

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

La 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

N° P19- 066768

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3170 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : RARHIB EL MAATI
Date de naissance : 01-01-1937
Adresse : SIDIPTANE N°1 BLOC 42 NIL CASA
Tél : 0619604615 Total des frais engagés : 2529,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02/06/2022

Nom et prénom du malade : ELMAATI RARHIB Age :

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

Nature de la maladie : Maladie chronique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/06/22		5	200,00	Dr. BELFAH D.U. en Diabétologie Diplôme en Echographie Diplôme en Médecine du Travail Membre de la Société Française de Diabète Ad. Hada Guedra, Cité Oujda Tel.: 05 22 56 56 61 - E-mail: belmohamed

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Casablanca - Tel.: 05 22 37 11 34 39 RC: 48 113439 ICE: 05 22 37 11 34 39	02.06.22	1913,80
	02/06/2022	220,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Docteur TARIK EL JOULANE Laboratoire EL JOULANE	02/06/22	B 100	120,00 DH
	06/06/22	B 60	76,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 00000000 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur MOHAMED BELFATMI

- D.U en Diabétologie
- D.U en Nutrition
- Membre de la société Francophone de Diabétologie
- Ex. médecin chef de l'unité de Diabétologie
- Au Centre Hospitalier Moulay Rachid
- Diplômé en Echographie
- Spécialiste en médecine de travail

الدكتور محمد بالفاطمي

- دبلوم جامعي في داء السكري
- دبلوم جامعي في التغذية
- عضو الجمعية الفرنكوفونية لداء السكري
- رئيس وحدة داء السكري
- بالمركز الاستشفائي مولاي رشيد سابقا
- شهادة الفحص باصدي
- أخصائي في طب الشغل

Casablanca le 02/06/2022..... الدار البيضاء في

Mr ELMAATI RARHIB

➤ **EDUCATION NUTRITIONNELLE +++**

APIDRA

18matin

20midi

18soir

26soir

TOUJEO

GLUCOPHAGE 850mg

UMAX 400mg

NOLIP 10mg

ESIDREX 25mg

LASILIX 40mg

DERMOVAL creme 0,05 %

ON CALL plus bandelettes 2 boite de 50

0522565661 الهاتف / الدار البيضاء / الجماعة / 546 قرية الجماعة

Boulevard reda Guedira Ex : Bd Nil N°546 - Casablanca, Cité Djamaa

Tél.0522565661/E-mail : dr-belmoa@hotmail.fr

ESIDREX® 25 mg, Comprimés sécables Boîte de 20.

Hydrochlorothiazide

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veillez 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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, mais votre maladie est identique aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si un indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables :

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

4. Comment prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESIDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• C'est un médicament pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

ESIDREX appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.

(Code ATC : C03AA03)

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).

- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec un autre médicament.

• QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables :

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (l'hydrochlorothiazide) ou à d'autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie),

• Si vous avez une insuffisance rénale sévère,

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

• Attention avec d'autres médicaments et autres substances :

Avant de prendre le traitement, prévenez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie,

• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins des deux reins ou un rétrécissement d'un seul),

• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang),

• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé,

(appelée également "lupus" ou "LED").

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels que faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels que confusion, état confusionnel, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des contractions musculaires).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESIDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament,

• Si vous êtes enceinte ou devez le devenir ou grossesse.

Exposition au soleil ou aux UV

Si vous avez déjà eu des réactions au soleil à cause de ce médicament et que votre médecin vous l'a conseillé, évitez le traitement, vous devez protéger votre peau des rayons de soleil et ne plus faire d'UV en cabine (référez-vous également à la rubrique 7. Informations supplémentaires).

Le médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque (difficulté à digérer le blé) ou de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints de maladie coeliaque.

• PRENDRE ESIDREX 25 mg, comprimés sécables ?

• pour un bon usage,

mode d'administration :

Prenez ce médicament en suivant exactement les indications de votre pharmacien.

• de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez toujours ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Précautions :

La dose habituelle en début de traitement est de 2 comprimés sécables par jour mais votre médecin peut décider de l'augmenter à 4, voire 8 comprimés sécables par jour. La dose sera ensuite réduite à 1 ou 2 comprimés sécables par jour.

