

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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

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



## Déclaration de Maladie

N° P19-0026373

ND = 21854

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0309901 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EDDERAGH MAHJOUA

Date de naissance : 1946

Adresse : Hay Moulay Abdellah me 48 N°

49 Casablanca

Tél. : 066445685 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. JABRI LEILA  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabète et Maladies Métaboliques  
Rés. Sana IMM 405 - 3ème Etage  
Bd. El Qods Ain Chock - Casablanca  
Tél : 05 22 80 66 06

Date de consultation : 5/02/2020

Nom et prénom du malade : Abdelkader Nadjoulia Age : 74 ans

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

Nature de la maladie : Diabète type 2 HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
31/01/2020			3000R	<p>DR. JABRI EL ALAO</p> <p>Spécialiste des Maladies Métaboliques</p> <p>80, El Qods Ain Chock - 5ème Etage</p> <p>Casablanca</p> <p>Tel: 06 22 60 65 06</p> <p>INPE: 091160082</p>
07/02/2020		02		

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie Boulmane</p> <p>Hay Mij AL - Bld. Boulmane</p> <p>Tel: 06 22 60 65 06</p> <p>INPE: 091160082</p>	05/02/2020	2730,50

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p>LABORATOIRE EL KAMALI</p> <p>Dr. Hoda OUALI ALAMI</p> <p>Médecin Radiologue</p> <p>Tel: 06 22 60 65 06</p> <p>INPE: 091160082</p>	03/02/2020	B38	460 DA

# AUXILIAIRES MEDICAUX

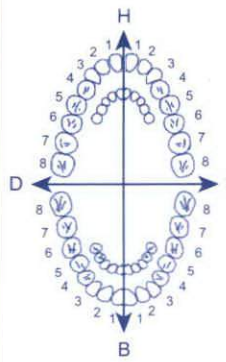
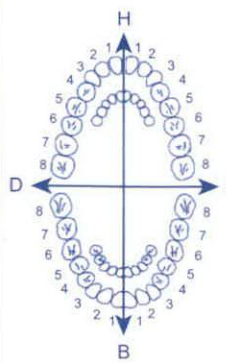
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<p>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur JABRI Leila

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Des Cartes

05 Février 2020

الدكتورة جبري ليلى

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الايض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغدة الدرقية

Casablanca, le ..... الدار البيضاء في

**Mme ED DEBBAGH MAHJOUBA**

1/ EANTUS SOLOSTAR 1 STYLO 100

28 U le soir pd 3 mois

2/ NOVORAPIDE FLEXPEN

6 U le matin

6 U le midi

4 U le soir

pd 3 mois

3/ Co-Arapro 300/25 mg

1 Matin pendant 3 mois

4/ LOWRAC 5

1 co Soir pendant 3 mois

5/ Dermofix poudre

1 ap/j pd 1 mois le matin

6/ EsomyK 150 mg

1 gel / sem pd 1 mois

7/ Aiguilles BD microfines + 4 mm

1 boîte

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

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

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



# DERMOFIX® Poudre

## Sertaconazole

### COMPOSITION :

Sertaconazole nitrate .....	2 g
Excipients q.s.p. ....	100 g

### PROPRIETES :

Le Sertaconazole est un nouvel anti-mycosique à usage topique possédant une nouvelle structure chimique. Son spectre d'activité s'avère très large :

- Les levures pathogènes (Candida albicans, C. tropicalis, C. spp., Pityrosporum orbiculaires)
- Les dermatophytes (trichophyton, Epidermophyton et Microsporum)
- Les champignons opportunistes filamenteux (Aspergillus)
- Les germes résistants à d'autres anti-mycosiques
- Les bactéries gram<sup>+</sup> (Staphylocoques et Streptocoques)

### INDICATIONS :

Traitement topique des infections cutanées et unguéales dues aux Candida et dermatophytes, avec exsudation et plus particulièrement l'intertrigo.

La durée du traitement varie d'un patient à l'autre en fonction de l'agent étiologique et de la localisation de l'infection. En général, on recommande 4 semaines de traitement afin d'assurer une guérison clinique et microbiologique complète et d'éviter ainsi toute récurrence, sachant que souvent cette guérison apparaît après 2 à 4 semaines de traitement.

