

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.

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Education :

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.

Prothèse :

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

Déclaration : contact@mupras.com

Personne 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.

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0036118

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1053 Société : R. A. M.

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité

Nom & Prénom : KHIDI OUI Khadija

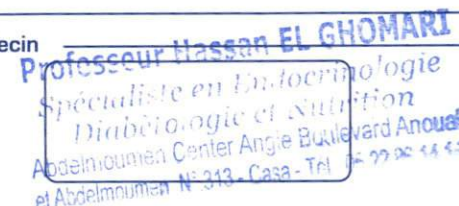
Date de naissance : 22/02/1948 CASA

Adresse : 342 Bd Oued oum Rabii oulfa CASA

Tél. : 0662956446 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 25/03/2021

Nom et prénom du malade : KHIDI OUI Khadija Age :

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

Nature de la maladie : DIABETE + GASTRO-INTESTINALE

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 : 03 MAI 2021

Signature de l'adhérent(e) : [Signature] R ACCUEIL L. BOUACANE

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 03/03/21 | ca | | 200 dh | Professeur Nassan EL GHOMARI |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

23/03/21

4254,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

23/03/21

31640

71900 DA

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

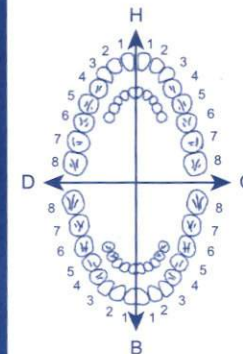
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

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

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

25533412 21433552

00000000 00000000

D G

00000000 00000000

35533411 11433553

B

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

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



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب و الصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية و النمو

طبيب سابقا بمستشفى سان لوك

مونتريال - كندا

Casablanca, le : 23 03 2022 : الدار البيضاء في

Mme KHIDIOUI Khadija



$$89,00 \times 2 = 178,00$$

$$54,30 \times 2 = 108,60$$

DIAMICRON 30

1-0-0 pendant 3 Mois

GLUCOPHAGE 850 MG

0-1-1 pendant 3 Mois

LYRICA 75

0-0-1 pendant 3 Mois

CHONDROSULF 400 MG

1-0-1 pendant 3 Mois

HEPANAT

1-0-1

RELAXOL500MG/2MG

2-0-2 pendant 15 jours

ZOLAM 30

0-0-1 pendant 3 Mois

DUSPATALIN 200 MG

1-0-1 pendant 15 jours

3 D VIT

1 FLACON à BOIRE / MOIS

FEBREX

1 sachet *3 / jour pendant 1 Mois

4254,00

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca
N° 313 - Casablanca - Tél. 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال وشارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء
Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

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

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

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



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية والنمو

طبيب سابقا بمستشفى سان فوك

مونترéal - كندا

Casablanca, le : 23.03.2012 : الدار البيضاء، في:

MME KHIDIOUI KHADIJA

Analyses :

Glycémie à jeun
Hémoglobine glycosylée
ASAT+ALAT+GGT
TSH ultra sensible
VS

LABORATOIRE ORCIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabii - Casablanca
Tél: 05.22.86.14.14
N° ICE: 001698980000008

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie & Nutrition
Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél: 05.22.86.14.14

Mme KHIDIOUI Khadija
22-02-1948



A coller sur l'ordonnance



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

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

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

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Imprimé à Libération Modifiée

1. Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de

avoir besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus

de renseignements à votre pharmacien.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

Ne prenez pas de médicaments sans avis médical.

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
 - si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
 - si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
 - si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
 - si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
- Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :
Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction altérés, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblement, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

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

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

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

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

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

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

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

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

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

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

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

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

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

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

FEBREX Adulte

COMPOSITION :

| | |
|---------------------|----------|
| Phéniramine maléate | 25 mg |
| Paracétamol | 500 mg |
| Acide | 200 mg |
| Excipient | 1 sachet |

PHARMED

LOT: 7710
UT.AV: 01-23
PPV: 20DH00

LOT: 7710
UT.AV: 01-23
PPV: 20DH00

3 actions pharmacologiques :
il permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent
nomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
rétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur

- Une complication : le syndrome de Raynaud.