La dose recommandée est de 1/2 ou 1 comprimé sécable par jour.

Prenez toujours ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

Mode d'administration

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Avalez le(s) comprimé(s) sécable(s) avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Ce médicament a un effet diurétique (c'est-à-dire que vous allez uriner plus souvent). Compte tenu de cet effet, il est préférable de ne pas prendre la dernière dose tard dans la journée, car à l'aube, le matin, il pourrait y avoir des effets indésirables.

Si vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes conduisant à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de ESIDREX 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû.

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des étourdissements), un état confusionnel ou des troubles du rythme cardiaque.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même. Si vous ne pouvez pas le faire, ne prenez pas la dose suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESIDREX 25 mg, comprimé sécable :

N'arrêtez pas de prendre ESIDREX sauf si votre médecin vous le demande. Si vous arrêtez de prendre ce médicament, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe "Durée du traitement").

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais pas tous les patients y sont sensibles.

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :

Vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences immédiatement si vous faites une réaction aux rayons du soleil (brûlure au soleil).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :

• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Éruption cutanée avec des démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Pertes d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.

• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperurémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

• Insuffisance rénale aiguë (diminution importante du débit urinaire).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :

• Aggravation d'un diabète.

• Insuffisance rénale aiguë, le plus au soleil.

• Sensation d'inconfort abdominal, constipation.

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé
2. Quelles sont les informations à connaître :
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé

Classe pharmacothérapeutique : code ATC :

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament appartenant à la classe de médicaments appelés hypoglycémiants. L'insuline est une hormone produite par le pancréas qui agit sur le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps a besoin de glucose pour utiliser plus tard. Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

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

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
 - Si vous avez des problèmes hépatiques
 - Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
 - Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle
 - Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez pu avoir plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
 - Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
 - Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, ou si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel qu'un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
 - Si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple). Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Si vous devez prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection grave importante de liquides corporels (tels que la diarrhée, la vomitose, la déshydratation, une exposition à la chaleur ou si vous buvez peu), arrêtez de prendre ce médicament jusqu'à ce que votre médecin pour obtenir des instructions.

Arrêtez immédiatement un médicament ou l'hôpital le plus proche si vous souffrez d'acidose lactique, car cette affection peut être fatale.

Si vous remarquez l'un des symptômes suivants, contactez immédiatement votre médecin :

• Grande fatigue

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

• Douleur dans la région du cœur

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé
2. Quelles sont les informations à connaître :
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé

Classe pharmacothérapeutique : code ATC :

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament appartenant à la classe de médicaments appelés hypoglycémisants.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas qui agit sur le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps a besoin de glucose pour fonctionner. Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline, ce qui entraîne un taux de glucose sanguin élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

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

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez pué plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, ou si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel qu'un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple). Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une affection grave, par exemple une infection sévère, une exposition à la chaleur ou si vous buvez de l'alcool, parlez-en à votre médecin pour obtenir des instructions.

كلوريدات المتفورمين

وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر إذا تقادم أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لم تنتشر. عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

A10BA02 code ATC **الصف الصيدلي العلاجي**

إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياجات").

[illegible]

تسمى الحماض اللبني، خاصة إذا كانت الحماض اللبني يزداد في حال وجود انقطاع طويل عن الطعام أو استهلاك ضافية أدناه (ومشاكل في الكبد وغيرها من المثال، أمراض القلب الحادة).

يترك للحصول على مزيد من التعليمات.
من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطاً
شديد، والإسهال، والحمى، والتعرض
للمرض من العداد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات.
يوسف عن تناول غلوكوكوجا وعلى الفور اتصل بالطبيب أو ياتقرب مستشفى إذا كنت تعاني
من أعراض الحساسية الشديدة لأنه قد يؤدي إلى غيبوبة.

تشمل أعراض الحمى البنية:

- [illegible]

الأطفال لا ينطبق.
معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينطبق.