### EFFETS INDESIRABLES :

Le Sertaconazole présente une innocuité totale et une excellente tolérance : aucun cas de toxicité ou de réaction de photosensibilité n'a été relevé. Seul un érythème léger peut survenir lors des premières applications n'entraînant jamais la suspension du traitement.

### CONDITIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Après application de grandes quantités chez le nouveau né et chez de niveaux plasmatiques. Malgré cela, son innocuité n'a pas été de **POSOLOGIE USUELLE, VOIES ET MODE D'ADMINISTRATION**  
Voie topique.

Mycoses des plis : 1 application par jour

Pieds d'athlète : 1 application par jour

Il est conseillé d'appliquer la poudre non seulement au niveau des les chaussures.

### FORMES ET AUTRES PRESENTATIONS :

Dermofix® Poudre : Flacon de 30 g.

Dermofix® Crème à 2% : Tube de 30 g.

Dermofix® Solution à 2% : Flacon de 30 ml.

Dermofix® Gel à 2% : Flacon de 100 g.

Gyno-dermofix® 300 mg boîte de 1 ovule.

Liste I (Tableau A).



PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Ma  
S/L FERRER INTERNATIONAL

# LOWRAC®

Amlodipine Bésilate

## FORME ET PRESENTATIONS :

LOWRAC gélules dosées à 5 mg, boîte de 15 et de 30.

## COMPOSITION :

LOWRAC 5 mg

Amlodipine bésilate.....5 mg.  
Excipient q.s.p.....1 gélule.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire.

## INDICATIONS :

- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'angor chronique stable ; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement du syndrome Prinzmetal confirmé ou suspecté ; prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'hypertension ; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antihypertenseurs.

## POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

En traitements antiangineux ou antihypertenseurs : de 5 à 10 mg d'Amlodipine à prendre une fois par jour par voie orale.  
une dose d'attaque inférieure est recommandée dans le traitement antihypertenseur des patients jeunes, fragiles ou âgés et des patients ayant une insuffisance rénale ; en outre, une dose d'attaque inférieure est recommandée lorsque LOWRAC est prescrit avec d'autres agents antihypertenseurs.

La dose quotidienne maximale est de 10 mg.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Les effets les plus fréquents : œdème périphérique, rougeur de la face et céphalées.
- Les effets les moins fréquents : vertige, palpitations, fatigabilité, nausée, constipation, bouche sèche, crampes de la vue.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse :

Aucune étude n'a été réalisée sur l'usage de l'Amlodipine chez la femme enceinte. Bien qu'on n'ait observé aucune toxicité chez l'embryon et le fœtus. Par conséquent, et sauf si cela est jugé essentiel par le médecin, l'usage de LOWRAC est déconseillé chez la femme enceinte.

### Allaitement :

Le passage de l'Amlodipine dans le lait n'a pas été élucidé. Par conséquent, l'Amlodipine ne doit pas être utilisée pendant l'allaitement.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Aucune réaction médicamenteuse d'importance clinique majeure n'a été signalée sur l'usage de l'Amlodipine. Cependant, il convient d'être prudent lors de l'utilisation concomitante de l'Amlodipine avec le Dantrolène, l'Alfuzosine, le Baclofène, la Rifampicine et l'Itraconazole.

Lowrac® 5 5mg ○  
30 gélules



LOT: 150  
PER: 04/03  
PPV: 53.00

# LOWRAC®

Amlodipine Bésilate

## FORME ET PRESENTATIONS :

LOWRAC gélules dosées à 5 mg, boîte de 15 et de 30.

## COMPOSITION :

LOWRAC 5 mg

Amlodipine bésilate.....5 mg.  
Excipient q.s.p.....1 gélule.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire.

## INDICATIONS :

- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'angor chronique stable ; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement du syndrome Prinzmetal confirmé ou suspecté ; prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'hypertension ; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antihypertenseurs.

## POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

En traitements antiangineux ou antihypertenseurs : de 5 à 10 mg d'Amlodipine à prendre une fois par jour par voie orale.  
une dose d'attaque inférieure est recommandée dans le traitement antihypertenseur des patients jeunes, fragiles ou âgés et des patients ayant une insuffisance rénale ; en outre, une dose d'attaque inférieure est recommandée lorsque LOWRAC est prescrit avec d'autres agents antihypertenseurs.