INDICATIONS :
LOT : 8302
UT.AV : 03-23
PPV : 20DH00

En cas d'affection, une automédication peut être nécessaire.

PHARMED
LOT : 4944
UT.AV : 11-23
PPV: 20DH00

dans les cas suivants :

angle.

PHARMED
LOT : 1512
UT.AV: 07-23
PPV: 20DH00

sucre (présence d'aspartame).
présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué
drome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de

DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de survenue de signes de surinfection ou de persistance des
évaluation du traitement doit être faite.

PHARMED
LOT : 6380
UT.AV: 11-22
PPV: 20DH00

Illement psychique n'apparaît que pour des posologies
pour des traitements au long cours.

Il n'y a pas d'absence de paracétamol dans la composition d'autres
médicaments. Chez l'adulte de poids de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder
4 g par jour.

PHARMED
LOT : 8302
UT.AV : 03-23
PPV : 20DH00

de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent
à éviter pendant le traitement.

la ration journalière, de la teneur en saccharose.

EFFETS INDÉSIRABLES ET AUTRES INTERACTIONS :

Eviction de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT
TOUTEMMENT EN COURS À VOTRE MEDICIN OU

PHARMED
LOT : 8302
UT.AV : 03-23
PPV : 20DH00

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

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

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

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

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

EFFETS INDÉSIRABLES :

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

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

**SIGNEZ À VOTRE MEDICIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET
GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

POSOLOGIE :

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

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

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

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

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

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

DURÉE DE TRAITEMENT :

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

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

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

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

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

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.



Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

comprimé

SANOFI

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

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

1. QU'EST-CE QUE Relaxol ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement d'appoint des contractures musculaires douloureuses en rhumatologie chez les adultes et les adolescents à partir de 16 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

Ne prenez jamais RELAXOL dans les cas suivants : • Si vous êtes allergique au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception. • Si vous allaitez.

• Insuffisance hépatocellulaire ou si vous avez une maladie grave du foie. • Enfants de moins de 16 ans.

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

Faites attention avec RELAXOL :

Mises en garde spéciales : Utiliser avec précaution en cas d'antécédents d'épilepsie ou de convulsions. La survenue de crise convulsive impose l'arrêt du traitement.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir rubrique « Posologie »).

Précautions d'emploi : En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.

En cas de douleurs d'estomac, de nausées, de vomissements, prévenez votre médecin.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée (soit

d'études

lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut-être dangereuse pour un enfant à naître. Parlez-en avec votre médecin si vous avez plus de questions.

Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à la contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

La durée du traitement est limitée à 7 jours consécutifs.

Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles du fonctionnement du foie. Prévenez votre médecin : • Si vous pesez moins de 50 kg. • Si vous avez une maladie du foie ou maladie grave des reins. • Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment. • Si vous souffrez de déshydratation. • Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique. • Si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment.

si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée. En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, Relaxol, comprimé doit être utilisé avec précaution.

Enfants et adolescents : N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans pour des raisons de sécurité.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang ou un dosage de la glycémie.

Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage.

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou AVK), la prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment de l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices – médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps du paracétamol, un traitement par fluoxaciline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée si vous prenez : • Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie. • Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiepileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate). • De la rifampicine (un antibiotique). • En même temps de l'alcool.

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

Relaxol peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

Grossesse, allaitement et fertilité

Ne prenez pas ce médicament : • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber

17 jours. Ceci est dû à la grossesse. Lorsque vous prenez ce médicament, évitez les lésions sur certains organes. Si vous avez été mis en évidence d'un effet indésirable, ce type de lésions est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut-être dangereuse pour un enfant à naître. Parlez-en avec votre médecin si vous avez plus de questions.

Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à la contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

La durée du traitement est limitée à 7 jours consécutifs.

Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles du fonctionnement du foie. Prévenez votre médecin : • Si vous pesez moins de 50 kg. • Si vous avez une maladie du foie ou maladie grave des reins. • Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment. • Si vous souffrez de déshydratation. • Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique. • Si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment.

si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée. En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, Relaxol, comprimé doit être utilisé avec précaution.