تداول او استعمال ادویهٔ أخرى
اذا كنت مقبلا على حقن وعاني من مادة مبيئة تحتوي على اليود ، مثلا لفحص بالأشعة
أو بالسكانز، عليك إيقاف تناول غليكوجان قبل وبعد الحقن . سوف يقرر طبيبك متى يجب
أن تتوقف عن تناول غليكوجان

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناولت مؤخرا أو من الممكن أن تتناول أي دواء. عندئذ قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى. وقد

من المهم بصفة خاصة الإعلام عن الأدوية التالية

- الأدوية التي تزيد من كمية البول (مدرات البول).
- الأدوية المستخدمة لعلاج الألم والالتهاب مثل (مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية أو

بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات

• شادات المستقبلات بيتا-2-الأدرينالية مثل سالبوتامول أو تيريوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)،

- كورتيكوستيرويد (المستعملة لعلاج مختلف الأعتلالات خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو).
- الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوفاج في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى.

محققان (مثل فیرا بامیل، ریقامیسی، سیمیتیپین، دولویغرافیر، رانولازین، بریمویریم، ایزافوکنازول، کریزوتینیب و اولاباریب)

غلو كوفاج مع الكحول: استخدم الكحول مع الأخذ غلو كوفاج لأن هذا قد يزيد من خطر الحمض.

البنى (أنظر التحذيرات وقسم الاحتياطات).

2-34-90

Rosuvastatine 10 mg et 20 mg
Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez 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, deman-
 drez conseil à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le doi-
 mez pas à quelqu'un d'autre.
 Si un des effets indésirables devient grave ou si vous remar-
 quez des effets inhabituels, consultez votre médecin ou votre
 pharmacien.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT
NOLIP® 10 mg et 20 mg
2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

[illegible]

Traitement des hypercholestérolémies :

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a) ou hypercholestérolémies familiales héritaires mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacolo-

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode et voie d'administration :
Voie orale.
NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

nnels ou familiaux de maladies musculaires génétiques.
nnels d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou
ressive d'alcool.

ABLES
nées

mme : capote de type II.
 mme : copulations vaginales.
 mme : constipation, nausées et douleur abdominale.
 mme : Punt, rash et urticaire.
 mme : pas nos sens claires.
 mme : mystique.
 mme : asthénie.
 mme : INDÉSIRABLES DEVIANT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS
 mme : MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLZ EN INFORMER VOTRE
 mme : PHARMACIEN.
 mme : LES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI.

On ne devra pas être débilité

Le patient est admis à l'hôpital. Le médecin traitant est informé et recommande la prise d'antibiotiques. Le patient est admis à l'hôpital. Le médecin traitant est informé et recommande la prise d'antibiotiques. Le patient est admis à l'hôpital. Le médecin traitant est informé et recommande la prise d'antibiotiques.

[illegible]

ement contient du sodium, à prendre en compte chez les patients souffrant de

Veillez 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 d'autres questions demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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 UMAX® 400 ug LP Gélule
2. Quelles sont les informations à connaître Gélule?
3. Comment prendre UMAX® 400 ug LP Gélule
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver UMAX® 400 ug LP Gélule
6. Informations supplémentaires.

LOT 211326
EXP 05/2023
PPV 121.40 DH

1. QU'EST-CE QUE UMAX® 400 ug LP Gélule

Classe pharmacothérapeutique : Alpha-bloquant
bénigne de la prostate - code ATC : G04CA02

UMAX® 400 ug LP Gélule contient de la tamsulosine
de médicaments appelée alpha-bloquants.

UMAX® 400 ug LP Gélule est utilisé dans le traitement
empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation
votre prostate.

Ce médicament est utilisé uniquement chez l'homme dans le traitement des douleurs du bas
appareil urinaire associé à un élargissement de la glande prostatique (hyperplasie bénigne de la
prostate). Ces douleurs peuvent être des difficultés à uriner (débit urinaire faible), miction goutte
à goutte, besoin urgent d'uriner et envie d'uriner fréquemment aussi bien la nuit que le jour.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UMAX® 400 ug LP Gélule?

