il unique ?

Alflorex® est le seul produit en Europe à contenir la souche 35624®. La souche 35624® a été isolée à partir du tube digestif de personnes saines ; elle a été identifiée et co-développée au cours de 15 années de recherche à Cork (Irlande), par Alimentary Health Ltd. et APC Microbiome Institute qui est l'un des instituts leaders dans le monde pour la santé du tube digestif.

## Conseils d'utilisation :

En complément d'un mode de vie sain, prendre 1 gélule d'Alflorex® chaque jour, pendant 4 semaines. A avaler avec un verre d'eau.

Une période d'adaptation transitoire est normale. Il est recommandé de continuer à le prendre régulièrement.

## Dose recommandée :

1 gélule par jour.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Un complément alimentaire ne doit pas se substituer à un mode de vie sain et à une alimentation variée et équilibrée.

Tenir hors de la portée des enfants.

Pour garantir des conditions de conservation optimales de la souche 35624®, un bouchon a été spécialement mis au point. Pour ouvrir le tube, rompre la bague de scellage et pousser le bouchon vers le haut. Veiller à bien refermer le bouchon après utilisation.



Conservation :

Consommer de préférence avant utilisation.



Importateur Exclusif

**Biocodex Maroc**  
Technopole - Aéroport Mohamed V  
B.P. : 126 - Nouaceur - Maroc  
[www.biocodex.ma](http://www.biocodex.ma)

P.P.C. 245,00 DH  
complément alimentaire, n'est pas un médicament  
N° DA20181706751DMP / 20UCA / MA03

N° lot :

A consommer de préférence avant fin :

29685/02

## Puis-je prendre Alflorex® en même temps que d'autres compléments alimentaires ou médicaments ?

Il n'y a aucune interaction connue à ce jour avec d'autres compléments alimentaires ou médicaments. Toutefois, la souche 35624® est une bactérie ; à ce titre, elle peut être inactivée par un traitement antibiotique.

Si vous souffrez d'une maladie grave ou chronique, si vous vous demandez si Alflorex® est bon pour vous, si vous avez la moindre question sur l'utilisation d'Alflorex® avec vos traitements médicaux, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre Alflorex®.

## Pour plus d'information :

**BIOCODEX** - 7 avenue Gallieni - 94250 Gentilly - France

Tél : + 33 1 41 24 30 00.

Alflorex®, 35624® et PrecisionBiotics® sont des marques déposées de PrecisionBiotics LTD, une société du Groupe Alimentary Health, tous droits réservés.



COMPOSÉ PAR ALIMENTARY HEALTH - WWW.COMPOSEROUTE.FR

# Imodium® 2mg

lopéramide  
gélule

**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.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER IMODIUM 2 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique**  
**ANTI-DIARRHÉIQUE**

### Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrhées aiguës et chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 8 ans.

Le traitement ne dispense pas de mesures diététiques et d'une réhydratation si elle est nécessaire.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

### Contre-indications

**Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au lopéramide ou à l'un des autres composants contenus dans IMODIUM 2 mg, gélule,
- en cas de sang dans les selles et/ou de fièvre importante,
- en cas de maladie chronique de l'intestin et du colon, notamment au cours des poussées aiguës de rectocolite hémorragique,
- chez l'enfant de moins de 8 ans.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ  
CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN

Précautions d'emploi

Lot : 1800004  
P.P.N. : 300H50  
118000010345



ER L'AVIS DE VOTRE

spéciales  
liste :

médecin dans

cours de

- en cas de vomissement,
- en cas de présence de sang ou de glaires dans les selles,
- en cas de soif intense, de sensation de langue sèche. En effet, ces signes montrent un début de déshydratation, c'est à dire de perte importante de liquide due à la diarrhée. Votre médecin jugera alors de la nécessité de prescrire une réhydratation qui pourra se faire par voie orale ou par voie intraveineuse.

### Précautions d'emploi

- Ce médicament ne doit pas être utilisé lorsqu'une inhibition du transit intestinal doit être évitée.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de diarrhée survenant au cours d'un traitement antibiotique (risque de colite pseudo-membraneuse).
- L'administration de ce médicament doit être interrompue en cas de constipation ou de distension abdominale.
- En cas d'insuffisance hépatique, prévenir votre médecin; une surveillance médicale étroite peut s'avérer nécessaire en cas de traitement par ce médicament.
- Ce traitement est un complément des règles diététiques :
  - se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres);
  - s'alimenter le temps de la diarrhée :
- en excluant certains apports et particulièrement les :
  - crudités, les fruits, les légumes verts; les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés.
  - en privilégiant les viandes grillées, le riz.