Enfants et adolescents : N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans pour des raisons de sécurité.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang ou un dosage de la glycémie.

Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage.

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou AVK), la prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment de l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices – médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps du paracétamol, un traitement par fluoxaciline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée si vous prenez : • Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie. • Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiepileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate). • De la rifampicine (un antibiotique). • En même temps de l'alcool.

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

Relaxol peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

Grossesse, allaitement et fertilité

Ne prenez pas ce médicament : • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber

DUSPATALIN®

200 mg Chlorhydrate de mébévérine

LOT : 20E006
PER : 03 2023

DUSPATALIN 200MG
GELU B20

P.P.V : 54DH00



avant de prendre ce
nations importantes pour

avoir besoin de la lire.
Demandez votre médecin ou votre

docteur avant de le prescrire. Ne le donnez
pas à un enfant, même si les

signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DUSPATALIN 200 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
3. Comment prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DUSPATALIN 200 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DUSPATALIN 200 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC

DUSPATALIN 200 mg contient du chlorhydrate de mébévérine. Il appartient à un groupe de médicaments appelé antispasmodiques, qui agissent sur votre intestin.

DUSPATALIN 200 mg est utilisé pour soulager les symptômes des troubles fonctionnels intestinaux. Ces symptômes varient d'une personne à l'autre mais peuvent inclure :

- des douleurs et des crampes du ventre
- une sensation de ballonnements et des flatulences
- une diarrhée, une constipation ou une association des deux
- des petites selles (féces) dures, en forme de granules ou de ruban.

En l'absence d'amélioration ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule ?

DUSPATALIN

Si vous êtes allergique au chlorhydrate de mébévérine ou à l'un des composants de DUSPATALIN 200 mg, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, il est indispensable de consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Autres médicaments et DUSPATALIN
Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez ou pourriez prendre tout au long de votre traitement.

Grossesse et allaitement
Si vous êtes enceinte ou que vous envisagez de le faire, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. DUSPATALIN 200 mg n'est pas recommandé pendant la grossesse. DUSPATALIN 200 mg ne doit pas être pris pendant l'allaitement. Votre médecin pourrait vous conseiller de ne pas allaiter pendant la prise de DUSPATALIN 200 mg. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation des machines
Aucun effet susceptible d'altérer la capacité de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines n'est attendu.

3. COMMENT PRENDRE DUSPATALIN 200 mg, gélule
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Posologie
Adulte
La posologie usuelle est de 1 gélule 3 fois par jour, après les repas. **Mode d'administration**
Voie orale.

La gélule sera prise avant les repas. **Fréquence d'administration**
Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. **Durée de traitement**
Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de DUSPATALIN 200 mg, gélule
Consultez immédiatement votre médecin. **Si vous oubliez de prendre DUSPATALIN 200 mg, gélule**
• Si vous oubliez une gélule, ne la prenez pas plus tard. Prenez la suivante à l'heure habituelle.

• Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule oubliée. **Si vous avez d'autres questions sur DUSPATALIN 200 mg, gélule**
demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES DE DUSPATALIN 200 mg, gélule
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas chez tous les patients.



lf® 400 mg



Laboratoires
Genevriér

L'EXIGENCE DE VOTRE SANTÉ

e sodique (ACS4 - ACS6)

ZENITH Pharma

AMM N° 558/17 DMP/21/NRQ



6 113001 271214

PPV : 283,00 DH

ZENITH Pharma

AMM N° 558/17 DMP/21/NRQ



6 113001 271214

PPV : 283,00 DH

ZENITH Pharma

AMM N° 558/17 DMP/21/NRQ



6 113001 271214

PPV : 283,00 DH

ZENITH Pharma

AMM N° 558/17 DMP/21/NRQ



6 113001 271214

PPV : 283,00 DH

ent cette notice avant
ent car elle contient
tantes pour vous.

ndre ce médicament
ent les informations

ans cette notice ou par votre
acien.

us pourriez avoir

pharmacien pour tout

quelconque effet

à votre médecin ou

si s'applique aussi

qui ne serait pas

notice. Voir rubrique 4.

ser à votre médecin si

une amélioration ou si

s bien.