Ne prenez jamais UMAX® 400 ug LP Gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (la tamsulosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6).
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille (les alpha-bloquants).
- Si vous avez déjà eu des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses) après avoir pris ce médicament.
- Si vous avez déjà eu auparavant une baisse de votre tension artérielle lors d'un passage de la position couchée à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges et de malaises (hypotension orthostatique).
- Si vous avez une maladie sévère du foie (insuffisance hépatique sévère).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule.

Vous devez prévenir votre médecin si :

- Vous prenez des médicaments pour traiter une tension artérielle élevée (antihypertenseurs).
- Vous avez déjà eu des malaises alors que vous urinez ou après avoir uriné (syncope mictionnelle).
- Vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale chronique).
- Vous avez plus de 65 ans.

Si vous avez des maladies du cœur (patient coronarien). En cas d'aggravation d'un angor, le traitement par ce médicament devra être interrompu.

Pendant le traitement, si vous avez des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses), cela peut être le signe d'une réaction allergique au médicament. Dans ce cas, vous devez arrêter le traitement et consulter immédiatement votre médecin.

Des malaises peuvent survenir rarement avec UMAX® 400 ug LP Gélule et des médicaments apparentés. Aux premiers signes de vertiges ou de faiblesse, vous devez vous asseoir ou vous allonger jusqu'à ce que les sensations de malaise disparaissent.

Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin) ou du glaucome, et si vous avez été ou êtes actuellement ou prévoyez d'être traité par UMAX® 400 ug LP Gélule, informez-en votre ophtalmologiste avant l'opération.

Le chirurgien pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale.

Recommandations concernant votre hygiène de vie

Durant le traitement vous devez respecter certaines mesures d'hygiène de vie et notamment :

- conservez une activité physique (marcher, courir)
- faites attention à votre alimentation : ne pas faire d'alcoolisme,

- ne buvez pas trop le soir,
- maintenez un transit intestinal régulier.

Effets

Ne donnez pas ce médicament à des enfants ou pas d'effet thérapeutique dans cette population.

Mentions relatives aux excipients à effet noté

- Saccharose : L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée chez les personnes souffrant d'intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires et acquises).
- Colorants azoïques (azorubine, carmoisine et ponceau) : Ces agents colorants azoïques et peut provoquer des allergies chez les personnes souffrant d'intolérance au fructose.

Le saccharose peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant d'intolérance au fructose. Les médicaments UMAX® 400 ug LP Gélule contiennent des excipients à effet noté. Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ en association avec des médicaments (alpha1-bloquants). Cette association peut provoquer des réactions allergiques.

Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout autre médicament, même sans ordonnance.

Il est important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments (notamment les antibiotiques, érythromycine).

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Ne prenez pas UMAX® 400 ug LP Gélule avec des aliments riches en graisses.

Veillez 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 d'autres questions demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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 UMAX® 400 ug LP Gélule
2. Quelles sont les informations à connaître Gélule?
3. Comment prendre UMAX® 400 ug LP Gélule
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver UMAX® 400 ug LP Gélule
6. Informations supplémentaires.

LOT 211326
EXP 05/2023
PPV 121.40 DH

1. QU'EST-CE QUE UMAX® 400 ug LP Gélule

Classe pharmacothérapeutique : Alpha-bloquant
bénigne de la prostate - code ATC : G04CA02

UMAX® 400 ug LP Gélule contient de la tamsulosine
de médicaments appelée alpha-bloquants.

UMAX® 400 ug LP Gélule est utilisé dans le traitement
empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation
votre prostate.

Ce médicament est utilisé uniquement chez l'homme dans le traitement des douleurs du bas
appareil urinaire associé à un élargissement de la glande prostatique (hyperplasie bénigne de la
prostate). Ces douleurs peuvent être des difficultés à uriner (débit urinaire faible), miction goutte
à goutte, besoin urgent d'uriner et envie d'uriner fréquemment aussi bien la nuit que le jour.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UMAX® 400
ug LP Gélule?**

Ne prenez jamais UMAX® 400 ug LP Gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (la tamsulosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6).
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille (les alpha-bloquants).
- Si vous avez déjà eu des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses) après avoir pris ce médicament.
- Si vous avez déjà eu auparavant une baisse de votre tension artérielle lors d'un passage de la position couchée à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges et de malaises (hypotension orthostatique).
- Si vous avez une maladie sévère du foie (insuffisance hépatique sévère).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre UMAX® 400 ug LP Gélule.