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).

### Interactions avec d'autres médicaments

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

**Grossesse et allaitement**  
Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. L'allaitement demeure possible en cas de traitement bref par ce médicament.

# smecta® 3g

Diosmectite

poudre pour suspension buvable en sachet

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin, ou votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**



1. Qu'est-ce que SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
3. Comment prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
6. Informations supplémentaires.

## **1. QU'EST-CE QUE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX.**  
(A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de : • Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte • Diarrhée chronique (de longue durée) ; • Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac, et/ou l'intestin.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?**

Si votre régime alimentaire est riche en sucres, il est recommandé d'éviter la prise de ce médicament. Ne prenez pas SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet si vous êtes intolérant à certains sucres, si vous êtes diabétique, ou si vous avez une suspension à base de sucres.  **SMECTA 3g SACHETS 830** P.P.V. : 520H40  1180001011460

Ce médicament contient deux sucres : le glucose et le saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament doit être utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consultez votre médecin.

Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin.

Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- s'alimenter la temps de la diarrhée, en excluant certains aliments et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- en privilégiant les viandes grillées, le riz.

## **Prise ou utilisation d'autres médicaments :**

Pour éviter de diminuer l'efficacité d'un autre traitement, il convient d'espacer la prise de SMECTA de tout autre médicament. 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.

## **Grossesse et allaitement**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Informez votre médecin si vous allaitez.

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

## **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à

# TOP'FORCE

L 2287  
P: 09/22  
30.50 DH

## **PROPRIETES :**

TOP'FORCE est un complément alimentaire à base de plantes traditionnellement utilisées pour leur effet reconnu.

## **Propriétés médicinales des composants:**

### **GINSENG rouge racine :**

- ✓ Aide à lutter contre le stress
- ✓ Améliore la fonction cérébrale
- ✓ Favorise la concentration
- ✓ Traite la dysfonction sexuelle
- ✓ Améliore la fonction pulmonaire
- ✓ Abaisse la glycémie
- ✓ Contribue au bon fonctionnement du système immunitaire
- ✓ Soulage les symptômes de la ménopause

### **GUARANA graine**

Le guarana possède de puissants effets énergétiques, revitalisants pour booster les reflexes mentaux et physiques.

Le guarana est donc un stimulant sain hyperpuissant, bien connu pour ses effets sur l'augmentation de la vigilance, la concentration intellectuelle, l'augmentation de la force physique et la baisse rapide de la fatigue.

### **ACEROLA FRUIT**

Les avantages uniques de l'Acérola pour la santé comprennent sa capacité à augmenter la circulation et à stimuler le système immunitaire

## **Utilisations :**

TOP'FORCE est conçu pour être un tonique général qui contribue à activer les performances globales.

TOP'FORCE est un excellent stimulant naturel qui aide à retrouver, dynamisme et vitalité.



# IPP®

## 20 mg Gélules

Oméprazole

Boîtes de 7, 14, 28 et 56 gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez 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.

### Que contient cette notice ?

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

### 1. Qu'est-ce que l'IPP® et dans quel cas est-il utilisé ?

l'IPP® est un inhibiteur spécifique de la pompe à protons H<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> ATPase de la cellule pariétale gastrique. Il diminue la sécrétion d'acide dans l'estomac, quelque soit la nature de la stimulation.

#### l'IPP® 20 mg gélules est indiqué dans :

- Adultes :**
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux.
  - Prévention des récidives d'ulcères gastriques et duodénaux.
  - En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
  - Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
  - Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à

augmentation de diarrhées infectieuses.  
Si vous avez des problèmes hépatiques



nécessaire.  
Insuffisance rénale ou hépatique : l'adaptation de la posologie n'est pas nécessaire.



Lot: 62053  
Per: 09/21

nourriture ou à jeun.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et allaitement :

- L'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

- L'oméprazole est excrété dans le lait maternel, mais n'a probablement pas d'influence sur l'enfant s'il est utilisé à doses thérapeutiques.

