

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR CTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

ique :

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

ducation :

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.

taire :

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

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

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

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 875 Société : Royal Air Maroc

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : KABBAT Azeddine

Date de naissance : 01/01/1942

Adresse : 11, rue des Bourreliks Office Casablanca

Tél. : 0661 310214 Total des frais engagés : 1000000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 15/03/2021

Nom et prénom du malade : KABBAT Azeddine

Age : 78 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA avec hypertension et rénale chronique

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
avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : casablanca

Signature de l'adhérent(e) : z. kabbat

Le : 15/03

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15/03/2021	Cg	G2	67	 <i>Dr NARISSE KABBAI</i> <i>Spécialiste en Anesthésie</i> <i>Reanimation</i> <i>17, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage</i> <i>Casablanca</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourmeleur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie ABOUDJARI Rue des Bouvreuils Oasis Casablanca Tél 022.99.64.10	15.03.21	1664.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
DR. Idrissi Khalil Youssef IDRISSI Khalil Youssef IDRISSI Khalil Youssef	16/03/21	B 1970	2177,60 DZD
	17/03/21	B 150	175,60 DZD

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISI
Spécialiste en Anesthésie
Réanimation

Diplômée de la Faculté
de médecine et de pharmacie
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباج زوجة ادريسي
اختصاصية في التخدير
والإنعاش

خريجة كلية الطب
و الصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 15/03/2021 الدار البيضاء في

218.00 115 Haj Azedine KABBAJ
x3 - Aprovel 300 mg S.V.
1cp/j

89,20
x2 - Amlor 5 mg S.V.
1cp/j

122,10
x3 - Triatec 05 mg S.V.
1cp/j

147,50
Pharmacie ABOUDABI
7 Rue des Bouvreuils
Casablanca
Tél - 022.99.64.11
slekt 10 mg S.V.
pt 1 mois

1cp/j
Azix 500 mg S.V.

89,50
- Apidol spray S.V.
1 App x 2 S.V.

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca - الدار البيضاء - شارع 11 جانvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca

E-mail : kabbajnarjisse@hotmail.com

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001

Dr Narjisse KABBAJ
Spécialiste en Anesthésie
Réanimation

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca



Pharmacie ABOUDABI
Rue des Bouvreuils
Oasis Casablanca
Tél 022.99.64.10

49,60 x 3

:= Dure forte

S.V

taup 115 p

pt 06 mois

1664,20

Docteur Narisse KABBAJ
Spécialiste en Anesthésie
Réanimation
Bd du 11 Janvier - App 9 . 3ème étage
Casablanca

PPV: 49,60 DH
LOT: 20J26
EXP: 10/2023

PPV: 49,60 DH
LOT: 20J26
EXP: 10/2023

PPV: 49,60 DH
LOT: 20J13
EXP: 10/2023

Pharmacie ABOUDABI
Rue des Bouvreuils
Oasis Casablanca
Tél 022.99.64 10





Pfizer

P.P.V.

89 20
99,20

AMlor® 5 mg
28 COMPRIMÉS

l'eventif de
118000 250531

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium. Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension et de l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Qualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.



Pfizer

P.P.V.

89 20
99,20

Amlor® 5 mg
28 COMPRIMÉS



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension et de l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

* AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

09626039



Pfizer

P.P.V.

89 20
99,20

Amlor® 5 mg
28 COMPRIMÉS

l'aventif de
118000 250531

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension et de l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

* AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

09626039

APROVEL®

comprimé pelliculé
irbésartan

300 mg

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sébaâ 20250 - Casablanca

APROVEL 300MG CP B28

P.P.V. : 218DH00



6 118 001 080908

ice avant de

lire.
demandez
en.

Veuillez lire attentivement prendre ce médicament

- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez toute autre plus d'informations à vous
- Ce médicament vous a été jamais à quelqu'un d'autre, ... nez en cas de symptômes identiques,
- cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables s'aggrave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

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

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

Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aprovel pour une **atteinte rénale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins ;
- si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte. Aprovel 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 (voir la rubrique grossesse).

Utilisation chez les enfants

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

Prise 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.

Aprovel ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

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 (tels que certains diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

APROVEL®

comprimé pelliculé
irbésartan

300 mg

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

APROVEL 300MG CP B28

P.P.V. : 218DH00



6 118 001 080908

ice avant de

lire.
demandez
en.

Veuillez lire attentivement prendre ce médicament

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été 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 s'aggrave 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aprovel pour une **atteinte rénale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins ;
- si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte. Aprovel 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 (voir la rubrique grossesse).

Utilisation chez les enfants

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

Prise 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.

Aprovel ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

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 (tels que certains diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

APROVEL®

comprimé pelliculé
irbésartan

300 mg

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sébaâ 20250 - Casablanca

APROVEL 300MG CP B28

P.P.V. : 218DH00



6 118 001 080908

ice avant de

lire.
demandez
en.