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

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

2

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

**Ne prenez jamais CHONDROSULF® 400 mg,
gélule :**

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

Avertissements et précautions

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

**Autres médicaments et CHONDROSULF® 400 mg,
gélule**

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

Grossesse et allaitement

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

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

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

3

**COMMENT PRENDRE
CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?**

Posologie

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

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

Que contient cette notice ?

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

1

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

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES
MÉDICAMENTS DES DÉSORDRES MUSCULO-
SQUELETTIQUES.

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

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pellic
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pellic
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pellic

Chlorhydrate de metformine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez
conseil à votre pharmacien.

Ne le donnez
à l'enfant
à l'adulte
à l'animal
à l'oiseau
à l'insecte
à l'araignée
à l'escargot
à l'animal
à l'oiseau
à l'insecte
à l'araignée
à l'escargot

et dans quels cas est-il utilisé ?
prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
culé ?

pelliculé ?
A02.
ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

médicament utilisé pour traiter le diabète. Il
est indiqué chez les adultes et les enfants
et permettant à votre corps de récupérer le
glucose pour produire de l'énergie ou le

suffisamment d'insuline ou votre corps
ne peut pas produire suffisamment de glucose
dans le sang. Ceci aboutit à un taux de glucose
dans le sang qui est trop élevé.

à long terme permet également d'aider à
maintenir un taux de glucose dans le sang stable.

appelé « diabète non
insulinodépendant » (diabète de type 2).
Le diabète non insulinodépendant est une maladie
chronique qui se caractérise par un taux de glucose
dans le sang trop élevé.

Le diabète non insulinodépendant est une maladie
chronique qui se caractérise par un taux de glucose
dans le sang trop élevé.

Il est important de prendre GLUCOPHAGE
selon les indications de votre médecin.

AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE,

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus
dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risques d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang et conduisent à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée.
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois.
- Si vous avez des reins qui peuvent vous mettre en danger.
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des reins. Des infections peuvent vous mettre en danger d'acidose.
- Si vous prenez un traitement contre une crise cardiaque, si vous souffrez de troubles du rythme cardiaque ou si vous avez des difficultés respiratoires.
- Si vous devez subir une intervention chirurgicale.
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un de ces cas ci-dessus s'applique à vous, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Vous devez passer un examen de glycémie avant de commencer le traitement.
- Vous devez subir une intervention chirurgicale.
- Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE avant de subir une intervention chirurgicale.

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

et les précautions d'emploi.

Précautions

à prendre

Si vous avez un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », consultez immédiatement votre médecin. Les symptômes de l'acidose lactique sont les suivants : douleurs musculaires, nausées, vomissements, diarrhée, fièvre, malaise, perte de poids, troubles de la respiration, troubles de la vision, troubles de l'audition, troubles de l'équilibre, troubles de la conscience, troubles de la circulation, troubles de la respiration, troubles de la vision, troubles de l'audition, troubles de l'équilibre, troubles de la conscience, troubles de la circulation.

Si l'un de ces symptômes s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE pendant une courte période si vous êtes susceptible d'être associé à une déshydratation (perte de liquide) ou à une acidose lactique (perte de liquide). Les symptômes de l'acidose lactique sont les suivants : douleurs musculaires, nausées, vomissements, diarrhée, fièvre, malaise, perte de poids, troubles de la respiration, troubles de la vision, troubles de l'audition, troubles de l'équilibre, troubles de la conscience, troubles de la circulation.

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une gêne respiratoire
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui peut entraîner la mort.
- Si vous devez subir une opération chirurgicale, informez votre médecin de l'opération et pendant un certain temps avant et après l'opération, vous devez arrêter de prendre votre médicament.
- GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie. Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps que d'autres médicaments (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision, manger quelque chose contenant du sucre d'urgence. Pendant votre traitement par GLUCOPHAGE, votre médecin vous indiquera comment gérer les hypoglycémies.
- Enfants : Sans objet.
- Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé.