**Sportifs :** sans objet

**Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :**

l'IPP® 20 mg n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. En cas d'effets secondaires tels qu'étourdissements et troubles visuels, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Ce médicament contient du saccharose, son indication est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase isomaltase (maladies héréditaires).

Ce médicament contient du mannitol et peut entraîner des troubles digestifs (diarrhée).

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Décembre 2017

Conditions de prescription et de délivrance : Liste II - Sous prescription médicale

Informations réservées aux professionnels de santé

AMM N° : 293/17DM/21/NP

AMM N° : 136/17DM/21/NRQ

AMM N° : 137/17DM/21/NRQ

AMM N° : 292/17DM/21/NP

AMM N° : 293/17DM/21/NP

AMM N° : 136/17DM/21/NRQ

AMM N° : 137/17DM/21/NRQ

AMM N° : 292/17DM/21/NP

AMM N° : 293/17DM/21/NP

AMM N° : 136/17DM/21/NRQ

AMM N° : 137/17DM/21/NRQ

AMM N° : 292/17DM/21/NP

AMM N° : 293/17DM/21/NP

AMM N° : 136/17DM/21/NRQ

AMM N° : 137/17DM/21/NRQ

# Péridys 10 mg

Dompéridone

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

## **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'information 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.

## **1. QU'EST-CE QUE PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament contient de la dompéridone, substance appartenant à la famille des antagonistes de la dopamine. Il agit sur la motricité intestinale.

Ce médicament est utilisé chez l'adulte et chez l'adolescent à partir de 12 ans et de 35 kg pour traiter les nausées et les vomissements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé ?**

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

**Ne prenez jamais PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous avez une allergie connue à la dompéridone ou à l'un des autres composants de ce médicament ;
- si vous souffrez d'une prolactinomie (maladie de la glande hypophysaire) ;
- si vous avez des saignements de l'estomac ou de l'intestin, obstruction mécanique ou perforation digestive ;
- si vous souffrez d'occlusion intestinale, en raison de la présence d'huile de ricin ;
- si vous souffrez d'une maladie modérée ou sévère du foie ;
- si votre ECG (électrocardiogramme) montre un problème cardiaque appelé "allongement de l'intervalle QT corrigé" ;
- si vous avez ou avez eu un problème qui fait que votre cœur ne peut pas pomper le sang dans l'ensemble de votre corps aussi bien qu'il le devrait (affection appelée insuffisance cardiaque) ;
- si vous avez un problème qui entraîne une diminution du taux de potassium ou de magnésium ou une augmentation du taux de potassium dans votre sang ;
- si vous prenez certains médicaments (voir "Autres médicaments et PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé").

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

## **Précautions d'emploi : mises en garde spéciales**

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).

Ce médicament contient de l'huile de ricin et peut provoquer des troubles digestifs (effet laxatif léger, diarrhée).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous souffrez de problèmes au foie (défaillance des fonctions du foie ou insuffisance hépatique) (voir "Ne prenez jamais PERIDYS 10 mg, comprimé

pelliculé") ;

- si vous souffrez de problèmes aux reins (défaillance des fonctions du rein ou insuffisance rénale). Vous devez demander conseil à votre médecin en cas de traitement prolongé car vous devrez peut-être prendre un dosage plus faible que ce médicament ;

à vous examiner ;

La dompéridone peut provoquer un accroc de troubles cardiaques. Ce médicament est contre-indiqué chez les patients de plus de 60 ans prenant des médicaments. Le risque est d'augmenter si vous prenez d'autres médicaments. Parlez-en à votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments pour traiter des problèmes au cœur ou bactériennes). Les autres médicaments peuvent avoir des effets indésirables similaires à ceux de la dompéridone. La dompéridone doit être prise avec précaution chez les personnes souffrant de problèmes au cœur. Les autres médicaments peuvent avoir des effets indésirables similaires à ceux de la dompéridone. La dompéridone doit être prise avec précaution chez les personnes souffrant de problèmes au cœur.

Pendant le traitement, contactez votre médecin en cas de troubles du rythme ou de difficultés à respirer, un médicament devra alors être prescrit. En cas de doute, ne prenez pas de médicament ou de votre pharmacien.