Veuillez lire attentivement prendre ce médicament

- Gardez cette notice, vous.
- Si vous avez toute autre plus d'informations à vous.
- Ce médicament vous a été jamais à quelqu'un d'autre, ... ne en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables s'aggrave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

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

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

Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aprovel pour une **atteinte rénale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins ;
- si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte. Aprovel 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 (voir la rubrique grossesse).

Utilisation chez les enfants

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

Prise 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.

Aprovel ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

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 (tels que certains diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

APROVEL®

comprimé pelliculé
irbésartan

300 mg

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

APROVEL 300MG CP B28

P.P.V. : 218DH00



6 118 001 080908

ice avant de

lire.
demandez
en.

Veuillez lire attentivement prendre ce médicament

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été 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 s'aggrave 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aprovel pour une **atteinte rénale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins ;
- si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte. Aprovel 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 (voir la rubrique grossesse).

Utilisation chez les enfants

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

Prise 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.

Aprovel ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

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 (tels que certains diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

8 032578 479676

LOT


200148
2023/03

PPC : 89,50 DH

Apixol®

Spray gorge
Adultes



Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge

Dispositif médical C €

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical conforme aux dispositions de la directive européenne 93/42/CEE

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical. Grâce à la synergie de ses composants et à l'action protectrice filmogène

Apixol® spray gorge Adulte est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la gorge qui peuvent être causés par le froid, les allergies et tous contacts avec des agents externes tels que la fumée, la pollution et la poussière,

Apixol® spray gorge Adulte soulage les symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements, une douleur ou une difficulté à déglutir.

Apixol® spray gorge Adulte :

- Crée un film muco-adhésif avec un « effet barrière » qui exerce une action protectrice sur la gorge irritée.
- Protège la muqueuse pharyngée en réduisant la sensibilité aux agents agresseurs externes et en favorisant la restauration des conditions physiologiques normales notamment dans les situations où la gorge est exposée à des conditions environnementales défavorables.
- Procure une sensation de fraîcheur grâce à la présence d'huiles essentielles.

COMPOSITION : Eau déminéralisée, extrait glycérique de propolis, arôme, extrait sec de sauge (*Salvia officinalis*, maltodextrine), extrait sec d'aloe vera (*Aloe barbadensis*, maltodextrine), extrait de myrrhe (*Commiphora myrra*, maltodextrine), extrait sec

AZIX

Azithromycine

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitements des infections dues aux germes sensibles

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, pharyngite;

- infections respiratoires basses (y compris bronchite)

- infections odontostomatologiques;

- infections cutanées;

- infections des tissus mous;

- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.

- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.

- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.

- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.

- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.

- Manifestations allergiques; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

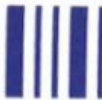
Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg *en une prise par jour pendant 3 jours.*

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).





IPROST LP 10 mg, comprimé

PPV : 147,50 DH

Chlorhydrate de

Veuillez lire attentivement l'intégralité

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de nécessité.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à la classe des alpha-bloquants.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de la pression urinaire).

Il est aussi préconisé comme traitement adjvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

- allergie connue à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants de ce médicament (voir rubrique 6);
- hypotension orthostatique (sensation de vertige survenant le plus souvent lors d'un passage de la position assise à la position debout);
- insuffisance hépatique (défaillance des fonctions du foie);
- insuffisance rénale sévère.

Faites attention avec IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

Mises en garde spéciales

Certains sujets peuvent présenter une susceptibilité particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la tension artérielle en position debout. Ce phénomène peut apparaître dans les heures suivant la prise du médicament et être accompagné d'un état de vertige.

Le sujet doit être placé en position allongée jusqu'à disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires. La prudence est recommandée en particulier chez les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la tension artérielle (alpha-bloquant).

Si vous présentez une intolérance à certains sucres, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Ce médicament peut être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

Syndrome de l'iris flasque per-opératoire (SIFP) :

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin), et si vous avez été ou êtes atteint de diabète, informez-en votre ophtalmologiste avant l'opération. IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, peut entraîner une relaxation de la pupille (syndrome de l'iris flasque per-opératoire). Cependant, si le chirurgien est prévenu à l'avance, il pourra prendre des précautions appropriées pour éviter ce problème.

Précautions d'emploi

Prévenir votre médecin en cas de maladie de cœur (en particulier, insuffisance coronarienne).

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, un antifongique (kétoconazole, itraconazole), du ritonavir, ou certains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine).

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne concerne pas la femme.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les risques d'hypotension (pression artérielle pouvant s'accompagner de vertiges), de sensations vertigineuses, de sensation de fatigue ou de trouble de l'équilibre.

