

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

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

## Optique :

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

## Éducation :

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 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.

## 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  
Démission 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 personnelles.



## Déclaration de Maladie

N° P19- 053453

ND: 78131

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 822 Société : R.A.-7

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :

Nom & Prénom : HAMZA Zohra

Date de naissance : 1948

Adresse : 42 Bloc 50 Sidi Othmane

Casablanca

Tél : 06 72 73 60 56 Total des frais engagés : 7581,50 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08 JUL 2021

Nom et prénom du malade : HAMZA Zohra Age : 1948

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

Nature de la maladie :

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 : CASA Le : 24/07/21

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08 JUL 2021				
07 JUL 2021				

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NISRINE Dr. Abdeljabbar HILLAL 10 Mars Bloc 50 N°80 Sidi Othmane CASA - Tél : 05 22 57 77 03	08/07/21	594,20

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE SIDLOTHMANE 1 Av Abi Houara Sidi Othmane Sidi Othmane - Casablanca Tél : 05 22 57 77 450 - Fax : 05 22 371 190 GSM : 06 60 11 27 32	07 JUL 2021	B 420 + RU	6000

## AUXILIAIRES MEDICAUX

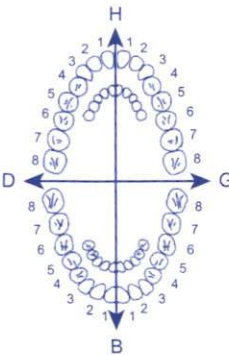
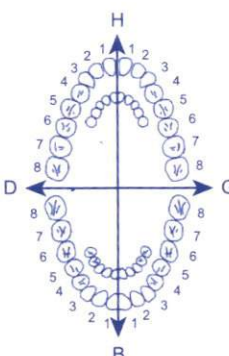
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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																							
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H		H																					
	25533412	21433552																						
	00000000	00000000																						
	D		G																					
	00000000	00000000																						
	35533411	11433553																						
	B																							
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS																					
			DATE DU DEVIS																					
		DATE DE L'EXECUTION																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Jazouli Allal  
Médecine générale

Ex médecin chef du centre de santé Baladia  
Sidi Othmane  
Diplôme universitaire en diabétologie de la  
faculté de médecine de Paris  
Spécialité en médecine de travail de l'université  
de Rennes.  
Echographie



الدكتور  
الطب العام  
الطبيب الرئيسي سابقا بالمركز الطبي  
حائز على دبلوم جامعي لداء السكري من كلية الطب بباريس  
اختصاصي في طب الشغل من جامعة رين بفرنسا  
الفحص بالصدى

# ORDONNANCE

صيدلية نسرين  
PHARMACIE NISRINE  
Dr. Abdeljabbar HILLAL  
10 Mars Bloc 50 N°80 Sidi Othmane  
CASA - Tél : 05.22.57.77.03

07 JUL 2021  
Casablanca le:.....

Hamza Zohr

75,00 y Carboflux y



14 x 3, 4 log

57,80 y Durgabx y



14 x 2, 4 log

112,50 y

Vestael 80 y



14 x 3, 4 log

05 22 56 78 43

drjazouliallal@gmail.com

شارع أبي هريرة سيدي عثمان زنقة 46 بلوك 59 رقم 1 (قرب مسجد السعود درب البلدية سيدي عثمان)  
Bd abihouraira sidi othmane, rue 46 bloc 59 n°1 ( près de la mosquée saoud )



*[Faint, illegible handwritten text, possibly a signature or date, located in the center-right area of the page.]*



# PURGALAX®

## Présentation:

Pilulier de 30 comprimés

## Composition :

Racine de rhubarbe, Racine de réglisse, Racine d'Artichaut bractée.

Additif alimentaire : colorant: Dextrine jaune  
Magnésium stéarate.

## Propriétés :

De part sa composition naturelle, Purgalax®  
le transit intestinal et de lutter contre la constipation.

Désignation	Propriétés
Racine de rhubarbe	Laxatif
Racine de réglisse	Laxatif
Racine de guimauve	Anti inflammatoire
Rose pâle pétale	Purgatif
Artichaut bractée	Contre la constipation

## Mode d'utilisation :

Prendre 2 comprimés par jour.