**Interactions avec d'autres médicaments :**

Ne prenez jamais PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé avec :

- des champignons, des antibiotiques azolés, en particulier le kétoconazole oral, le fluconazole ou le voriconazole ;
- des infections bactériennes, en particulier l'érythromycine, la clarithromycine, la tétracycline, la moxifloxacine, la pentamidine (ce sont des antibiotiques) ;
- des problèmes cardiaques ou une hypertension artérielle (par exemple l'amiodarone, la dronedarone, la quinidine, la disopyramide, le dofétilide, le sotalol, le diltiazem, le vérapamil) ;
- une psychose (par exemple l'halopéridol, le pimozide, le sertindole) ;
- une dépression (par exemple le citalopram, l'escitalopram) ;
- des troubles gastro-intestinaux (par exemple le cisapride, le dolasetron, le prucalopride) ;
- une allergie (par exemple la méquitazine, la mizolastine) ;
- le paludisme (en particulier l'halofantrine) ;
- le VIH/SIDA (les inhibiteurs de protéase) ;
- un cancer (par exemple le torémifène, le vandetanib, la vincamine).

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques ou le VIH/SIDA.

Il est important de demander à votre médecin ou votre pharmacien si PERIDYS est sûr pour vous lorsque vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments délivrés sans ordonnance.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse :** Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si ce médicament vous est prescrit au cours de la grossesse, respectez la posologie et la durée du traitement établies par votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

PERIDYS 10MG  
CP PELL B20







# TITANOREÏNE®

Suppositoires — Boîte de 12  
Carraghénates / Oxyde de zinc

LOT : 191166  
PER : 09-22  
PPV : 19.30DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Carraghénates .....  
Oxyde de zinc .....  
Dioxyde de titane ..... 0,1 g  
Excipients : Talc, Glycérides semi - synthétiques .....

## TYPE D'ACTIVITÉS

TITANOREÏNE est une préparation destinée au traitement symptomatique des hémorroïdes et de leurs complications.

Son action est due à l'association d'un mucilage extrait d'une algue marine et de topiques muco-protecteurs.

Le pouvoir couvrant du mucilage permet un meilleur contact des autres composants sur la muqueuse ano-rectale. De ce fait, TITANOREÏNE facilite l'évacuation des selles, réduit l'inflammation et la douleur.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hémorroïdes et leurs complications inflammatoires et douloureuses ; procidence hémorroïdaire, anite congestive, papillite, fissure anale, hémorroïdes internes.
- Soins post-opératoires après les interventions ano-rectales.

## POSOLOGIE

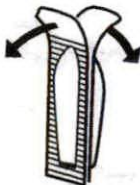
Se conformer à la prescription médicale.

Habituellement 1 à 2 suppositoires par jour, de préférence après une selle.

## Mode et /ou voie d'administration

Voie rectale

Titanoreïne  
12 Suppositoires



Tirez sur  
les languettes

# TITANOREINE®

Suppositoires — Boîte de  
Carraghénates / Oxyde de Zinc/Dioxyde de titane

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne l'utilisez pas 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.

LOT: 191165  
PER: 09-22  
PPV: 19.30DH

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Carraghénates .....  
Oxyde de zinc .....  
Dioxyde de titane .....  
Excipients : Talc, Glycérides semi-synthétiques .....

## TYPE D'ACTIVITÉS

TITANOREINE est une préparation destinée au traitement des hémorroïdes et de leurs complications.

Son action est due à l'association d'un mucilage extrait d'une algue marine et de topiques muco-protecteurs.

Le pouvoir couvrant du mucilage permet un meilleur contact des autres composants sur la muqueuse ano-rectale. De ce fait, TITANOREINE facilite l'évacuation des selles, réduit l'inflammation et la douleur.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hémorroïdes et leurs complications inflammatoires et douloureuses ; proctodermite hémorroïdaire, anite congestive, papillite, fissure anale, hémorroïdes internes.
- Soins post-opératoires après les interventions ano-rectales.

## POSOLOGIE

Se conformer à la prescription médicale.

Habituellement 1 à 2 suppositoires par jour, de préférence après une selle.

## Mode et/ou voie d'administration

Voie rectale

Titanoreine   
12 Suppositoires



6 118000 080510



Tirez sur  
les languettes

# TITANOREINE®

Suppositoires — Boîte de  
Carraghénates / Oxyde de Zinc/Dioxyde de titane

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne l'utilisez pas si vous n'avez pas été informé par votre médecin. 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.