Liste des excipients à effet notable: lactose.

3. COMMENT PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

Posologie

La posologie usuelle est de 1 comprimé par jour, à prendre



TRIATEC®

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant régulièrement attentivement avant d'utiliser un pas hésiter à contacter votre mè

COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIATEC® 5 mg : Ramipril

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

1g, 5 mg, 10 mg

TRIATEC® 5mg

30 Comprimés

12/10



6 118 000 060192

26679-01

TRIATEC®

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant régulièrement attentivement avant d'utiliser un pas hésiter à contacter votre mè

COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIATEC® 5 mg : Ramipril

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

1g, 5 mg, 10 mg

TRIATEC® 5mg

30 Comprimés

12/10



6 118 000 060192

26679-01

TRIATEC®

Ramipril

Comprimé

Cette notice étant régulièrement attentivement avant d'utiliser un pas hésiter à contacter votre mè

COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIATEC® 5 mg : Ramipril

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

1g, 5 mg, 10 mg

TRIATEC® 5mg

30 Comprimés

12/10



6 118 000 060192

26679-01

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISI

Spécialiste en Anesthésie

Réanimation

Diplômée de la Faculté
de médecine et de pharmacie
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباج زوجة ادريسي

اختصاصية في التخدير

والإنعاش

خريجة كلية الطب
و الصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 15/03/2021 الدار البيضاء في

Haj Ezzeddine KABBAJ



- NFS + pbt
- Gg. + Rh
- TP + TEK

- Mel + Céot + Ac uree + Protéinurie (RAC)
- Glycémie & jeûne
- Hb glycémie
- HDL Cholestérol tot - TG
- Transaminases (SGOT, SGPT) + PAL + GGT
- Ionogramme sanguin : Protides totaux
 Na^+ - K^+ - Chl - RA - Ca^+
- PSA total
- Vit D25
- Sérologie SARS-CoV-2

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca - الدار البيضاء - الملاوي 57 - شارع 11 يناير - Casablanca - 3ème étage

E-mail : kabbajnarjisse@hotmail.com - البريد الإلكتروني :

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001

Dr. Narjisse KABBAJ
Spécialiste en Anesthésie
Réanimation
57, شارع 11 يناير - Casablanca - الملاوي 57 - الدار البيضاء - الملاوي 57 - شارع 11 يناير - Casablanca - 3ème étage



Facture

N° Facture : 2021-00964

Patient : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Prélèvement du : 16/03/2021

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME : NFS + PLQ	80	88,00
GROUPAGE SANGUIN ET RHESUS	60	66,00
TAUX DE PROTHROMBINE	40	44,00
TEMPS DE CEPHALINE KAOLIN	40	44,00
GLYCEMIE A JEUN	30	33,00
HEMOGLOBINE GLYQUEE A1C	100	110,00
UREE	30	33,00
CREATININE	30	33,00
ACIDE URIQUE	30	33,00
IONOGRAMME SANGUIN	160	176,00
Exploration d'une anomalie lipidique	Gratuit	1,10
CHOLESTEROL TOTAL	30	33,00
CHOLESTEROL HDL+ LDL	80	88,00
TRIGLYCERIDES	60	66,00
SGOT/ASAT: aspartate-aminotransférase	50	55,00
SGPT/ALAT: alanine-aminotransférase	50	55,00
PHOSPHATASES ALCALINES	50	55,00
GGT : Gamma glutamyl transférase	50	55,00
Sérologie SARS-CoV-2 (COVID-19)	250	275,00
PSA Total	300	330,00
VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD (25 OH D2+D3)	450	495,00
Total B	1970	2 167,00
APB	1,0	10,00
Total		2 177,00

Arrêtée la présente facture à la somme de Deux mille cent soixante-dix-sept dirhams***





Facture

N° Facture : 2021-01125

Patient : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Prélèvement du : 17/03/2021

Analyses	Valeur en B	Montant
RAPPORT MICROALBUMINE/CREATININE	150	165,00
Total B	150	165,00
APB	1,0	10,00
Total		175,00

Arrêtée la présente facture à la somme de Cent soixante-quinze dirhams***





مختبر السلام مديجين
للتحاليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386

LABORATOIRE CERTIFIÉ
Par
IMANOR
CERTIFICATION
Selon la Norme
NM ISO 9001 V 2015
CERTIFICAT DE CONFORMITÉ
n° 2017CSMQ.07 : 01

Casablanca, le 16/03/2021

Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 160321-025 **Pvt du:** 16/03/2021 10:45

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine



Page : 1/1

ANALYSES D'HEMATOLOGIE

Valeurs Usuelles **Antériorité**

HEMOGRAMME : NFS + PLQ

(Technique : Cytométrie en flux/Sysmex XN-550)