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste à l'iode, vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE avant et après l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre un médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de glycémie ou votre médecin devra peut-être ajuster votre dose de GLUCOPHAGE.

Il est particulièrement important de signaler les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique.

Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

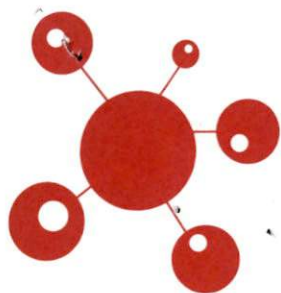
• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :

• Les médicaments qui augmentent le risque d'acidose lactique sont les suivants :



مختبر التحليلات الطبية

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE

ORBIO

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

FACTURE N : 210300510

CASABLANCA le 23-03-2021

Mme Khadija KHIDIOUI

Demande N° 2103232010

Date de l'examen : 23-03-2021

Analyses :

Récapitulatif des analyses

| CN | Analyse | Val | Clefs |
|------|--------------------------|------|-------|
| PS | Prélèvement sang adulte | E10 | E |
| | Gamma G.T. | B50 | B |
| | Transaminase GOT (ASAT) | B50 | B |
| | Transaminase GPT (ALAT) | B50 | B |
| | Vitesse de sédimentation | B30 | B |
| | Glycémie à jeun | B30 | B |
| | Hémoglobine glycosylée | B100 | B |
| 0119 | Hémoglobine glycosylée | B100 | B |
| 0163 | TSH | B250 | B |
| 0216 | Numération formule | B80 | B |

Total des B : 640

TOTAL DOSSIER : 710.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent dix dirhams

LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Saïd EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabii - Casablanca
Tel : 05 22 90 90 44
N° ICE : 001698908000008

RIB BMCI : 013 78 001091 000 38 30013 648

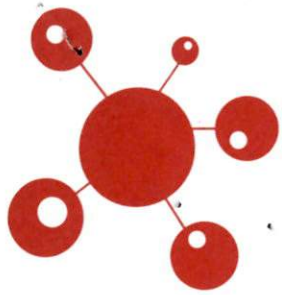
Recto - Verso

www.orbio.ma - HORAIRES D'OUVERTURE

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

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

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



مختبر التحليلات الطبية

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE

ORBIO

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

A Casablanca, le Mardi 23 Mars 2021

Dossier N° : 2103232010

Mme Khadija KHIDIOUI

Né(e) le : 22-02-1948

Prélevé le : au labo 23-03-2021 09:15

Prescription : Dr. HASSAN EL GHOMARI

Mme Khadija KHIDIOUI
CASABLANCA



HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

Hématies :

(Sang total, cytométrie en flux, Sysmex XT 1800i)

Hémoglobine :

Hématocrite :

VGM :

TCMH :

CCMH :

RDW :

Leucocytes :

Poly. Neutrophiles :

Soit:

Poly. Eosinophiles :

Soit:

Poly. Basophiles :

Soit:

Lymphocytes :

Soit:

Monocytes :

Soit:

Plaquettes

(Sang total, cytométrie en flux, Sysmex XT 1800i)

| | | | |
|-----------|------------------|-----------------------|------------|
| 4.530 | T/l | (4.100-5.400) | 08-06-2020 |
| 4 530 000 | /mm ³ | (4 100 000-5 400 000) | 4.700 |
| 13.2 | g/100 ml | (11.5-16.0) | 13.5 |
| 39.0 | % | (37.0-47.0) | 40.1 |
| 86.1 | μ3 | (80.0-100.0) | 85.3 |
| 29.1 | pg | (>27.0) | 28.7 |
| 33.8 | g/100 ml | (31.0-36.5) | 33.7 |
| 14.5 | % | (0.0-18.5) | 15.2 |
| 6 210.0 | /mm ³ | (4 000.0-10 500.0) | 10 330.0 |
| 40.7 | % | | 52.5 |
| 2 527 | /mm ³ | (1 700-6 300) | 5 423 |
| 3.2 | % | | 0.9 |
| 199 | /mm ³ | (10-730) | 93 |
| 0.3 | % | | 0.4 |
| 19 | /mm ³ | (0-150) | 41 |
| 44.8 | % | | 37.2 |
| 2 782 | /mm ³ | (1 100-3 330) | 3 843 |
| 11.0 | % | | 9.0 |
| 683 | /mm ³ | (220-880) | 930 |
| 289 000 | /mm ³ | (150 000-400 000) | 334 000 |