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

Fabriqué par laboratoire Cevrai-FCV

Pour Ramo Pharm

PURGALAX®



Fabriqué par :

Laboratoire CEVRAI F CV  
4, rue du 19 Mars 1962 F38630  
Les Avenieres France

Pour



4, Rue St Charles  
Boulogne  
92000 - Courcouronnes



Marque déposée INPI (ES 5.84.15) / Marque déposée INPI  
N° DA20190910351DMP/200CA/RQV3

PURGALAX® 30 comprimés



6 111255 810253

06/25/2007 09:57:52  
07/06/2007 09:57:52  
07/06/2007 09:57:52

# CARBOPLUS®

Confort digestif

EXTRAIT NATUREL - COMPRIMÉS À CROQUER OU À AVALER

## COMPOSITION :

Charbon végétal, extrait de fenouil, saccharose, dextrose, stabilisant, arôme anis, antiagglomérants : silice (nano) et stéarate de magnésium.

Pour 4 comprimés (dose journalière maximale)

Charbon végétal	840 mg
Extrait de fenouil	140 mg

## INDICATIONS :

- Digestion difficile;
- Ballonnements;
- Gaz intestinaux.

## CONTRE-INDICATIONS :

Déconseillé aux personnes allergiques à l'un des constituants.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux enfants de moins de 12 ans.
- Ne pas dépasser quatre comprimés par jour.
- A utiliser dans le cadre d'une alimentation diversifiée et d'un régime équilibré.

## PRÉSENTATION :

Boîtes de 15 et 30 comprimés à croquer ou à avaler.

## INTERACTION AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Le charbon végétal pouvant diminuer l'absorption d'autres médicaments administrés à distance (plus de 2 heures, si possible).

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CARBOPLUS ne sera utilisé pendant la grossesse que sur avis médical. La prise de CARBOPLUS est possible pendant l'allaitement.

## POSOLOGIE :

Adultes et enfants à partir de 12 ans.

Un à deux comprimés de CARBOPLUS par jour, après le repas, dès les premiers désagréments.

## MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Complément alimentaire ce n'est pas un médicament.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

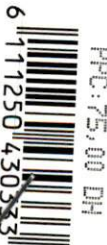


Lot Bachkou, rue 7, lot 10 - Casablanca - Maroc

Département de Pharmacie - Maroc

Best before :  
Lot n° / Batch n°:

730097.05.Z



21,00  
PPV 21DH00  
PER 03/24  
LOT M783

NE<sup>®</sup> 1000 mg  
FORMINE

Diaformine<sup>®</sup> 1000 mg  
Metformine

1000,00 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 041283

QUE

ÉDICAMENT

st, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement

ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.  
ou plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

#### ATTENTION !

**INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.**  
**DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :**

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

**Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :**

#### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

#### PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

**Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :**

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

#### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.



21,00  
PPV 21DH00  
PER 03/24  
LOT M783

NE<sup>®</sup> 1000 mg  
FORMINE

Diaformine<sup>®</sup> 1000 mg  
Metformine

1000,00 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 041283

QUE

ÉDICAMENT

st, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement

ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.  
ou plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

#### ATTENTION !

**INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.**  
**DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :**

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

**Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :**

#### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

#### PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

**Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :**

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

#### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.





21,00  
PPV 21DH00  
PER 03/24  
LOT M783

NE<sup>®</sup> 1000 mg  
FORMINE

Diaformine<sup>®</sup> 1000 mg  
Metformine

1000,00 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 041283

QUE

ÉDICAMENT

st, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement

ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.  
ou plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

#### ATTENTION !

**INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.**  
**DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :**

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

**Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :**

#### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

#### PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

**Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :**

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

#### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.



21,00  
PPV 21DH00  
PER 03/24  
LOT M783

NE<sup>®</sup> 1000 mg  
FORMINE

Diaformine<sup>®</sup> 1000 mg  
Metformine

1000,00 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 041283

QUE

ÉDICAMENT

st, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement

ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.  
ou plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

#### ATTENTION !

**INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.**  
**DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :**

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

**Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :**

#### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

#### PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

**Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :**

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

#### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.



21,00  
PPV 21DH00  
PER 03/24  
LOT M783

NE<sup>®</sup> 1000 mg  
FORMINE

Diaformine<sup>®</sup> 1000 mg  
Metformine

1000,00 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 041283

QUE

ÉDICAMENT

st, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement

ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.  
ou plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

#### ATTENTION !

**INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.**  
**DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :**

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

**Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :**

#### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

#### PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

**Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :**

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

#### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.