Vous devez prévenir votre médecin si :

- Vous prenez des médicaments pour traiter une tension artérielle élevée (antihypertenseurs).
- Vous avez déjà eu des malaises alors que vous urinez ou après avoir uriné (syncopie mictionnelle).
- Vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale chronique).
- Vous avez plus de 65 ans.

• Vous avez des maladies du cœur (patient coronarien). En cas d'aggravation d'un angor, le traitement par ce médicament devra être interrompu.

Pendant le traitement, si vous avez des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses), cela peut être le signe d'une réaction allergique au médicament. Dans ce cas, vous devez arrêter le traitement et consulter immédiatement votre médecin.

Des malaises peuvent survenir rarement avec UMAX® 400 ug LP Gélule et des médicaments apparentés. Aux premiers signes de vertiges ou de faiblesse, vous devez vous asseoir ou vous allonger jusqu'à ce que les sensations de malaise disparaissent.

Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin) ou du glaucome, et si vous avez été ou êtes actuellement ou prévoyez d'être traité par UMAX® 400 ug LP Gélule, informez-en votre ophtalmologiste avant l'opération.

Le chirurgien pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale.

Recommandations concernant votre hygiène de vie

Durant le traitement vous devez respecter certaines mesures d'hygiène de vie et notamment :

- conservez une activité physique (marcher, courir)
- faites attention à votre alimentation : ne pas faire d'alcoolisme,

- ne buvez pas trop le soir,
- maintenez un transit intestinal régulier.

Effets

Ne donnez pas ce médicament à des enfants ou pas d'effet thérapeutique dans cette population.

Mentions relatives aux excipients à effet noté

- Saccharose : L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée chez les personnes souffrant d'intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires et acquises).
- Colorants azoïques (azorubine, carmoisine et des agents colorants azoïques et peut provoquer des allergies chez les personnes souffrant d'intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires et acquises).

Le roxybenzoate de méthyle et de propyle : Ce médicament peut provoquer des réactions allergiques.

médicaments et UMAX® 400 ug LP Gélule
Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ en association avec des médicaments (alpha1-bloquants). Cette association

peut entraîner des effets indésirables graves. Informez votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout autre médicament, médicament

ou médicament. Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout autre médicament, médicament ou médicament.

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Informez votre médecin si vous prenez ou avez pris des médicaments (alpha1-bloquants).

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg

Furosémide

LOT : 21E016
PER: 09 2025
LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60

ANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice.

Elle contient des informations importantes si

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

ent.

ormations à

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Apidra® SoloStar®



sanofi-aventis Maroc ités/ml
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaa 20250 - Casablanca

APIDRA SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5
P.P.V. : 439DH00



SANOFI

ble en
empli
ilisine

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

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

(voir rubrique 3).

votre insuline d'un
médecin.

Adressez-vous à votre

ou à votre infirmier/ère.

Respectez attentivement

le médecin concernant la

(analyses de sang), le

l'activité physique (trav

Groupes particuliers de

Si vous avez des problè

parlez-en à votre méde

besoin d'une dose plus

Il n'existe pas de donnée

l'utilisation de Apidra ch

6 ans.

Voyages

Avant de partir en voyag

pour vous informer sur l

– disponibilité de votre

vous allez,

– fourniture d'insuline,

– conservation adéquat

le voyage,

– horaire des repas et d

pendant le voyage,

– effets possibles du c

horaire,

– nouveaux risques é

dans les pays visités

– ce que vous devez

d'urgence lorsque vo

malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suiv

de votre diabète peut p

précautions :



Apidra® SoloStar®



sanofi-aventis Maroc ités/ml
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaa 20250 - Casablanca

APIDRA SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5
P.P.V. : 439DH00



ble en
empli
ilisine

SANOFI

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

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

(voir rubrique 3).

votre insuline d'un
médecin.

Adressez-vous à votre

ou à votre infirmier/ère.