La dose quotidienne maximale est de 10 mg.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Les effets les plus fréquents : œdème périphérique, rougeur de la face et céphalées.
- Les effets les moins fréquents : vertige, palpitations, fatigabilité, nausée, constipation, bouche sèche, crampes de la vue.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse :

Aucune étude n'a été réalisée sur l'usage de l'Amlodipine chez la femme enceinte. Bien qu'on n'ait observé aucune toxicité chez l'embryon et le fœtus. Par conséquent, et sauf si cela est jugé essentiel par le médecin, l'usage de LOWRAC est déconseillé chez la femme enceinte.

### Allaitement :

Le passage de l'Amlodipine dans le lait n'a pas été élucidé. Par conséquent, l'Amlodipine ne doit pas être utilisée pendant l'allaitement.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Aucune réaction médicamenteuse d'importance clinique majeure n'a été signalée sur l'usage de l'Amlodipine. Cependant, il convient d'être prudent lors de l'utilisation concomitante de l'Amlodipine avec le Dantrolène, l'Alfuzosine, le Baclofène, la Rifampicine et l'Itraconazole.

Lowrac® 5 5mg ○  
30 gélules



LOT: 150  
PER: 04/03  
PPV: 53.00

# LOWRAC®

Amlodipine Bésilate

## FORME ET PRESENTATIONS :

LOWRAC gélules dosées à 5 mg, boîte de 15 et de 30.

## COMPOSITION :

LOWRAC 5 mg

Amlodipine bésilate.....5 mg.  
Excipient q.s.p.....1 gélule.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire.

## INDICATIONS :

- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'angor chronique stable ; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement du syndrome Prinzmetal confirmé ou suspecté ; prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'hypertension ; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antihypertenseurs.

## POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

En traitements antiangineux ou antihypertenseurs : de 5 à 10 mg d'Amlodipine à prendre une fois par jour par voie orale.  
une dose d'attaque inférieure est recommandée dans le traitement antihypertenseur des patients jeunes, fragiles ou âgés et des patients ayant une insuffisance rénale ; en outre, une dose d'attaque inférieure est recommandée lorsque LOWRAC est prescrit avec d'autres agents antihypertenseurs.

La dose quotidienne maximale est de 10 mg.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Les effets les plus fréquents : œdème périphérique, rougeur de la face et céphalées.
- Les effets les moins fréquents : vertige, palpitations, fatigabilité, nausée, constipation, bouche sèche, crampes de la vue.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse :

Aucune étude n'a été réalisée sur l'usage de l'Amlodipine chez la femme enceinte. Bien qu'on n'ait observé aucune toxicité chez l'embryon et le fœtus. Par conséquent, et sauf si cela est jugé essentiel par le médecin, l'usage de LOWRAC est déconseillé chez la femme enceinte.

### Allaitement :

Le passage de l'Amlodipine dans le lait n'a pas été élucidé. Par conséquent, l'Amlodipine ne doit pas être utilisée pendant l'allaitement.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Aucune réaction médicamenteuse d'importance clinique majeure n'a été signalée sur l'usage de l'Amlodipine. Cependant, il convient d'être prudent lors de l'utilisation concomitante de l'Amlodipine avec le Dantrolène, l'Alfuzosine, le Baclofène, la Rifampicine et l'Itraconazole.

Lowrac® 5 5mg ○  
30 gélules



LOT: 150

PER: 04/20

PPV: 53.00

# ESOMYK®

(FLUCONAZOLE)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Boîtes de 1, 4 et 8 gélules dosées à 150 mg.

## COMPOSITION

Gélules à 150 mg

Fluconazole ..... 150 mg

Excipient qsp 1 gélule

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antifongique à usage systémique.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Candidoses

- vaginales et périnéales aiguës et récidivantes
- Balanite candidosique
- Dermo-épidermomycoses
- Onychomycose

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés.
- La forme gélules n'est pas indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans.
- Grossesse et allaitement.
- Cisapride, pimozide, halofantrine.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes hépatiques, une surveillance des tests hépatiques est recommandée. En cas d'aggravation d'une atteinte hépatique, l'usage de ce médicament doit être interrompu. En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, jaunissement de la peau, urine foncée, selles décolorées), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin. Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients préalablement présentés une réaction cutanée à un autre dérivé azolé. Les dérivés azolés ont été associés à une prolongation de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

**ESOMYK® 150 mg** gélules, une gélule sera prise une fois par jour, à jeun, avec un verre d'eau. En cas de réaction cutanée grave (éruption, urticaire, œdème, etc.), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin.