LOT: 191165  
PER: 09-22  
PPV: 19.30DH

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Carraghénates .....  
Oxyde de zinc .....  
Dioxyde de titane .....  
Excipients : Talc, Glycérides semi - synthétiques .....

## TYPE D'ACTIVITÉS

TITANOREINE est une préparation destinée au traitement des hémorroïdes et de leurs complications.

Son action est due à l'association d'un mucilage extrait d'une algue marine et de topiques muco-protecteurs.

Le pouvoir couvrant du mucilage permet un meilleur contact des autres composants sur la muqueuse ano-rectale. De ce fait, TITANOREINE facilite l'évacuation des selles, réduit l'inflammation et la douleur.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hémorroïdes et leurs complications inflammatoires et douloureuses ; proctodermite hémorroïdaire, anite congestive, papillite, fissure anale, hémorroïdes internes.
- Soins post-opératoires après les interventions ano-rectales.


## POSOLOGIE

Se conformer à la prescription médicale.

Habituellement 1 à 2 suppositoires par jour, de préférence après une selle.

## Mode et /ou voie d'administration

Voie rectale

Titanoreine   
12 Suppositoires



Tirez sur  
les languettes



Dr. Mohammed Ali DEBBARH

SPÉCIALISTE EN

Hépatogastroentérologie

(Foie - Estomac Intestins - Pancréas - Vésicule)

et Proctologie Médico Chirurgicale

(Hémorroïdes - Fissures - Fistules)

Endoscopie - Echographie

Lauréat de la faculté de Médecine

de Tours (France)

Ancien Attaché des Hôpitaux de France

Ancien Gastro Entérologue de l'Hôpital

Militaire de Laâyoune

الدكتور محمد علي الدباغ

طبيب إختصاصي في أمراض الجهاز الهضمي

الكبد، المعدة والأمعاء، البنكرياس والمرارة

أمراض وجراحة المخرج

(البواسير - التقلح - الناسور)

التنظير الباطني - الكشف بالصدى

خريج كلية الطب بفرنسا

طبيب ملحق سابقا بمستشفيات غرب فرنسا

طبيب اختصاصي سابقا بالمستشفى العسكري

لمدينة العيون

Casablanca, le

14 DEC. 2019

الدار البيضاء، في

Enroukhe Fattima

NFS

CRP

Femitehene

Transaminases

glycémie, créatinine

HB A1C

DR DEBBARH Med Ali  
SPÉCIALISTE EN Hépatogastroentérologie  
Rés Al Mouahidine Imm Ibn Taoumart II  
App 1 Grande Ceinture (au dessus C.L.H) - Casa - Tél/Fax : 05 22 35 84 78

إقامة الموحدين - عمارة ابن تومرت 2 - شقة رقم 1 - الحزام الكبير (فوق القرض العقاري) - الحي المحمدي - الدار البيضاء

Résidence Al Mouahidine - Imm. Ibn Taoumart II, App. 1 - Grande Ceinture (au dessus C.L.H) - Casa - Tél/Fax : 05 22 35 84 78



# LABOGAMMA



Laboratoire Général Analyses Médicales Médico-légales Alimentaires

Biologie moléculaire. Centre de fertilité. Marqueurs tumoraux. Hormonologie. Toxicologie

Dr T BENCHEKROUN.A

Casablanca le dimanche 15 décembre 2019 Madame ERROUKH FATIMA

FACTURE N°	375610
------------	--------

## Analyses :

Numération formule sanguine + PLQ -----	B	80	
Glycémie (à jeûn) -----	B	30	
Créatinine -----	B	30	
Gamma -G.T. -----	B	50	
Transaminases OT -----	B	50	
Transaminases PT -----	B	50	
Hémoglobine glycosylée -----	B	100	
Protéine C réactive -----	B	100	
Ferritine Architect -----	B	250	Total : B 740

## Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

TOTAL DOSSIER	1 001,60 DH
---------------	-------------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Mille Un Dirhams et Soixante Centimes

Dr T BENCHEKROUN.A  
Analyses Médicales  
184 Av C Hay Mohammadi Casablanca  
Tel 05 22 61 85 39 Fax 05 22 62 15 94