Globules rouges	:	4,87	10 ⁶ /mm ³	(4,2 - 5,7)	4,57 (06/02/20)
Hémoglobine	:	15,10	g/dl	(14 - 17)	14,00 (06/02/20)
Hématocrite	:	45	%	(40 - 52)	41 (06/02/20)
VGM	:	91	fL	(80 - 95)	89 (06/02/20)
TGMH	:	31	pg	(27 - 33)	31 (06/02/20)
CCMH	:	34	g/dl	(32 - 36)	34 (06/02/20)
Globules blancs	:	7 040	/mm ³	(4000 - 10000)	6020 (06/02/20)
Formule sanguine	:				
Neutrophiles	:	62	%	4364,80 /mm ³	(2000 - 7500)
Eosinophiles	:	2	%	140,80 /mm ³	(Inférieur à 400)
Basophiles	:	0	%	0,00 /mm ³	(Inférieur à 150)
Lymphocytes	:	28	%	1971,20 /mm ³	(1500 - 4000)
Monocytes	:	8	%	563,20 /mm ³	(40 - 800)
Plaquettes	:	150 000	/mm ³	(150000 - 400000)	152000 (06/02/20)

GROUPAGE SANGUIN ET RHESUS

GROUPE SANGUIN

:

O

RHESUS

:

POSITIF

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISI K. BIOLOGISTE
Résidence Annakhla Imm. A5 - 1er ét. - N° 3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
Tél : 0522 56 51 02 / 0522 37 02 03 - Fax : 0522 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 51، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N° 3 - Quartier Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



مختبر السلام ميديجين
للتحاليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

يوسف إدريسي قيظوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386

Casablanca, le 16/03/2021

Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 160321-025 Pvt du: 16/03/2021 10:45

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Page : 1/1



ANALYSES D'HEMOSTASE-COAGULATION

Valeurs Usuelles

Antériorité

TAUX DE PROTHROMBINE

(Technique : Chronométrique/STA Satellite-STAGO)

Temps de Quick (TQ) Témoin	:	13,40	sec.		
Temps de Quick (TQ) Malade	:	13,20	sec.		
RESULTAT	:	100,00	%	(70 - 100)	89,00 (06/02/20)

TEMPS DE CEPHALINE KAOLIN

(Technique : Chronométrique/STA Satellite-STAGO)

Témoin	:	30,00	sec.		
Malade	:	30,00	sec.	(+ / - 10 s)	30,00 (06/02/20)

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

Valeurs Usuelles

Antériorité

GLYCEMIE A JEUN	:	0,93 5,16	g/l mmol/l	(0,7 - 1,1) (3,88 - 6,11)	0,86 (06/02/20) 0,89 (08/11/18) 0,76 (24/07/18) 0,84 (14/10/17) 0,91 (14/01/17)
-----------------	---	--------------	---------------	----------------------------------	---

HÉMOGLOBINE GLYCOSYLIÉE	:	5,50	%	(4,5 - 6,3)	5,30 (06/02/20)
-------------------------	---	------	---	---------------	-----------------

Les valeurs usuelles sont de 4,5 à 6,3 % lorsque les glycémies sont normales.

Les études modernes ont montré que le diabète est :

- bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5 %
- moyennement lorsqu'il est entre 6,5 et 7,5 %
- mal équilibré au-delà de 8 %
- À l'évidence les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres problèmes.

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
Y. IDRISI KAÏTOUNI
Résidence Annakhla
Bd Akid El Allam - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 51، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IE : 42129200 DAT 22750422 ICF : 001485010000058 CIN : 8105519



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille

مختبر السلام مديجين
للتحاليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

LABORATOIRE CERTIFIÉ
Par
IMANOR
CERTIFICATION
Selon la Norme
NF ISO 9001 V 2015
CERTIFICAT DE CONFORMITÉ
n° 2017CSMQ.07 : 01



INP 093001386

Casablanca, le 16/03/2021

Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 160321-025 Pvt du: 16/03/2021 10:45