LABORATOIRE
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabiï - Casablanca
Tél : 05 22 90 90 44
N° ICE : 001698908000008

Page 1 sur 4

Recto - Verso

www.orbio.ma - HORAIRES D'OUVERTURE

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

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

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

Vitesse de sédimentation:

VS 1ère heure

21 mm

(<20)

08-06-2020

10

VS 2ème heure

48 mm

33

(Sang total, Automate VT25)

BIOCHIMIE SANGUINE

Sang tube sec, gel, héparine

Glycémie à jeun

0.96 g/l

(0.74–1.15)

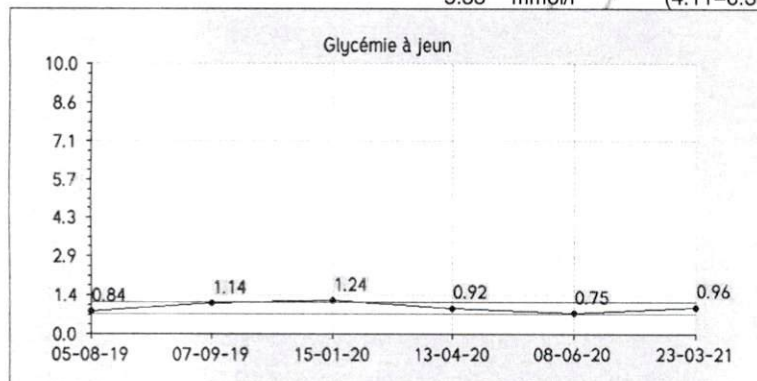
08-06-2020

0.75

(Héxokinase)

5.33 mmol/l

(4.11–6.38)



LABORATOIRE OREIO

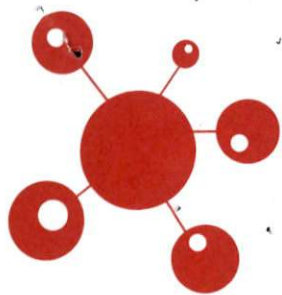
Analyses Médicales

Dr. Saïd EL HAFANE

199 Bd Ouhad Rabii - Casablanca

Tél: 05.22.90.90.44

N° ICE: 001698908960008



مختبر التحليلات الطبية

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE

ORBIO

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

2103232010 – Mme Khadija KHIDIOUI

HBA1c :

7.5 %

(4.0-6.5)

13-04-2020

7.1

(Méthode H.P.L.C Biorad D10, certifiée par les sociétés internationales de standardisation (IFCC), sang total)

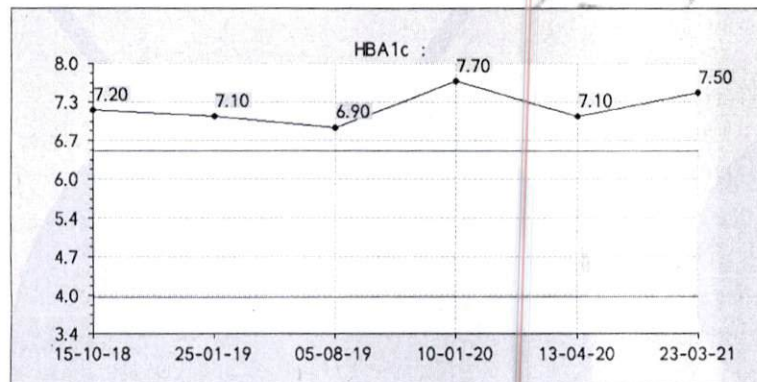
Intervalles de références selon l'ANAES :

4.0 – 6.0 % : état non diabétique ou diabète très bien équilibré.

6.1 – 6.5 % : diabète bien équilibré.