PPV\* 140H40

ESOMYK® 150 mg  
1 gélule



مختبرات الصيدلانية  
21 RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC



# ESOMYK®

(FLUCONAZOLE)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Boîtes de 1, 4 et 8 gélules dosées à 150 mg.

## COMPOSITION

Gélules à 150 mg

Fluconazole ..... 150 mg

Excipient qsp 1 gélule

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antifongique à usage systémique.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Candidoses

- vaginales et périnéales aiguës et récidivantes
- Balanite candidosique
- Dermo-épidermomycoses
- Onychomycose

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés.
- La forme gélules n'est pas indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans.
- Grossesse et allaitement.
- Cisapride, pimozide, halofantrine.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes hépatiques, une surveillance des tests hépatiques est recommandée. En cas d'aggravation d'une atteinte hépatique, l'usage de ce médicament doit être interrompu. En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, jaunissement de la peau, urine foncée, selles décolorées), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin. Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients préalablement présentés une réaction cutanée à un autre dérivé azolé. Les dérivés azolés ont été associés à une prolongation de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

**ESOMYK® 150 mg** gélules, une boîte de 1, 4 ou 8 gélules. Le médicament sera administré avec de l'eau. En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, jaunissement de la peau, urine foncée, selles décolorées), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin.

PPV\* 140H40

ESOMYK® 150 mg  
1 gélule



مخبرات المنتهات الصيدلانية  
21 RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC

# ESOMYK®

(FLUCONAZOLE)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Boîtes de 1, 4 et 8 gélules dosées à 150 mg.

## COMPOSITION

Gélules à 150 mg

Fluconazole ..... 150 mg

Excipient qsp 1 gélule

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antifongique à usage systémique.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Candidoses

- vaginales et périnéales aiguës et récidivantes
- Balanite candidosique
- Dermo-épidermomycoses
- Onychomycose

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés.
- La forme gélules n'est pas indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans.
- Grossesse et allaitement.
- Cisapride, pimozide, halofantrine.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes hépatiques, une surveillance des tests hépatiques est recommandée. En cas d'aggravation d'une atteinte hépatique, l'usage de ce médicament doit être interrompu. En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, jaunissement de la peau, urine foncée, selles décolorées), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin. Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients préalablement présentés une réaction cutanée à un autre dérivé azolé. Les dérivés azolés ont été associés à une prolongation de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

**ESOMYK® 150 mg** gélules, une boîte de 15 gélules. Le médicament sera administré par voie orale, avec ou sans nourriture. En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, jaunissement de la peau, urine foncée, selles décolorées), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin.

PPV\* 140H40

ESOMYK® 150 mg  
1 gélule



مختبرات الصيدلانية  
21 RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC

# ESOMYK®

(FLUCONAZOLE)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Boîtes de 1, 4 et 8 gélules dosées à 150 mg.

## COMPOSITION

Gélules à 150 mg

Fluconazole ..... 150 mg

Excipient qsp 1 gélule

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antifongique à usage systémique.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Candidoses

- vaginales et périnéales aiguës et récidivantes
- Balanite candidosique
- Dermo-épidermomycoses
- Onychomycose

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés.
- La forme gélules n'est pas indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans.
- Grossesse et allaitement.
- Cisapride, pimozide, halofantrine.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes hépatiques, une surveillance des tests hépatiques est recommandée. En cas d'aggravation d'une atteinte hépatique, l'usage du médicament doit être interrompu. En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, jaunissement de la peau, ictère), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin. Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée à un autre dérivé azolé. Les dérivés azolés ont été associés à une prolongation de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

**ESOMYK® 150 mg** gélules, une boîte de 1, 4 ou 8 gélules. Le médicament sera administré avec de l'eau. En cas de réaction cutanée grave (éruption, ictère), arrêter immédiatement le traitement et consulter un médecin.