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Page : 1 / 1

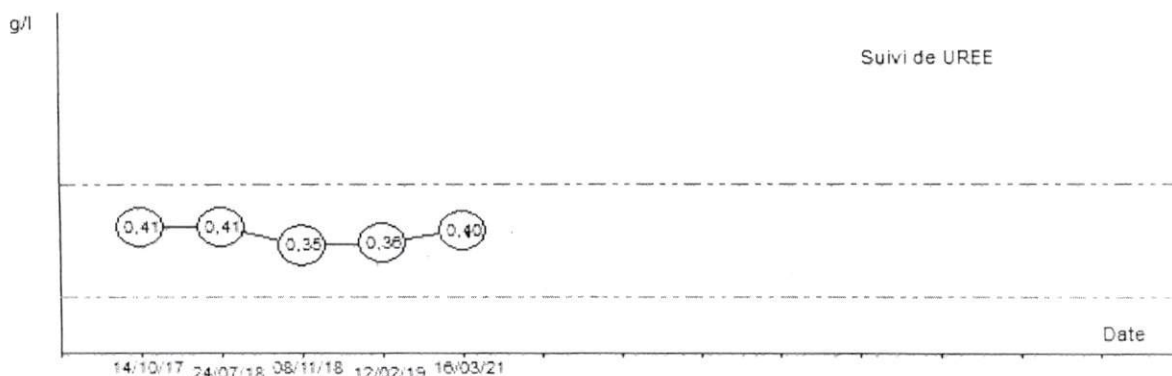


ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

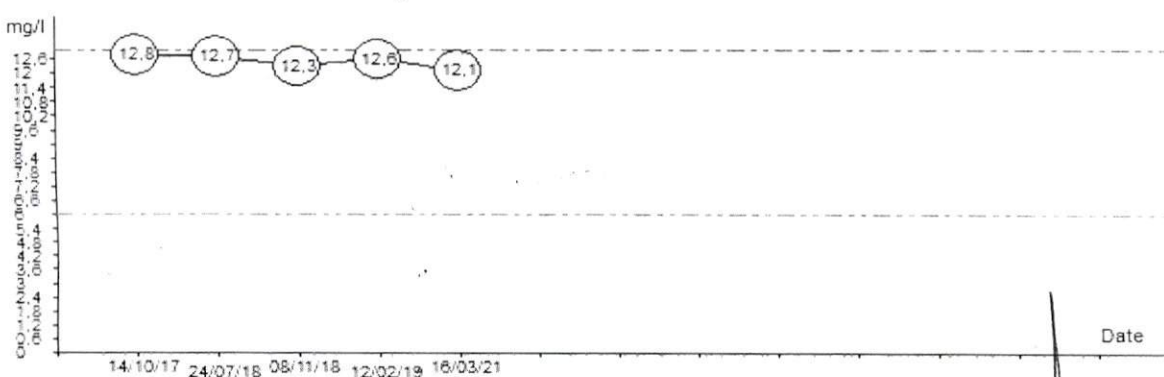
Valeurs Usuelles

Antériorité

UREE
(Technique : Cinétique-UREASE/Hitachi 911) : 0,40 g/l (0,18 - 0,55)
6,67 mmol/l (3 - 9,2)



CRÉATININE
(Technique : Jaffé compensée/Hitachi 911) : 12,10 mg/l (6 - 13)
107,09 μ mol/l (53,1 - 115,05)



Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Y. IDRISI KAÏTOUNI
Résidence Annakhla
Bd Akid El Allam
Casablanca - Maroc

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IN : 00120000 DAT : 20250422 ICE : 001495010000058 CNSS : 8405618



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille

مختبر السلام ميديجينز
للتحاليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

LABORATOIRE CERTIFIÉ
Par
IMANOR
CERTIFICATION
Selon la Norme
NM ISO 9001 V 2015
CERTIFICAT DE CONFORMITÉ
n° 2017CSMQ.07:01



INP 093001386

Casablanca, le 16/03/2021

Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 160321-025 Pvt du: 16/03/2021 10:45

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Page : 1/4

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

ACIDE URIQUE

(Technique : Enzymatique-URICASE-PEROXYDASE/Hitachi 911)

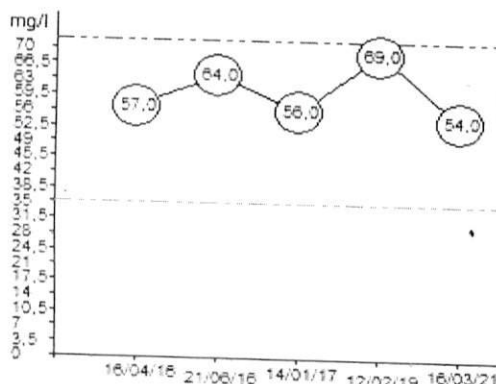
54,00
321,30

mg/l
μmol/l

Valeurs Usuelles

(35 - 72)
(208 - 428)

Antériorité



IONOGRAMME SANGUIN

PROTIDES TOTAUX

(Technique : Photométrique - Biuret/Hitachi 911)

66,00

g/l

(66 - 88)

60,00 (06/02/20)

SODIUM

(Technique : Electrode spécifique/Hitachi 911)

141,00

mmol/l

(135 - 145)

138,00 (06/02/20)

POTASSIUM

(Technique : Electrode spécifique/Hitachi-911)

4,65

mmol/l

(3,5 - 5)

3,97 (06/02/20)

4,13 (24/07/18)

4,00 (14/10/17)

