

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.

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

M22- N° 000126

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4828 Société : 142359

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : M. el

Nom & Prénom : CHARIB

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0668453439 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur Lamiaa HALLAB

Date de consultation : 14 / 04 / 2022

Nom et prénom du malade : CHABAB Mohamed Age :

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

Nature de la maladie : 152 / 15 / ADD

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC - Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :


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

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


Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
14.04.22	C.T		6	
18.04.22	C.S		300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/04/22	1979,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	24.04/2022	836	380,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

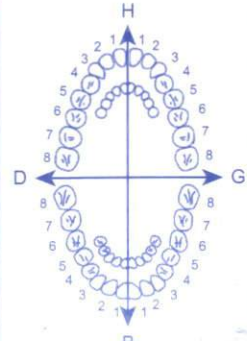
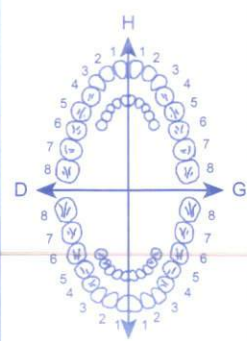
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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 			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) 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'EXE

Docteur Lamiaa HALLAB

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
Nutrition et Maladies Métaboliques
Diabète, Pompes à insuline, CGMS, Thyroïde, Hypophyse
Surrénales, Retard de Croissance, Retard Pubertaire....
Echographie Thyroïdienne et Générale
Nutrition et prise en Charge de l'Obésité



الدكتورة لمياء حلاب

أخصائية في علم الغدد الصم
أمراض السكري، التغذية و أمراض الأيض
السكري مضخة الأنسولين، الغدة الدرقية، الغدة النخامية
الغدة الكظرية، تأخر النمو، البلوغ المتأخر.....
الفحص بالصودي
التغذية وعلاج السمنة

M

Casablanca, le

18.04.2022

Mr CHAKIB Mohamed

68,80 x 3
1 ODIA 4 MG

1 cp le matin, avant le repas, pendant 3 mois.

390,00 x 3
2 GALVUS MET 50/1000

1 cp à midi et le soir, au cours du repas, pendant 3 mois.

111,10 x 3
3 BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg cp pellic : 1Pilul/30

1 cp le matin, après le repas, pendant 3 mois.

135,00 x 2
4 ISOXAN

1 cp le matin, pendant 1 mois.

T = 1979,70

تاريخ الفحص غير قابل للتغيير

Sur Rendez-vous بالموعد

isoxan

GAMME ISOXAN

Une alimentation variée et équilibrée permet de couvrir la totalité des besoins de notre organisme en vitamines, minéraux et oligo-éléments, et d'éviter tout risque de carence préjudiciable à notre santé.

Pourtant, toutes les grandes enquêtes nutritionnelles montrent que des proportions importantes de la population présentent des déficits :

- 50% de la population est carencée en vitamine B6
- 40% de la population a des apports en vitamine E inférieurs aux 2/3 des apports recommandés
- 93% des femmes en âge de procréer ont des apports en fer inférieurs aux apports nutritionnels recommandés
- 77% des femmes et 72% des hommes ont des apports en magnésium inférieurs aux apports recommandés
- 64,3% des hommes et 76,6% des femmes ne consomment pas chaque jour les apports nutritionnels recommandés en vitamines antioxydantes (vitamines A, E, C)
- 30% des sportifs ont des apports en fer inférieurs à 70% des apports recommandés.

Ces déficits s'expliquent par :

Une alimentation souvent déséquilibrée (régimes, repas éclairs, manque de laitages, légumes et poissons, excès d'aliments riches en sucres et graisses, alcool...), le mode de vie actuel (stress, tabac, activité physique, sédentarité...) ou des circonstances particulières (croissance, grossesse, activités sportives régulières ou intensives...) qui peuvent accroître des besoins que l'alimentation, seule, ne peut couvrir.

DA201009130DMP/21

isoxan

Forme

es NHS, filiale du groupe pharmaceutique MENARINI, ont mis au point la
AN est formulée de
l'activité de chacun

vue de restaurer un
es infectieux traités
oins des enfants et

ou en comprimés

tenses et brefs,
ont prolongés,



*4787126

ACL 478 712.6

PPC 135,00 dh

048

04/2023

de
nt fin:

isoxan

GAMME ISOXAN

Une alimentation variée et équilibrée permet de couvrir la totalité des besoins de notre organisme en vitamines, minéraux et oligo-éléments, et d'éviter tout risque de carence préjudiciable à notre santé.