PPV\* 140H40

ESOMYK® 150 mg  
1 gélule



مخبر المصنوعات الصيدلانية  
21 RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC









**CO-ARAPRO® 150 mg/12,5 mg**  
**CO-ARAPRO® 300 mg/12,5 mg**  
**CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg**  
**Ibésartan / Hydrochlorothiazide**  
**Comprimés Pelliculés**

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 tout compris, vous pouvez, si vous avez un doute, demander 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.

#### COMPOSITION

Ibésartan	150 mg
Hydrochlorothiazide	12,5 mg
Ibésartan	300 mg
Hydrochlorothiazide	12,5 mg
Ibésartan	300 mg
Hydrochlorothiazide	25 mg

Les autres composants sont : mannitol, povidone, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

#### FORME ET PRÉSENTATION

Comprimés pelliculés Boîte de 10 et 30.

#### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations Code ATC: C09DA04.

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients adultes dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée par l'ibésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul.

#### CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais CO-ARAPRO® :

- si vous êtes allergique à l'ibésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des Sulfamides,
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-ARAPRO® au début de grossesse),
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves,
- si vous avez des difficultés pour uriner
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang,
- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par insuline (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CO-ARAPRO® et si une des situations suivantes se présentent :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein
- si vous souffrez de problèmes cardiaques
- si vous souffrez de problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'un diabète
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (comme aussi sous le nom de lupus ou LED)
- si vous souffrez d'hypertension primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :  
 - Un inhibiteur de l'enzyme de Conversion (EC) (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- Aliskiren

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CO-ARAPRO® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes tels que soit anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide contenu dans CO-ARAPRO®
- si vous ressentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque)
- si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie
- si vous constatez une altération de votre vision ou une douleur dans un œil ou les deux yeux lors du traitement par CO-ARAPRO®. Ce pourrait être un signe que vous développez un glaucome, c'est à dire une pression accrue dans votre œil ou vos yeux. Vous devez arrêter votre traitement par CO-ARAPRO® et consulter votre médecin.

L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut induire une réaction positive des tests pratiqués lors du contrôle antidopage.

#### Enfants et adolescents

CO-ARAPRO® ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

#### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

Les médicaments diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contenu dans CO-ARAPRO® peuvent avoir un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ne doivent pas être pris avec CO-ARAPRO® sans la surveillance de votre médecin.

Il se peut que votre médecin modifie votre dose ou prendre d'autres précautions si vous prenez de l'aliskiren.

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

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique, d'autres diurétiques,
- certaines laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplémentation thérapeutique,
- des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque
- des médicaments pour traiter le diabète (insulines orales ou insuline).
- Carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie)

Il est également important de dire à votre médecin si vous prenez d'autres antihypertenseurs, des stéroïdes, des anticancéreux, des médicaments contre la douleur, des médicaments antirrhéumatisiques ou des résines de colestyramine et de colestipol pour réduire le cholestérol dans le sang.

CO-ARAPRO® avec des aliments et boissons

CO-ARAPRO® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide dans CO-ARAPRO®, si vous buvez de

l'alcool alors que vous êtes sous traitement avec ce médicament, vous pouvez ressentir une sensation accrue de vertige lorsque vous vous levez, en particulier quand vous vous levez d'une position assise.

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

##### Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous êtes (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre CO-ARAPRO® avant que vous ne soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de CO-ARAPRO®.

CO-ARAPRO® est déconseillé au cours de la grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

##### Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point d'allaiter. CO-ARAPRO® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

**CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**  
 Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'ibésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que le CO-ARAPRO® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si tel est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

#### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

##### Posologie

La posologie recommandée de CO-ARAPRO® est de un comprimé par jour. CO-ARAPRO® sera habituellement prescrit par votre médecin si votre précédent traitement n'a pas permis d'obtenir un contrôle suffisant de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à CO-ARAPRO®.

##### Mode d'administration

CO-ARAPRO® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre CO-ARAPRO® avec ou sans nourriture, à n'importe quel moment de la journée. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre CO-ARAPRO® sans si votre médecin vous demande le contraire.

L'effet maximal de la prise de pression artérielle est obtenu en 6 à 8 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de CO-ARAPRO® que vous n'auriez dû  
 Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre CO-ARAPRO®.