4,00 (10/12/14)

~~~

#### CHLORE

101,00

mmol/l

( 94 - 108 )

103,00 (06/02/20)

#### RESERVE ALCALINE

29

mmol/l

( 22 - 29 )

29 (06/02/20)

#### CALCIUM

87,00

mg/l

2,18

mmol/l

( 87 - 107 )

85,00 (06/02/20)

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES ET  
SCIENTIFIQUES  
Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

شارع العقيد العلام. إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3. حي البورتازيل. الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com





مختبر السلام مديجين  
للتحاليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

يوسف إدريسي قيطوني  
Youssef IDRISI KAITOUNI

Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille  
Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INP 093001386

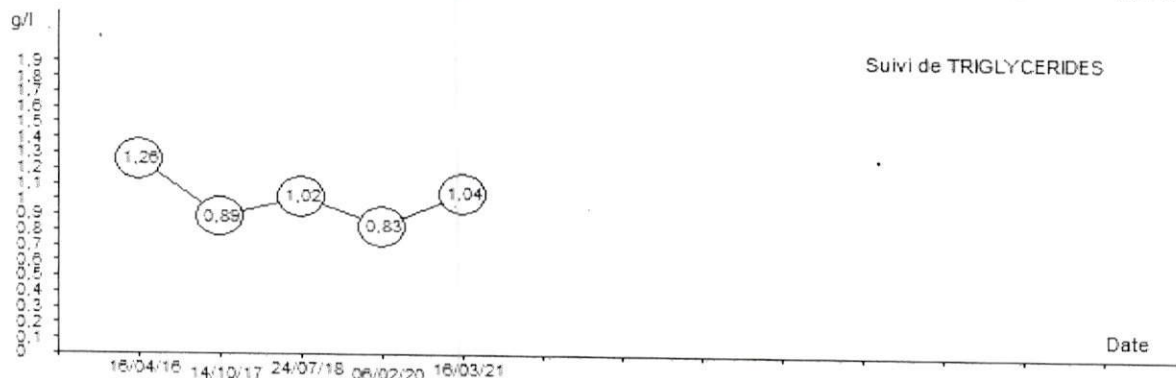
Dossier N° : 160321-025

Page : 2/2

**ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)**

Valeurs Usuelles

Antériorité



Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

*Le Biologiste*

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES  
Youssef IDRISI KAITOUNI - Biologiste  
Résidence Annakhla - Casablanca  
Bd Akid El Allam - Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com  
Ref : 160321-025-A-02  
Ref : 0522565102



مختبر السلام مديجين  
للتحاليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

يوسف إدريسي قيطوني  
Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386



Casablanca, le 16/03/2021

**Compte rendu d'analyses**

\*\*\*  
Dossier N° : 160321-025 Pvt du: 16/03/2021 10:45

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Page : 1/2



**ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)**

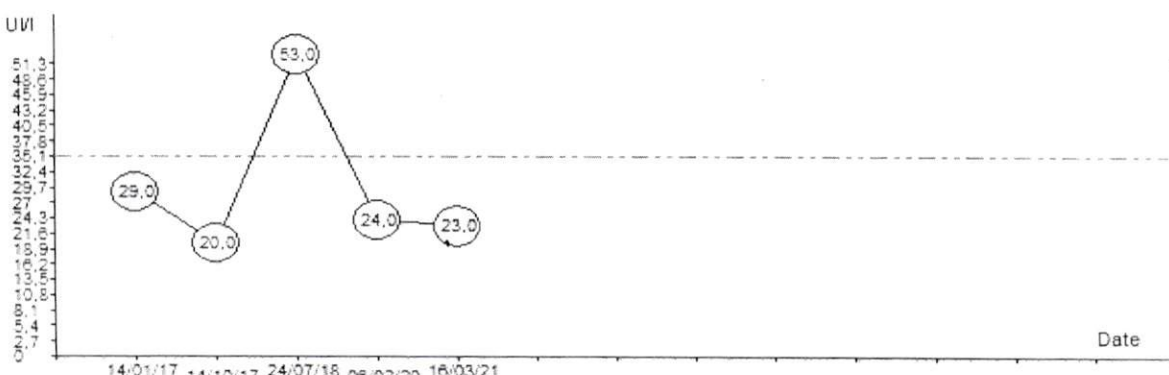
**Valeurs Usuelles**

**Antériorité**

SGOT/ASAT: aspartate-aminotransférase : 23,00 UI/l

(Technique : Cinétique-IFCC/Hitachi 911 )

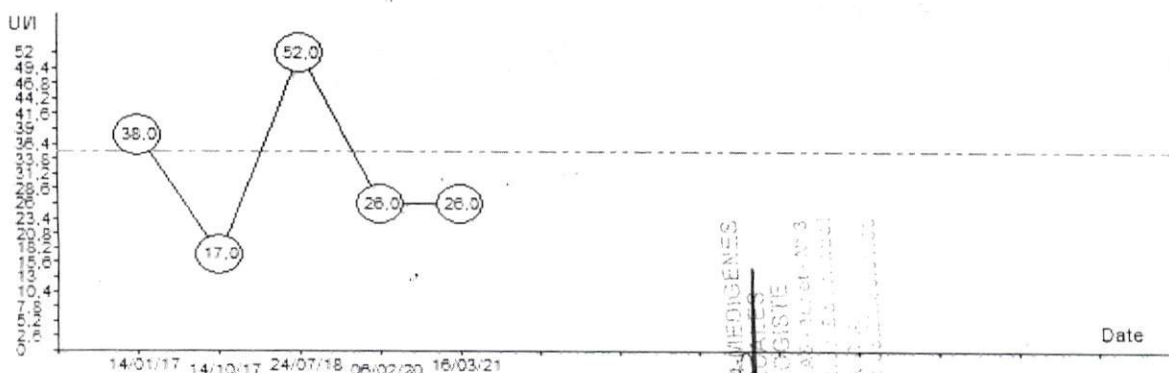
( Inférieur à 40 )



SGPT/ALAT: alanine-aminotransférase : 26,00 UI/l

(Technique : Cinétique-IFCC/Hitachi 911 )

( Inférieur à 40 )



PHOSPHATASES ALCALINES : 85,00 UI/l

(Technique : AMP IFCC/Hitachi-911 )

(40 - 130 )

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES  
YOUSSEFI IDRISI KAI TOUNI BILOGISTE  
Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com  
IF - A2138380 - PAT 32759422 - ICF - 001685010000058 - CNSS - 8105618

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF - A2138380 - PAT 32759422 - ICF - 001685010000058 - CNSS - 8105618



مختبر السلام مديجين  
للتحاليلات الطبية و العلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قبطوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INP 093001386

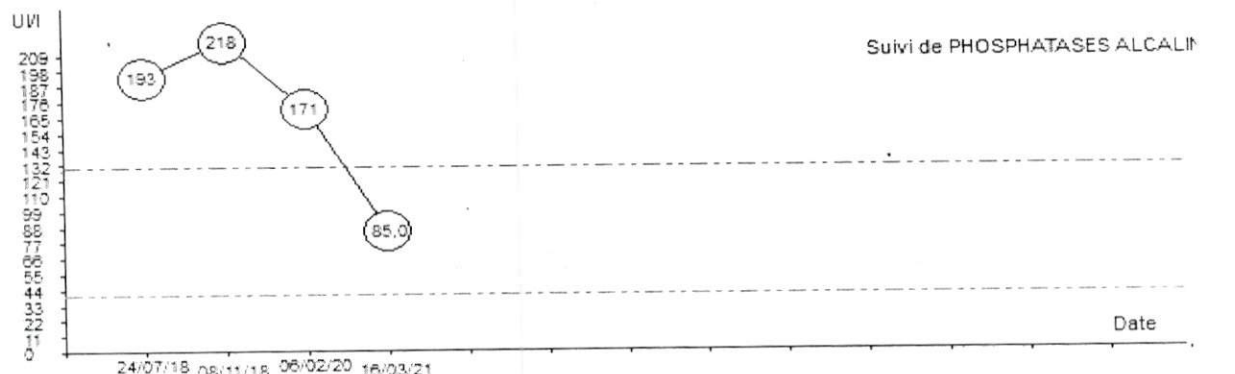
Dossier N° : 160321-025

Page : 2/2

**ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)**

Valeurs Usuelles

Antériorité