**De Garde 24h/24 - 7j/7 ( Prélèvement à Domicile )**

DIPLOME DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE LIEGE, BELGIQUE. ANCIEN ASSISTANT EN TOXICOLOGIE A L'HOPITAL UNIVERSITAIRE DE BAVIERE  
C E S BIOCHIMIE - IMMUNO - TRANSFUSION - MICROBIOLOGIE - MARQUEURS TUMORAUX

ANCIEN RESPONSABLE DU SERVICE D'EPIDEMIOLOGIE A L'INSTITUT PASTEUR MAROC

**CENTRE DE FERTILITE , BIOLOGIE DE REPRODUCTION : FIV - ICSI**  
E-mail : [labogamma2010@gmail.com](mailto:labogamma2010@gmail.com) - Site web : [www.labogamma.com](http://www.labogamma.com)

186, Avenue 'c' - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél : 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

INPE: 093000610 - Patente : 32833616 - I.F : 46901880 - ICE : 001592244000006



# LABOGAMMA



Laboratoire Général Analyses Médicales Médico-légales Alimentaires

Biologie moléculaire. Centre de fertilité. Marqueurs tumoraux. Hormonologie. Toxicologie

Casablanca le : 15/12/19

Dr T BENCHEKROUN.A

Madame ERROUKH FATIMA

Code patient : 118911 - Référence : 19L1369

Page : 3/3

## MARQUEURS TUMORAUX

ARCHITECT ( CMIA )

Normales

Ferritine ----- : 26,29 ng/ml

Observations : - 1 - 30 jours

Filles 6 - 515

Garçon s 6 - 400

- 30 j- 6 mois

Filles 6 - 340

Garçons 6 - 410

- 7 - 12 mois

Filles 6 - 45

Garçon s 6 - 80

- 1 - 13 ans

8 - 60

- Hommes

21,81 - 274,66

- Femmes

4,63 - 204,00

LABOGAMMA  
Analyses Médicales  
Dr T BENCHEKROUN.A BIOLOGISTE  
184 Av C Hay Mohammadi Casablanca  
Tel 05 22 61 85 39 Fax 05 22 62 15 94

\* ( résultat contrôlé )

**De Garde 24h/24 - 7j/7 ( Prélèvement à Domicile )**

DIPLOME DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE LIEGE . BELGIQUE . ANCIEN ASSISTANT EN TOXICOLOGIE A L'HOPITAL UNIVERSITAIRE DE BAVIERE  
C E S BIOCHIMIE - IMMUNO - TRANSFUSION - MICROBIOLOGIE - MARQUEURS TUMORAUX

ANCIEN RESPONSABLE DU SERVICE D'EPIDEMIOLOGIE A L'INSTITUT PASTEUR MAROC

**CENTRE DE FERTILITE , BIOLOGIE DE REPRODUCTION : FIV - ICSI**  
E-mail : labogamma2010@gmail.com - Site web : www.labogamma.com

186, Avenue 'c' - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél : 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

INPE: 093000610 - Patente : 32833616 - I.F : 46901880 - ICE : 001592244000006





# LABOGAMMA



Laboratoire Général Analyses Médicales Médico-légales Alimentaires

Biologie moléculaire. Centre de fertilité. Marqueurs tumoraux. Hormonologie. Toxicologie

Casablanca le : 15/12/19

Dr T BENCHEKROUN.A

Madame ERROUKH FATIMA

Code patient : 118911 - Référence : 19L1369

Page : 1/3

## HEMATOLOGIE

### NUMERATION FORMULE SANGUINE

Automate : CELL-DYN 3500R

	Résultats	Normales (Femme Adulte)
<u>GLOBULES ROUGES</u>		
Hématies -----:	4,45 M/mm <sup>3</sup>	3,5 - 5
Hémoglobine -----:	13,40 g/100 ml	11 - 15
Hématocrite -----:	40,90 %	36 - 47
- V.G.M. -----:	91,90 µ <sup>3</sup>	80 - 100
- T.C.M.H. -----:	30,10 pg	27 - 34
- C.C.M.H. -----:	32,80 g/100 ml	32 - 36
<u>GLOBULES BLANCS</u>		
Numération des leucocytes -----:	6 860,00 /mm <sup>3</sup>	4000 - 10000
Formule leucocytaire		
Polynucléaires Neutrophiles -----:	57,30 %	
Soit :	3 931 /mm <sup>3</sup>	2000 - 7500
Polynucléaires Eosinophiles -----:	2,90 %	
Soit :	199 /mm <sup>3</sup>	20 - 500
Polynucléaires Basophiles -----:	0,30 %	
Soit :	21 /mm <sup>3</sup>	< 100
Lymphocytes -----:	35,00 %	
Soit :	2 401 /mm <sup>3</sup>	1000 - 4000
Monocytes -----:	4,50 %	
Soit :	309 /mm <sup>3</sup>	200 - 1000
<u>PLAQUETTES</u>		
Résultat -----:	192 000 /mm <sup>3</sup>	150000 - 450000