6.6 – 8.0 % : diabète à surveiller. Modification du traitement à envisager en fonction de l'état clinique et du résultat du prochain contrôle d'HbA1c.

Sup. à 8 % : diabète non équilibré. Modification du traitement recommandé si un résultat équivalent est retrouvé lors du prochain dosage.



Transaminases GOT (ASAT)

(IFCC sans PP 37°)

25 U/l

(8-45)

04-07-2020

26

Transaminases GPT (ALAT)

(IFCC sans PP 37°)

15 U/l

(5-55)

04-07-2020

22

Gamma G.T

(GPNA Soluble)

17 U/l

(5-36)

04-07-2020

22

LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabiï - Casablanca
Tél : 05 22 90 90 44
N° ICE : 001698908000008

Page 3 sur 4

Recto - Verso

www.orbio.ma - HORAIRES D'OUVERTURE

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

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

T P : 34046873 - I.F : 15240654 - CNSS : 9115842 - ICE : 001698908000008

2103232010 - Mme Khadija KHIDIOUI

HORMONOLOGIE

Sang tubes sec, gel

TSH

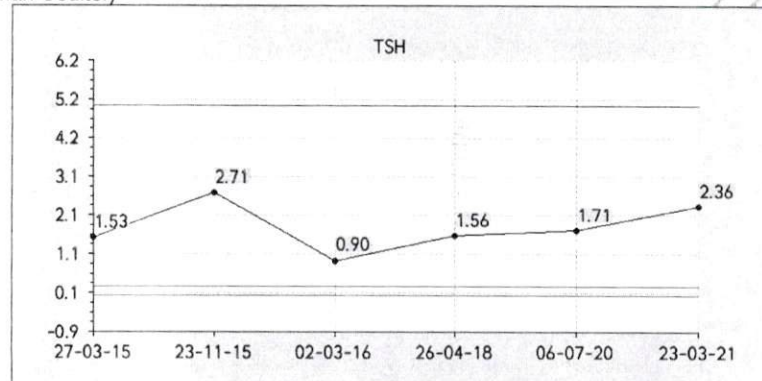
(Chimiluminescence, Beckman Coulter)

2.36 mUI/L

(0.25-5.00)

06-07-2020

1.71



Validé biologiquement par le Dr EL HAFIANE Said

LABORATOIRE OREIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rana - Casablanca
Tél : 05 22 90 90 44
N° ICE : 001598908000008

Lyrica



Notice : Information de l'utilisateur

Lyrica 25 mg gélules Lyrica 75 mg gélules Lyrica 150 mg gélules Lyrica 300 mg gélules

prégabaline

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



6 118001 170678

PM4050711

Avant de prendre ce médicament, lisez attentivement les informations importantes pour vous.

Vous devez savoir que vous avez besoin de la relire.

Interrogez votre médecin ou votre pharmacien, si le médicament n'est pas correctement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut être nocif, même si les signes de leur

— Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Il pourra alors décider de modifier la dose ou de vous prescrire un autre médicament. Il est important de signaler aussi à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice. Voir rubrique 4.

LYRICA 75MG 56 gélules

P.P.V : 307DH00



Laboratoires
Pfizer S.A.

LYRICA 75MG 56 gélules

P.P.V : 307DH00



... que Lyrica et dans quels cas est-il utilisé
à connaître avant de prendre Lyrica

... les éventuels

... Pres informations

1. Qu'est-ce que Lyrica et dans quels cas est-il utilisé?

Lyrica appartient à la classe des médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les crises d'Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

LYRICA 75MG 56 gélules

P.P.V : 307DH00



Laboratoires
Pfizer S.A.

Indications et centrales : Lyrica est utilisé pour le traitement des douleurs causées par des lésions des nerfs. Différentes

... ou le zona peuvent induire des douleurs

... les manifestations douloureuses peuvent être

... tions de chaleur, de brûlure, de douleur

... up de poignard, de douleur fulgurante, de crampes

... nts, d'engourdissement, de pincements et de

... europathiques périphériques et centrales peuvent

LYRICA 75MG 56 gélules

P.P.V : 307DH00



Laboratoires
Pfizer S.A.