GGT : Gamma glutamyl transférase

(Technique : Cinétique-IFCC/Hitachi 911 )

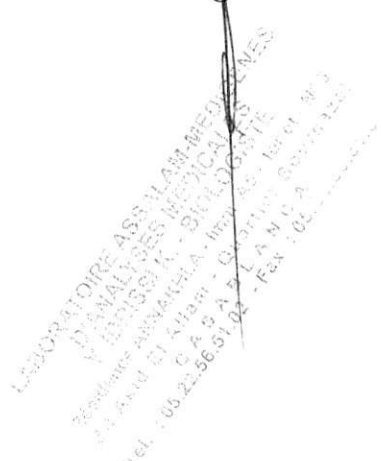
: 15,00 UI/l

( 10 - 45 )

18,00 (06/02/20)

*Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement*

*Le Biologiste*



شارع العقيد العلام . إقامة النخلة 5 ، الطابق الأول رقم 3 . حي البورنازيل . الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICF - 001685010000058 - CNSS - 8105618



مختبر السلام مديجين  
للتحاليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

يوسف إدريسي قيظوني  
Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386

Casablanca, le 16/03/2021

## Compte rendu d'analyses

\*\*\*  
Dossier N° : 160321-025 Pvt du: 16/03/2021 10:45

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine



Page : 1/1

### MARQUEURS PROSTATIQUES

#### PSA Total

(Technique : Chimiluminescence/ACCESS 2)

Age

|             |         |
|-------------|---------|
| < 40 ans    | : < 1,4 |
| 40 - 50 ans | : < 2,0 |
| 50 - 60 ans | : < 3,1 |
| 60 - 70 ans | : < 4,1 |
| > 70 ans    | : < 4,4 |

Valeurs Usuelles

1,68 ng/ml

Antériorité

1,81 (06/02/20)

### VITAMINES

#### VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD ( 25 OH D2+D3:)

Valeurs Usuelles

22,00 ng/ml  
55,00 nmol/l

Antériorité

8,80 (06/02/20)  
15,50 (08/11/18)  
13,80 (24/07/18)  
8,20 (14/10/17)

#### Valeurs attendues:

Etat carentiel: En dessous de 20 ng/ml (<50 nmol/l)

Statut vitaminique insuffisant: 20 à 29 ng/ml (50 à 72,5 nmol/l)

Statut vitaminique suffisant: 30 à 100 ng/ml (75 à 250 nmol/l)

Un potentiel effet toxique est évoqué pour des valeurs > 100 ng/ml (> 250 nmol/l)

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

*Le Biologiste*

شارع العقيد العلام. إقامة النخلة 5. الطابق الأول رقم 3. حي البورنازيل. الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF - 42138380 - PAT 32759422 - ICF - 001685010000058 - CNSS - 8105618



**مختبر السلام ميديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية**

**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**

**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**

Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

## یوسف ادريسی قیطونی

Youssef IDRISI KAÏTOUNI  
Pharmacien Biogiste  
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386

Casablanca, le 16/03/2021

## Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 160321-025 Pvt du: 16/03/2021 10:45

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

10



Page : 1 / 1

## ANALYSES D'IMMUNOLOGIE-SEROLOGIE

## SEROLOGIE SARS-CoV-2 (COVID-19)

(Examen transmis au laboratoire CBC)

IgG (Index) : 0,00

Résultat : Négatif

#### Interprétation IgG :

|                   |                                                                                                             |