CO-ARAPRO® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®  
 Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante à l'habitude. Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

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

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

Certains effets indésirables rapportés lors des études cliniques chez les patients traités avec CO-ARAPRO® ont été :

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

#### Effets indésirables peu fréquents :

- diarrhée
- pression artérielle basse
- faiblesse
- accélération des battements cardiaques
- bouffées de chaleur
- oedème
- dysfonctionnement sexuel (problèmes de performance sexuelle)
- tests sanguins pouvant révéler une diminution des taux de potassium et de sodium dans votre sang.

Si vous êtes gêné par l'un de ces effets indésirables, parlez-en à votre médecin.

#### Effets indésirables associés à l'ibésartan seul :

En plus des effets indésirables listés ci-dessus, des douleurs à la poitrine ont également été rapportées.

#### Effets indésirables associés à l'hydrochlorothiazide seul :

Perle d'appétit, av...  
 augmentation de...  
 par une douleur...  
 vomissements, tr...  
 qui peut résulter...  
 vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise)  
 diminution du no...  
 de l'œil, un ess...  
 problèmes des p...  
 poumons; essou...  
 sanguins; malai...  
 rages, nausées, v...  
 rages, mal de t...  
 et altération du...  
 de la peau, gonf...  
 l'œdème, des cla...  
 sanguin qui pe...  
 il est connu q...  
 avec des doses...  
 Si vous ressa...  
 pharmacien

Ceci s'applique...  
 notice

#### CONDITIONS D'UTILISATION

Tenir hors de la...  
 Ne pas utiliser...  
 sur la boîte.

A conserver à...  
 TABLEAU I (LST)

Code de révision...  
 Fabricant par ZC...  
 96, Zone Industrielle

Dr M.E. BOUHA

**PPV : 160,90 DH**

**Co-Arapro® 300 mg / 25 mg**  
**Ibésartan / Hydrochlorothiazide**  
**30 comprimés pelliculés**

6 118000 331667

avant augmenter  
 médecin ou votre  
 année dans cette

ion mentionné



Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
sivement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin

Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
sivement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin

Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaâ Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
siblement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin



Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
siblement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin

Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
siblement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin

Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
siblement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin



Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaâ Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
siblement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin

Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

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

### Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

### Voyages

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

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous souffrez d'insuffisamment, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la rubrique 4, vous trouverez des conseils pour éviter ces situations.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1  
Ain sebaa Casablanca  
Lantus SoloStar 100U/ml inj  
b1 sty 3ml

P.P.V. : 152,50 DH



z besoin d'un  
sivement un

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez besoin

Certains patients ayant un diabète de type 2 ancien, présentant des maladies cardiaques ou ayant déjà présenté un accident vasculaire cérébral, et traités par les thiazolidinediones en association avec de l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin dès que possible si vous avez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide du poids ou un gonflement localisé (oedème).

## Prise de NovoRapid® avec les aliments et les boissons

NovoRapid® FlexPen®  
100U/ml  
Solution injectable  
5 stylos pré-remplis de 3ml  
PPV : 647 DH



6 118001 121304



l'insuline peut  
sang peut augmen-  
ive est recommandé.

pharmacien avant de

z une grossesse  
tre médecin.

NovoRapid® peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Il peut être nécessaire de modifier votre dose d'insuline pendant la grossesse et après l'accouchement. Un contrôle attentif de votre diabète, en particulier la prévention des hypoglycémies, est important pour la santé de votre bébé.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Si votre taux de sucre dans le sang est bas ou élevé, vos capacités de concentration et de réaction peuvent être altérées, et donc diminuer vos capacités à conduire ou manœuvrer des machines. Rappelez-vous que vous pouvez mettre votre vie ou celle des autres en danger. Prière de demander à votre médecin si vous pouvez conduire ou manœuvrer des machines:

- Si vous avez souvent des hypoglycémies.
- Si vous avez des difficultés à reconnaître une hypoglycémie.