Pourtant, toutes les grandes enquêtes nutritionnelles montrent que des proportions importantes de la population présentent des déficits :

- 50% de la population est carencée en vitamine B6
- 40% de la population a des apports en vitamine E inférieurs aux 2/3 des apports recommandés
- 93% des femmes en âge de procréer ont des apports en fer inférieurs aux apports nutritionnels recommandés
- 77% des femmes et 72% des hommes ont des apports en magnésium inférieurs aux apports recommandés
- 64,3% des hommes et 76,6% des femmes ne consomment pas chaque jour les apports nutritionnels recommandés en vitamines antioxydantes (vitamines A, E, C)
- 30% des sportifs ont des apports en fer inférieurs à 70% des apports recommandés.

Ces déficits s'expliquent par :

Une alimentation souvent déséquilibrée (régimes, repas éclairs, manque de laitages, légumes et poissons, excès d'aliments riches en sucres et graisses, alcool...), le mode de vie actuel (stress, tabac, activité physique, sédentarité...) ou des circonstances particulières (croissance, grossesse, activités sportives régulières ou intensives...) qui peuvent accroître des besoins que l'alimentation, seule, ne peut couvrir.

DA201009130DMP/21

isoxan
Forme

es NHS, filiale du groupe pharmaceutique MENARINI, ont mis au point la
AN est formulée de
l'activité de chacun

vue de restaurer un
es infectieux traités
oins des enfants et

ou en comprimés

tenses et brefs,
ont prolongés,



*4787126

ACL 478 712.6

PPC 135,00 dh

048

04/2023

de
nt fin:

isoxan

GAMME ISOXAN

Une alimentation variée et équilibrée permet de couvrir la totalité des besoins de notre organisme en vitamines, minéraux et oligo-éléments, et d'éviter tout risque de carence préjudiciable à notre santé.

Pourtant, toutes les grandes enquêtes nutritionnelles montrent que des proportions importantes de la population présentent des déficits :

- 50% de la population est carencée en vitamine B6
- 40% de la population a des apports en vitamine E inférieurs aux 2/3 des apports recommandés
- 93% des femmes en âge de procréer ont des apports en fer inférieurs aux apports nutritionnels recommandés
- 77% des femmes et 72% des hommes ont des apports en magnésium inférieurs aux apports recommandés
- 64,3% des hommes et 76,6% des femmes ne consomment pas chaque jour les apports nutritionnels recommandés en vitamines antioxydantes (vitamines A, E, C)
- 30% des sportifs ont des apports en fer inférieurs à 70% des apports recommandés.

Ces déficits s'expliquent par :

Une alimentation souvent déséquilibrée (régimes, repas éclairs, manque de laitages, légumes et poissons, excès d'aliments riches en sucres et graisses, alcool...), le mode de vie actuel (stress, tabac, activité physique, sédentarité...) ou des circonstances particulières (croissance, grossesse, activités sportives régulières ou intensives...) qui peuvent accroître des besoins que l'alimentation, seule, ne peut couvrir.

DA201009130DMP/21

isoxan
Forme

es NHS, filiale du groupe pharmaceutique MENARINI, ont mis au point la
AN est formulée de
l'activité de chacun

vue de restaurer un
es infectieux traités
oins des enfants et

r ou en comprimés

tenses et brefs,
ont prolongés,



*4787126

ACL 478 712.6

PPC 135,00 dh

048

04/2023

de
nt fin:

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et métformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est appelé diabète non-insulinodépendant.

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps ne produit pas assez d'insuline ou que l'insuline n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Cela peut entraîner le développement si le corps produit trop de sucre.

L'insuline et le glucagon sont deux hormones qui régulent le sucre dans le sang. L'insuline contribue à faire baisser le sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon agit en augmentant la production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et métformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La métformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Ensemble, elles ont démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aide à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la métformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une déshydratation, une acidose lactique (« Risque d'acidose lactique »).



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés

PPV : 390.00 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est appelé diabète non-insulinodépendant.

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps ne produit pas assez d'insuline ou que l'insuline produite n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Cela peut entraîner le développement si le corps produit trop de sucre.

L'insuline et le glucagon sont deux hormones qui régulent le sucre dans le sang. L'insuline contribue à faire baisser le sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon agit en augmentant la production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Ensemble, elles ont démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aide à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants du médicament (mentionnés dans la notice) ;
- si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une déshydratation, une acidose lactique (« Risque d'acidose lactique ») ou une insuffisance rénale.