21,00  
PPV 21DH00  
PER 03/24  
LOT M783

NE<sup>®</sup> 1000 mg  
FORMINE

Diaformine<sup>®</sup> 1000 mg  
Metformine

1000,00 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 041283

QUE

ÉDICAMENT

st, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement

ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.  
ou plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

#### ATTENTION !

**INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.**  
**DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :**

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

**Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :**

#### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

#### PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

**Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :**

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

#### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.





**AUGMENTIN** 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé Amoxicilline/Acide clavulanique

#### Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

#### Dans cette notice :

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

#### 1. OÙ EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

##### Indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

#### QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

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

**AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :**

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

**AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé :** sans objet.

##### Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

#### → Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

##### Prenez attention avec AUGMENTIN :

- demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :
  - souffrez de mononucléose infectieuse,
  - êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
  - rûnez pas régulièrement.
- En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

##### Actions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière » à la rubrique 4.

##### Tests sanguins et urinaux

Vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou le pharmacien (et) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces tests.

##### Prise concomitante d'autres médicaments

Si vous avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

PPU: 168,20 DH  
LOT: 646033  
PER: 05/22



AUGMENTIN 1 g/125 mg  
16 sachets



voire pharmacien

à lui

Si vous

cutané

Si vous

voire

Si des

avec

AUGME

ou les

AUGME

de greffe

Grosses

Si vous

informer

Demandez

médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

**Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg**

**ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :**

- AUGMENTIN contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé :** sans objet.

#### 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

##### Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Posologie. Mode d'ou/ou (s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement**

##### Posologie

**Adultes et enfants de 40 kg et plus**

- Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour

- Dose inférieure : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

**Enfants pesant moins de 40 kg**

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

##### Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. La médecine pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

##### Comment prendre AUGMENTIN ?

- **AUGMENTIN 1g/125 mg sachets :** Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau. Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.
- **AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés :** Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

##### Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Mettez la boîte de médicament au médecin.

##### Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

##### Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

**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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phosmorol régulier, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulosique, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LD-28908 (blanc II), ..... qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

**Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.

• Si vous êtes enceinte ou essayez d'être.

• Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faitez attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

• Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

• Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin pourra prescrire une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables graves. En cas d'effets indésirables graves, notamment de

éblouissement, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

### CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

### POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement la posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR sont à prendre à tout moment des jours à la mi-journée.

Respectez toujours votre pharmacien ou votre pharmacien.

### La durée du

Si vous prenez

Si vous avez

**SURDOSAGE**

Si vous avez

quotidienne

**Instructions**

Si vous avez

prenez pas

**Risque de**

Si vous arrivez

Si vous avez

traitement de

Si vous avez des problèmes à votre médecin ou à votre pharmacien.

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous ne les ont pas. Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez aux services des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, enrouement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

**Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :**

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête
- Nausées, constipation, flatulences, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :**

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.
- Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



LOT : 201677

UT AV : 11/2023

PPV : 99,00DH



# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

**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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phosmorol régular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulosique, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LD-28908 (blanc II), .....  
qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

**Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.

Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.

Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faitez attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin pourra prescrire une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables graves. En cas d'effets indésirables graves, notamment de

éblouissement, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

### CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

### POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 à 20 mg par jour. La posologie peut être augmentée si nécessaire. La posologie sera adaptée par votre médecin. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR sont à prendre à tout moment des jours à la nuit.

Respectez toujours votre pharmacien ou votre pharmacien.

### La durée du

Si vous prenez Si vous avez

### SURDOSAGE

Si vous avez quotidien

### Instructions

Si vous avez prenez pas

### Risque de

Si vous arrive

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés

ER  
ARMA



6 118 000 082231

LOT : 201677

UT AV : 11/2023

PPV : 99,00DH

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous ne se manifestent pas chez tous les patients. Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez aux services des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, enrouement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

**Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :**

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête.
- Nausées, constipation, flatulences, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :**

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.
- Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

**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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phosboras regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulosique, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LD-28908 (blanc II), .....  
qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

**Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.

Si vous êtes enceinte ou essayez d'être.

Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faitez attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin pourra prescrire une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables graves. En cas d'effets indésirables graves, notamment de

éblouissement, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

### CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

### POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement la posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR sont à prendre à tout moment des jours à la mi-journée.

Respectez toujours votre pharmacien ou votre pharmacien.

### La durée du

Si vous prenez

Si vous avez

**SURDOSAGE**

Si vous avez

quotidienne

**Instructions**

Si vous avez

prenez pas

**Risque de**

Si vous arrivez

Si vous avez

traitement de

Si vous avez des problèmes à votre médecin ou à votre pharmacien.