## 6. معلومات إضافية

على ماذا يحتوي نوفورايد® ؟

- المادة النشطة هي أنسولين أسبارت. مل واحد يحتوي على 100 وحدة من الأنسولين أسبارت. يحتوي كل قلم فليكسبين® على 300 وحدة في شكل محلول للحقن من 3 مل.
- أما المكونات الأخرى فهي: الجليسيرول و الفينول و الميتاكريزول و كلوريد الزنك و ثنائي صوديوم الفوسفات ثنائي الهيدرات و كلوريد الصوديوم و حمض الهيدروكلوريك/هيدروكسيد الصوديوم (ضبط الرقم الهيدروجيني) و الماء للحقن.



**Docteur JABRI Leila**

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Des Cartes

31 Janvier 2020

الدكتورة جبري ليلي

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الأيض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغدة الدرقية

Casablanca, le ..... الدار البيضاء في

**Mme ED DEBBAGH MAHJOUBA**

Glycémie à jeun  
HBA1C

**Dr. JABRI LEILA**  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Maladies Métaboliques  
Rés. Safaa Mimi 405 - 3ème Etage  
Bd. El Qods Ain Chock - Casablanca  
Tél : 05 22 50 66 06  
INPE : 091166082

**LABORATOIRE EL KHALIL**  
Dr. Hoda OUALI ALANG  
Médecin Endocrinologue  
Tél : 05 22 50 66 06 / 05 22 50 66 06  
INPE : 091166082

**LABORATOIRE EL KHALIL**

Mme EDDEBBAGH Mahjoubia

Né(e) le : 01-01-1946 F



2002030024

A coller sur l'ordonnance

ORDO

**Dr. JABRI LEILA**  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Maladies Métaboliques  
Rés. Safaa Mimi 405 - 3ème Etage  
Bd. El Qods Ain Chock - Casablanca  
Tél : 05 22 50 66 06  
INPE : 091166082

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

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

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



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

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

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste  
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

INPE :



093061166

**FACTURE N° : 2002030024**

Casablanca le 03-02-2020

Mme Mahjoubia EDDEBBAGH

Demande N° 2002030024

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0163	TSH	B250	B

Total des **B** : **380**

TOTAL DOSSIER : **460.00DH**

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

**LABORATOIRE EL KHALIL**  
**Dr. Hoda OUALI ALAMI**  
Médecin Biologiste  
252, Bd. EL KHALIL, 1<sup>er</sup> Etage, Hay Moulay Abdellah, Ain Chok, Casablanca  
Tél : 05 22 52 62 52 / 05 22 21 10 90 - Fax : 05 22 21 10

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

E-Mail : [labo.elkhalil@gmail.com](mailto:labo.elkhalil@gmail.com)— Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091



# مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

## LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

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

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste  
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

Date du prélèvement : 03-02-2020 – 2002030024 – Mme Mahjoubia EDDEBBAGH

### BILAN ENDOCRINIEN

28-03-2019

**TSH Ultra-sensible**

1,733 mUI/L

(0,250–5,600)

1,700

(Technique Chimiluminescence Beckman Coulter)

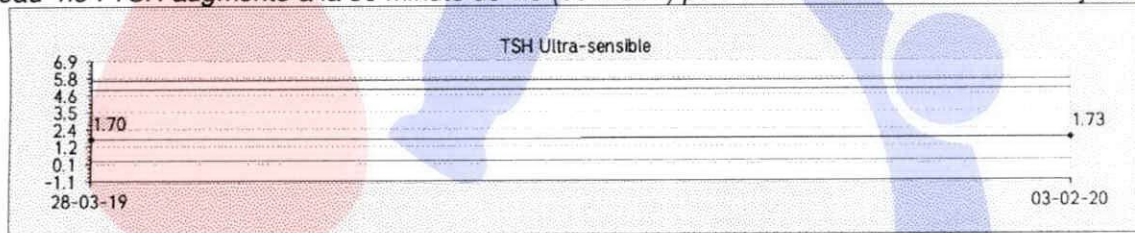
#### Valeurs de référence:

Tranche d'âge	TSH(mUI/L)
0 à 1 mois	0,70 à 18,10
1 à 12 mois	1,12 à 8,21
1 à 5 ans	0,80 à 6,25
6 à 10 ans	0,80 à 5,40
11 à 14 ans	0,70 à 4,61
15 à 18 ans	0,50 à 4,33
> à 19 ans	0,25 à 5,00
Femme enceinte 1er Trimestre	0,05 à 3,70
Femme enceinte 2eme Trimestre	0,31 à 4,35
Femme enceinte 3eme Trimestre	0,41 à 5,18