Respectez attentivement

médecin concernant la

(analyses de sang), le

l'activité physique (trav

Groupes particuliers de

Si vous avez des problè

parlez-en à votre méde

besoin d'une dose plus

Il n'existe pas de donnée

l'utilisation de Apidra ch

6 ans.

Voyages

Avant de partir en voyag

pour vous informer sur l

– disponibilité de votre

vous allez,

– fourniture d'insuline,

– conservation adéquat

le voyage,

– horaire des repas et d

pendant le voyage,

– effets possibles du c

horaire,

– nouveaux risques é

dans les pays visités

– ce que vous devez

d'urgence lorsque vo

malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suiv

de votre diabète peut p

précautions :



Apidra® SoloStar®



sanofi-aventis Maroc ités/ml
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaa 20250 - Casablanca

APIDRA SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5
P.P.V. : 439DH00



ble en
empli
ilisine

SANOFI

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

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

(voir rubrique 3).

votre insuline d'un
médecin.

Adressez-vous à votre

ou à votre infirmier/ère

Respectez attentivement

médecin concernant la

(analyses de sang), le

l'activité physique (trav

Groupes particuliers de

Si vous avez des problè

parlez-en à votre méde

besoin d'une dose plus

Il n'existe pas de donnée

l'utilisation de Apidra ch

6 ans.

Voyages

Avant de partir en voyag

pour vous informer sur l

– disponibilité de votre

vous allez,

– fourniture d'insuline,

– conservation adéquat

le voyage,

– horaire des repas et d

pendant le voyage,

– effets possibles du c

horaire,

– nouveaux risques é

dans les pays visités

– ce que vous devez

d'urgence lorsque vo

malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suiv

de votre diabète peut p

précautions :



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème

Propionate de clobétasol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre n
- Ce médicament vous a été personnellement presc
- même si les signes de leur maladie sont identiques
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable,
- aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas ment

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV:17,40 DH
 ID: 649072
 6 118000 161295

firmier/ère.
 nes. Il pourrait leur être nocif,
 macien. Ceci s'applique
 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DERMOVAL 0,05 %, crème et dans qu
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DERMOVAL 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DERMOVAL 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticostéroïde d'activité très forte (groupe IV) - code ATC : D07AD01

Ce médicament contient du propionate de clobétasol qui est un corticoïde local d'activité très forte, il est destiné à une application cutanée.

Il est indiqué généralement dans certaines maladies de la peau peu étendues (surface limitée) :

- En plaques et ne répondant pas à d'autres traitements :
 - psoriasis (plaques épaisses, rouges et inflammatoires, souvent recouvertes de squames brillantes),
 - lupus érythémateux discoïde (plaques associant rougeur, vaisseaux superficiels visibles et squames épaisses)
 - lichen (plaques rouges ou violacées provoquant des démangeaisons).
- Cicatrices hypertrophiques (en relief)
- Lésions non infectées, peu étendues ne répondant pas à un corticoïde d'activité moins forte et limitées en surface.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DERMOVAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMOVAL 0,05 %, crème :

- si vous êtes allergique à la substance active, le propionate de clobétasol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- en cas de lésions ulcérées,
- en cas d'acné,
- en cas de rosacée (affection de la peau, siégeant sur le visage, provoquant des rougeurs sur le nez, les joues, le menton, le front ou la totalité du visage, pouvant engendrer une dilatation des petits vaisseaux sanguins et l'apparition de boutons (papules) parfois remplis de pus (pustules),
- en cas d'infections non traitées : d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire...
- chez le nourrisson (enfant âgé de moins de 2 ans),
- en cas de dermatite péri-orale (éruption et rougeur autour de la bouche).

Avertissements et précautions


Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème.

En raison du risque d'insuffisance corticosurrénalienne, un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale, avec un traitement limité à quelques jours seulement et une réévaluation chaque semaine.