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés

PPV : 390.00 DH

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.
Glimépiride

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou 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 ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

Ne prenez jamais ODIA :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation de malaise (nausées), fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

Les facteurs suivants peuvent favoriser survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux (hypothyroïdie, troubles de la glande surrénale).

particuliers (troubles de la glande surrénale).

gla
•
l'al
• F
ci-
• S
vou
ma
glu

Les
• F
von
du
con

LOT 212934

EXP 11 2024

PPV 68 30

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

INPE :
093064640

FACTURE N° 2524/22

CASABLANCA le
Nom et prénom
Référence
Médecin prescripteur

14/04/2022
MR CHAKIB MOHAMMED
22A697
Docteur HALLAB LAMIAA

Acte de biologie demandé	Cotation (B)
Hb GLYCOSYLEE. HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE HBA1C	100
GLYCEMIE A JEUN	30
ACIDE URIQUE SERIQUE (URICEMIE)	30
BILAN LIPIDIQUE CHOLT+TRI+HDL+LDL	200
Total du (B)	B 360
Prise de sang (PC)	0,00 DH
Montant en DH	380,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de: TROIS CENT QUATRE-VINGT DIRHAMS

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 14/04/2022 à 10:46

Résultats édités le: 15/04/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 1/5

BIOCHIMIE SANGUINE

(Sur Automate WIENER LAB® CM 250)

GLYCEMIE A JEUN.....: 1,35 g/l
(Technique : Colorimétrie enzymatique) 7,51 mmol/l

- 0.70 à 1.10 g/L : Taux normal
- Entre 1.10 et 1.26 g/L : Diminution de la tolérance au glucose
- > 1.26 g/L : Sujet diabétique

ACIDE URIQUE.....: 69,80 mg/l < 70,00
(Technique enzymatique - Uricase -) 415,31 µmol/l < 416,50

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 70,50 mg/l



Recommandations chez un patient goutteux : taux d'acide urique inférieur à 60 mg/L.
(American College of Rheumatology)

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 14/04/2022 à 10:46

Résultats édités le: 15/04/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

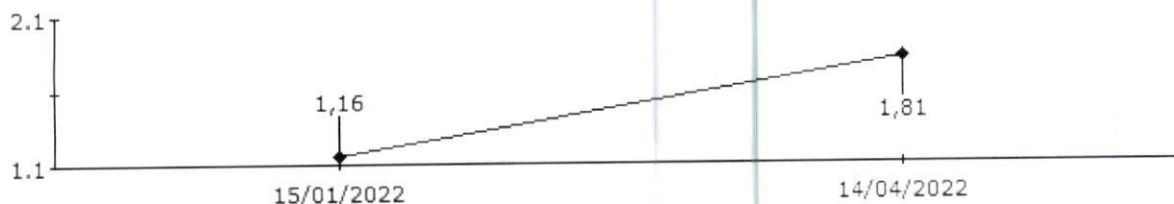
Dossier N° 22A697

Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 2/5

HOLESTEROL TOTAL.....: 1,81 g/l
(Technique : Colorimétrie enzymatique)

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 1,16 g/l



Interprétation:

< à 20 ans : 1,20 - 1,85 g/l

20 à 40 ans : < à 2,00 g/l

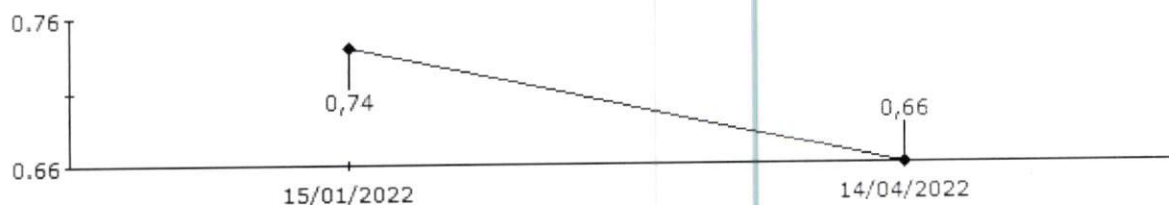
> à 40 ans : < à 2,20 g/l

HOLESTEROL HDL.....: 0,66 g/l
(par précipitation-dosage direct) 1,70 mmol/l

N : > à 0,40 g/l

N : > à 1,00 mmol/l

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 0,74 g/l



LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES

Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 14/04/2022 à 10:46

Résultats édités le: 15/04/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

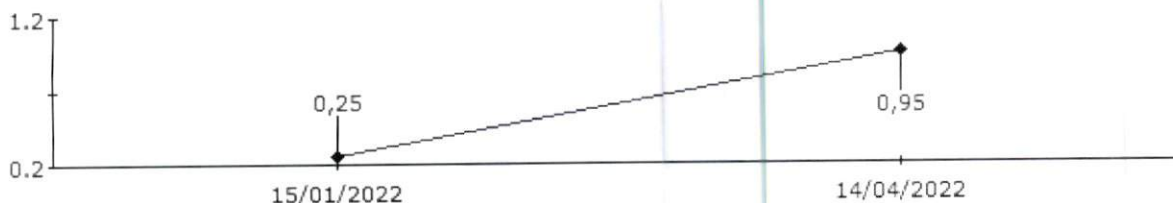
Dossier N° 22A697

Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 3/5

CHOLESTEROL LDL.....: 0,95 g/l
Technique : Dosage par précipitation) 2,45 mmol/l

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 0,25 g/l



Le niveau du LDL-c sera interprété en fonction du niveau de risque cardio-vasculaire global évalué à l'aide de la table SCORE ou des facteurs de risque cardio-vasculaire (HAS, février 2017)

Objectifs de LDL-c en fonction du niveau de risque CV

Risque cardiovasculaire	valeur cible du LDL-c
Faible	< 1,9 g/L ou 4,9 mmol/L
Modéré	< 1,3 g/L ou 3,4 mmol/L
Élevé	< 1,0 g/L ou 2,6 mmol/L
Très élevé	< 0,7 g/L ou 1,8 mmol/L

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 14/04/2022 à 10:46

Résultats édités le: 15/04/2022



Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

Page: 4/5

TRIGLYCERIDES.....: 1,00

Technique enzymatique LPL-GK)

1,14

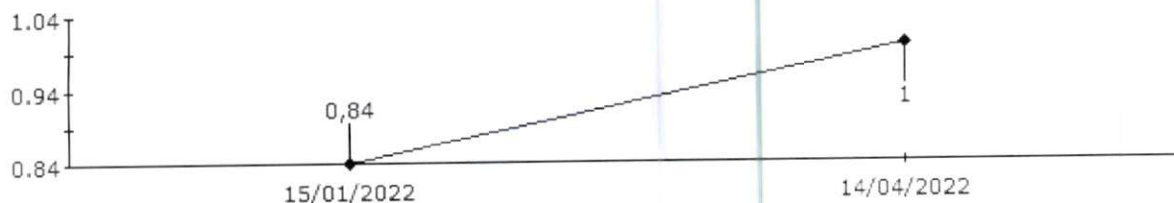
g/l

0,40 à 1,50

mmol/l

0,46 à 1,71

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 0,84 g/l



NB: Risque de pancréatite aiguë si TG = ou > 5 g/L (ou 5,6 mmol/L)

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 14/04/2022 à 10:46

Résultats édités le: 15/04/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

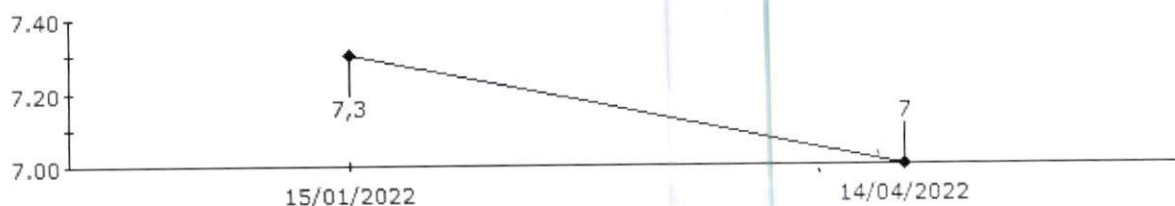
Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 5/5

HEMOGLOBINE GLYQUEE- HBA1C -
(Technique HPLC sur Automate TOSOH-GX)

HBA1C : 7,0 %

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 7,3 %



Profil du patient

Sujet non diabétique
Diabète de type 2 traité par antidiabétiques oraux
Diabète de type 2 traité par l'insuline
Patients avec insuffisance rénale chronique
Patients avec antécédents cardio-vasculaires
Diabète de type 1
Femme diabétique enceinte ou envisageant de l'être

HBA1C cible

4 à 6 %
Inf à 6,5 %
Inf à 7 %
Inf à 7,5 %
Inf à 8 %
Inf à 7 %
Inf à 6,5 %

Demande validée biologiquement par: Dr AbdelAziz AMACHKI

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

Total de pages: 5