– Hyperthyroïdie : TSH < à 0,15 mUI/L

– Hypothyroïdie : TSH > à 7,00 mUI/L

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



Validé par : Dr Hoda OUALI ALAMI

LABORATOIRE EL KHALIL  
Dr. Hoda OUALI ALAMI  
Médecin Biologiste  
252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdallah, Ain Chock - Casablanca  
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  
Patente : 34046060 - I.F : 15214903 - CNSS : 4204096 - R.C : 421712 - ICE : 001603906000091





Date du prélèvement : 03-02-2020

Code patient : 1505070022

Né(e) le : 01-01-1946 (74 ans)

Mme Mahjouba EDDEBBAGH

Dossier N° : 2002030024

Prescripteur : Dr LEILA JABRI



### BIOCHIMIE SANGUINE

#### Glycémie à jeun

(Technique enzymatique- AU 480 BECKMAN)

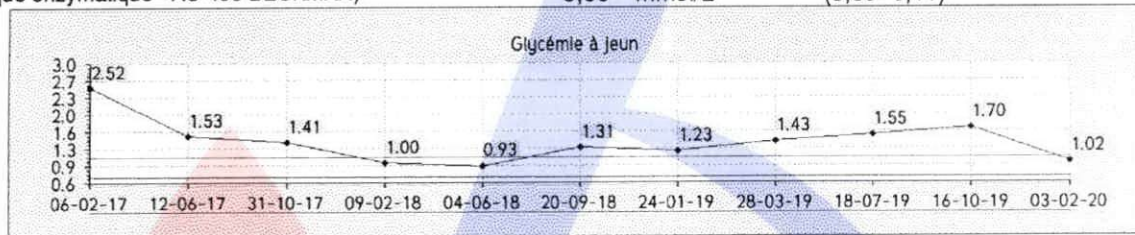
1,02 g/L

(0,70-1,10)

1,70

5,66 mmol/L

(3,89-6,11)



16-10-2019

#### Hémoglobine glyquée (HbA1c)

(Tosoh Biosciences GX - HPLC)

6,7 %

(4,0-6,0)

8,0

#### Variant Hémoglobine

Absence de variant d'hémoglobine

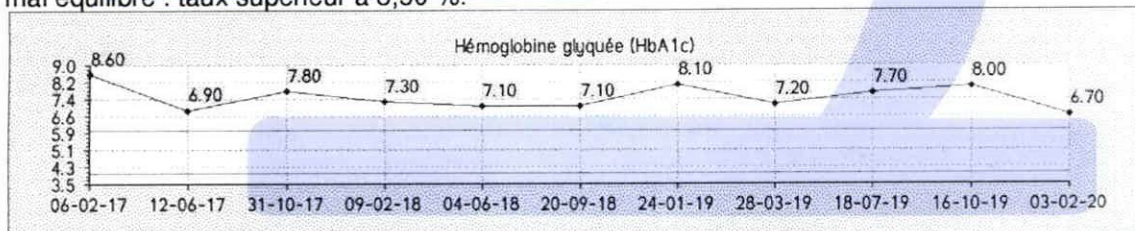
16-10-2019

#### 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 %.



LABORATOIRE EL KHALIL  
Dr. Hoda OUALI ALAMI  
Médecin Biologiste  
252 Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdallah, Ain Chock - Casablanca  
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  
Patente : 34046060 - I.F. : 15214903 - CNSS : 4204096 - R.C : 421712 - ICE : 001603906000091

\* RAPPORT D'ANALYSE\*

LABORATOIRE KHALIL

2020/02/03 12:16

TOSOH V01.20

NO: 0008 TB 0001 - 08

ID: 092002030024

CAL(N) = 1.1269X + 0.6139

TP 944

NOM	%	TEMPS	AIRE
FP	0.0	0.00	0.00
A1A	0.6	0.23	11.69
A1B	0.7	0.31	13.24
F	0.8	0.41	15.84
LA1C+	2.4	0.53	47.22
SA1C	6.7	0.66	108.99
A0	90.2	1.01	1805.74
AIRE TOTALE			2002.73

HbA1c 6.7%

HbA1 8.0 % HbF 0.8 %  
0% 15%