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous ne les ont pas. Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez aux services des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, enrouement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

**Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :**

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête
- Nausées, constipation, flatulences, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :**

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.
- Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



LOT : 201677

UT AV : 11/2023

PPV : 99,00DH



**Dr Jazouli Allal**  
Médecine générale

Ex médecin chef du centre de santé Baladia  
Sidi Othmane  
Diplôme universitaire en diabétologie de la  
faculté de médecine de Paris  
Spécialité en médecine de travail de l'université  
de Rennes.  
Echographie



الدكتور جزولي علاء  
الطب العام

الطبيب الرئيسي سابقا بالمركز الطبي البلدية سيدي عثمان  
حائز على دبلوم جامعي لداء السكري من كلية الطب بباريس  
اختصاصي في طب الشغل من جامعة رين بفرنسا  
الفحص بالصدى

# ORDONNANCE

08 JUL 2021

Casablanca le:.....

21/00x6

2

Diabète non



99,00 B

4

L.D non



PHARMACIE NISRINE  
Dr. Abdeljabbar HILLAL  
Av. 10 Mars Bloc 50 N°80 Sidi Othmane  
CASA - Tél : 05.22.57.77.03

168,20

37

Aug 2021

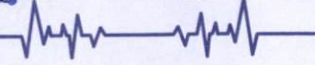


59,20

L.D - 21 7 0

Docteur JAZOULI Allal  
Médecine Générale  
Diplôme universitaire de Diabétologie  
Av. Abi Houraira Sidi Othmane Rue 46  
Bloc 59 N°1 1er Etage Tél: 0522 56 78 43

05 22 56 78 43



شارع أبي هريرة سيدي عثمان زنقة 46 بلوك 59 رقم 1 (قرب مسجد السعود درب البلدية سيدي عثمان)  
Bd abihouraira sidi othmane, rue 46 bloc 59 n°1 ( près de la mosquée saoud )



Dr. Jazouli  
Médecine générale

Ex médecin chef du centre de santé Baladia  
Sidi Othmane  
Diplôme universitaire en diabétologie de la  
faculté de médecine de Paris  
Spécialité en médecine de travail de l'université  
de Rennes.  
Echographie



الدكتور جازولي علاء

الطب العام

الطبيب الرئيسي سابقا بالمركز الطبي البلدية سيدي  
حائز على دبلوم جامعي لداء السكري من كلية الطب بباريس  
اختصاصي في طب الشغل من جامعة رين بفرنسا  
الفحص بالصدى

## ORDONNANCE

07 JUL 2021

Casablanca le:.....

HAMZA Zohra

1. HbA1c
2. Gaj
3. urée - créatinine
4. Cholestérol T
5. TG
6. HDL - LDL
7. NFS

LABORATOIRE SIDI OTHMANE  
31 Av Abi Houraira Sidi Othmane  
Casablanca  
Tél: 0522 576 450 - Fax: 0522 378 1190  
GSM: 06 60 11 27 32

Diplôme universitaire en diabétologie  
Médecine générale  
Docteur JAZOULI ALAÛ

05 22 56 78 43

drjazouliallah@gmail.com

شارع أبي هريرة سيدي عثمان زنقة 46 بلوك 59 رقم 1 (قرب مسجد السعود درب البلدية سيدي عثمان)  
Bd abihouraira sidi othmane, rue 46 bloc 59 n°1 ( près de la mosquée saoud )



**SIDI OTHMAN**

مختبر التحليلات الطبية

**ANALYSES MEDICALES  
ET SCIENTIFIQUES**

Dr. Abderrahim KOUNDA

Pharmacien Biologiste

31, Avenue Abi Houraira - Sidi Othman - Casablanca 04 - Tél.: 05.22.576450/06.60.11.27.32 - Fax: 05.22.371190

RC.: 171492 - CNSS 1284041 - Patente 37200352

**FACTURE**

*Casablanca le:* 07/07/2021

Nom et Prénom: **HAMZA ZOHRA**

Référence: **1GGK04217**



**2DB7147**



*A payé au laboratoire la somme de :* **625.00 DH** **B** **420**

*Pour des analyses cotées à :*

NFS=B50 GLY=B20 HBA1C=B100 UREE=B30  
CREAT=B30 CHOLT=B30 CHOLL=B50 CHOLH=B50  
TRIGL=B60

**RETENE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :**

**SIX CENT VINGT CINQ Dhs 00 Cts**

**Dont Prélèvement inclus**

**N° DE PATENTE : 37200351**

**Et sur demande du docteur : JAZOULI ALLAL**

IF: 49401760  
INPE: 093000172  
ICE: 001566977000014

LABORATOIRE SIDI OTHMAN  
31 AV. Abi Houraira - Sidi Othman  
Casablanca 04 - Tél.: 05.22.576450 - Fax: 05.22.371190  
GSM: 06.60.11.27.32