FACTURE No 32

Mr :

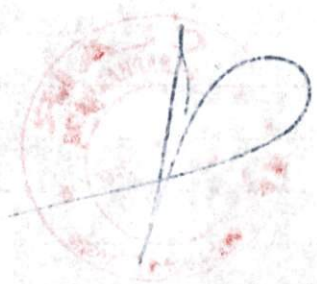
CASH Le: 02/06/2022
DARNIB EL Mouti

Quantité	DESIGNATION	P.U.	P.TOTAL
2	Ou call plus Bouchelette So	11000	220
			
	(Dont Coût Vingt dh)		220,-

38 38 38 38 38 38

5508/100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100

all cool 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100



-ass (with 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100 100/100)

**LABORATOIRE EL JOULANE
D'ANALYSES MEDICALES**



**مختبر الجولان
للتحليلات الطبية**

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

FACTURE N° : 220600921

INPE : 093001642
ICE : 001689421000077

Casablanca le 06-06-2022

Patient : M. RARHIB El Maati

Médecin : Dr BELFATMI MOHAMED

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0118	Glycémie	B30
0106	Cholestérol total	B30

Total des B : 60

TOTAL DOSSIER : 76 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : soixante-seize dirhams .



. * Docteur Mohamed BELFATMI

- D.U en Diabétologie
- D.U en Nutrition
- Membre de la société francophone de Diabétologie
- Ex. médecin chef de l'unité de diabétologie
- Au centre hospitalier moulay rachid
- Diplôme en Echographie
- Spécialiste en médecine de travail

Ma. EL Maati-Rachid

Casablanca, le..... 02/06/2021

EXAMENS DEMANDE :

- ☒ Hb-ALc
- ☐ NFS
- ☐ Glycémie à jeun et post parandiale
- ☐ Urée
- ☐ Cholestérol T, HDL, LDL
- ☐ Triglycéride
- ☐ Ac urique
- ☐ ECBU+ATBg
- ☐ Micro albuminurie de 24h
- ☐ Transaminases-GGT
- ☐ TSHus-T4L - PTH
- ☐ VIT D2-D3
- ☐ P.S.A
- ☐ Clearance à la créatinine MDRD
- ☐ Cortisolémie à 8h et 16h

VS GR CRP



Cachet et Signature

Boulevard reda Guedira Ex :Bd Nil N°546 –casablanca Cité Djamaâ

شارع رضى اكديرة (النيل سابقا) 546 قرية الجماعة الدار البيضاء/ الهاتف: 0522565661



Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 02-06-2022 à 07:25
Code patient : 20220602008
Né(e) le : 01-01-1937 (85 ans)

M. RARHIB El Maati
Dossier N° : 20220602008
Prescripteur : Dr BELFATMI MOHAMED



BIOCHIMIE SANGUINE

HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE
(Technique HPLC TOSOH)

8.9 % (3.9-6.2)

- Interprétation des résultats de la HbA1c chez un sujet diabétique :

HbA1C entre 6.1 à 7.0 % : excellent équilibre glycémique (DID)
HbA1C entre 7.0 et 8.0 % : bon équilibre glycémique
HbA1C à 8 % : mauvais équilibre glycémique, action corrective suggérée





Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 06-06-2022 à 07:49
Code patient : 20220602008
Né(e) le : 01-01-1937 (85 ans)

M. RARHIB EI Maati
Dossier N° : 20220606019
Prescripteur : Dr BELFATMI MOHAMED



BIOCHIMIE SANGUINE

GLYCEMIE A JEUN

(Méthode Hémokinase-G6PDH)

Consensus:

Taux Normal :

Diminution de la tolérance au glucose :

DIABETE :

0.70 à 1.10

1.10 à 1.26

> 1.26

g/L

g/L

g/L

(observé sur 2 prélèvements distincts)

1.70 g/L

(0.70-1.10)

9.44 mmol/L

(3.89-6.11)

CHOLESTEROL TOTAL

(Méthode CHOD-PAP Beckman Coulter)

1.91 g/L

(1.50-2.00)

4.94 mmol/L

(3.88-5.17)



LABORATOIRE EL JOULANE
D'ANALYSES MEDICALES



مختبر الجولان
للتحليلات الطبية

Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

FACTURE N° : 220600920

INPE : 093001642
ICE : 001689421000077

Casablanca le 02-06-2022

Patient : M. RARHIB El Maati

Médecin : Dr BELFATMI MOHAMED

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0119	Hémoglobine glycosylée	B100

Total des B : 100

TOTAL DOSSIER : 120 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent vingt dirhams .