LABOGAMMA  
Analyses Médicales  
Dr T BENCHEKROUN.A. BIOLOGISTE  
184 Av. C Hay Mohammadi Casablanca  
Tél 05 22 61 85 39 Fax 05 22 62 15 94

\* ( résultat contrôlé )

**De Garde 24h/24 - 7j/7 ( Prélèvement à Domicile )**

DIPLOME DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE LIEGE . BELGIQUE . ANCIEN ASSISTANT EN TOXICOLOGIE A L'HOPITAL UNIVERSITAIRE DE BAVIERE  
C E S BIOCHIMIE - IMMUNO - TRANSFUSION - MICROBIOLOGIE - MARQUEURS TUMORAUX

ANCIEN RESPONSABLE DU SERVICE D'EPIDEMIOLOGIE A L'INSTITUT PASTEUR MAROC

**CENTRE DE FERTILITE , BIOLOGIE DE REPRODUCTION : FIV - ICSI**

E-mail : labogamma2010@gmail.com - Site web : www.labogamma.com

186, Avenue 'c' - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél : 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

INPE: 093000610 - Patente : 32833616 - I.F : 46901880 - ICE : 001592244000006



# LABOGAMMA



Laboratoire Général Analyses Médicales Médico-légales Alimentaires

Biologie moléculaire. Centre de fertilité. Marqueurs tumoraux. Hormonologie. Toxicologie

Casablanca le : 15/12/19

Dr T BENCHEKROUN.A

Madame ERROUKH FATIMA

Code patient : 118911 - Référence : 19L1369

Page : 2/3

## EXAMENS BIOCHIMIQUES DU SANG ARCHITECT Abbott ci 4100

	Résultats	Normales
Glycémie à jeun ----- :	1,16 * g/l	0,7 - 1,1
Créatinine ----- :	7,00 mg/l 61,88 µmol/l	6 - 13 53,04 - 114,92
Gamma G.T. ----- :	47,00 * UI/l	< 36
Transaminases - SGOT / ASAT ----- :	11,90 UI/l	5 - 37
Transaminases - SGPT / ALAT ----- :	13,00 UI/l	< 55

## HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE

(Tech : HPLC METHODE DE REFERENCE)

Hémoglobine glycosylée ----- : 6,90

(Diabète stable < 7 %)  
(Diabète instable > 8 %)  
(Niveau non diabétique < 6 %)

## IMMUNO / SEROLOGIE

Protéine C réactive ----- : 2,74 mg/l < 5

LABOGAMMA  
Analyses Médicales  
Dr T BENCHEKROUN.A BIOLOGISTE  
184 Av C Hay Mohammadi - Casablanca  
Tél 05 22 61 85 39 Fax 05 22 62 15 94

\* (résultat contrôlé)

**De Garde 24h/24 - 7j/7 (Prélèvement à Domicile)**

DIPLOME DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE LIEGE . BELGIQUE . ANCIEN ASSISTANT EN TOXICOLOGIE A L'HOPITAL UNIVERSITAIRE DE BAVIERE  
C E S BIOCHIMIE - IMMUNO - TRANSFUSION - MICROBIOLOGIE - MARQUEURS TUMORAUX

ANCIEN RESPONSABLE DU SERVICE D'EPIDEMIOLOGIE A L'INSTITUT PASTEUR MAROC

**CENTRE DE FERTILITE , BIOLOGIE DE REPRODUCTION : FIV - ICSI**

E-mail : labogamma2010@gmail.com - Site web : www.labogamma.com

186, Avenue 'c' - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél : 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

INPE: 093000610 - Patente : 32833616 - I.F : 46901880 - ICE : 001592244000006