**SIDI OTHMAN**

مختبر التحليلات الطبية

**ANALYSES MEDICALES  
ET SCIENTIFIQUES**

Dr. Abderrahim KOUNDA  
Pharmacien Biologiste

31, Avenue Abi Houraira - Sidi Othman - Casablanca 04 - Tél.: 05.22.576450/06.60.11.27.32 - Fax: 05.22.371190

RC.: 171492 - CNSS 1284041 - Patente 37200352

Casablanca le: 07/07/2021

ORGANISME: MUTUELLE

Dossier No: 2DB7147



Mme HAMZA ZOHRA

Référence: 1GGK04217

Médecin: Dr. JAZOULI ALLAL

HEMATOLOGIE

Analyses	Résultats	Normes
Globules rouges.....	5.0 M/mm3	(4.0 à 5.0)
Hémoglobines.....	11.7 g/100 ml	(11.5 à 15)
Hematocrites.....	36.3 %	(37 à 45)
V.G.M.....	73. u3	(76 à 96)
C.C.M.H.....	32. %	(32 à 36)
T.C.M.H.....	23. g/100 ml	(27 - 33)
Globules blancs.....	11400* /mm3	(4000 à 10000)
FORMULE LEUCOCYTAIRE		
Polynucléaires Neutrophiles..	61 %	55 à 65
	Soit : 6954. /mm3	(2500 - 7125/mm3)
Polynucléaires Eosinophiles..	4 %	1 à 4
	Soit : 456. /mm3	(50 - 285/mm3)
Polynucléaires Basophiles....	0 %	0 à 1
	Soit : 0. /mm3	(< 95/mm3)
Lymphocytes.....	32 %	20 à 40
	Soit : 3648. /mm3	(1000 - 3800/mm3)
Monocytes.....	3 %	4 à 8
	Soit : 342. /mm3	(150 - 665/mm3)
Plaquettes.....	193.000 /mm3	(150.000 à 400.000)

A. KOUNDA

Dr Abderrahim KOUNDA  
Pharmacien Biologiste  
Expert près les Tribunaux

LABORATOIRE SIDI OTHMAN  
31 Avenue Abi Houraira Sidi Othmane  
Casablanca  
Tél: 0522 576 450 - Fax: 0522 371 190  
GSM: 06 60 11 27 32





**SIDI OTHMAN**

مختبر التحليلات الطبية

**ANALYSES MEDICALES  
ET SCIENTIFIQUES**

Dr. Abderrahim KOUNDA

Pharmacien Biologiste

31, Avenue Abi Houraira - Sidi Othman - Casablanca 04 - Tél.: 05.22.576450/06.60.11.27.32 - Fax: 05.22.371190

RC.: 171492 - CNSS 1284041 - Patente 37200352

Casablanca le: 07/07/2021

ORGANISME: MUTUELLE

Dossier No: 2DB7147



Mme HAMZA ZOHRA

Référence: 1GGK04217

Médecin: Dr. JAZOULI ALLAL

**BIOCHIMIE**

Analyses

Résultats

Normes

Glycémie.....	4.35* g/l	(0.70 à 1.05)
Hémoglobine Glycosylée....	13.31* %	(4.2 à 6.2)
Urée.....	0.34 g/l	(0.15 à 0.39)
Créatinine.....	8.75 mg/l	(5 à 9)
Cholestérol Total.....	2.58* g/l	(< 2.00)
Cholestérol L.D.L.....	1.63 g/l	(< 1.60)
Cholesterol H.D.L.....	0.59 g/l	(> 0.40)
Triglycérides.....	1.81* g/l	(< 1.50)

LE RESULTAT EST CONTROLE

A. KOUNDA

Dr Abderrahim KOUNDA  
Pharmacien Biologiste  
Expert près les Tribunaux

LABORATOIRE SIDI OTHMAN  
31 Av Abi Houraira Sidi Othmane  
Casablanca  
Tél: 0522 576 450 - Fax: 0522 371 190  
GSM: 06 60 11 27 32