|-------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Index < 1         | Négatif                                                                                                     |
| Index >ou=1 et <2 | Équivoque. A confronter aux données cliniques et à contrôler<br>Sur un nouveau prélèvement dans 2 semaines. |
| Index >ou=2       | Positif                                                                                                     |

IgM (Index) : 0,05

Résultat : Négatif

#### Interprétation IgM:

Index < 2.0 : Négatif  
Index > ou = 2 : Positif

*Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement*

## *Le Biologiste*

شارع العقيد العلام . إقامة النخلة ٥، الطابق الأول رقم ٣ . حي البورنازيل . الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



**مختبر السلام ميديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية**

**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**

Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

یوسف ادريسی قیطونی

Youssef IDRISI KAÏTOUNI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386

Dossier N° : 170321-024

\*\*\*  
**Pvt du:** 17/03/2021 12:38

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

☆

Page : 1 / 1

## ANALYSES URINAIRES

## RAPPORT MICROALBUMINE/CREATININE (Examen réalisé sur échantillon matinal)

## Valeurs Usuelles

## Antériorité

Microalbuminurie : 570,00 mg/l

CREATININE URINAIRE 700-800

Résultat (Rapport A/C) : 92,01 mg/mm  
814,29 mg/g

( Inférieur à 3,5 )  
( Inférieur à 30 )

*Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement*

## *Le Biologiste*

شارع العقاد العلام . إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 . حي البورنازيل . الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



**مخابر السلام ميديجين  
للتحليلات الطبية و العلمية**

**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**

Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

یوسف ادريسی قیطونی

Youssef IDRISI KAÏTOUNI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386

Casablanca, le 17/03/2021

## Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 170321-034 Pvt du: 17/03/2021 12:38

**Nom :** Mr KABBAJ Haj Az-eddine



Page : 1 / 1

## ANALYSES URINAIRES

## RAPPORT MICROALBUMINE/CREATININE (Examen réalisé sur échantillon matinal)

## Valeurs Usuelles

## Antériorité

Microalbuminurie : 570,00 mg/l

CREATININE URINAIRE : 700.00 mg/l

**Résultat (Rapport A/C)** : **92,01** mg/mmol ( Inférieur à 3,5 ) 136,41 (06/02/20)  
814,29 mg/g ( Inférieur à 30 ) 194,42 (27/01/17)  
193,7 (14/01/17)  
61,63 (16/04/16)  
15,04 (21/09/15)  
57,45 (08/04/14)

*Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement*

Le Biologiste

شارع العقيد العلام . إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 . حي البورنازيل . الدار البيضاء  
Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com