

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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 0061618

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00971 Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné

☐ Autre

Nom & Prénom : ECHATIBI M'BARKA

Date de naissance : 07/07/1957

Adresse : DAR LAMANE Bloc 4 Imm Mo N°9
HAY MOUHAMMADI

Tél. : 0634614776 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16 / 09 / 22

Nom et prénom du malade : ECHATIBI M'BARKA Age : 65 ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : DIABETE + Dyslipidémie

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 : 25 / 09 / 22

Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
14/09/22	02		2520M	
21/10/22			4	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/10/22	26540

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	14/09/22	B 240	332,20DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

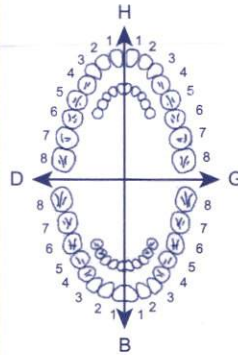
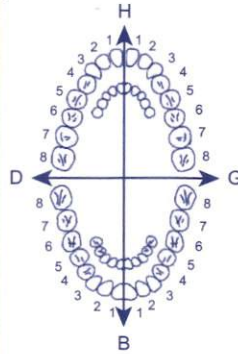
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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



Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie -
Cholestérol- Traitement de L'obésité - Maigreux
Glande Thyoïde- Surrénales- Sein - Stérilité
- Médecine Fonctionnelle et Métabolique
- Pied Diabétique
- Plaies et Cicatrisation
- Retard de Croissance

أخصائية في أمراض السكري.
الغدد، السمنة والهرمونات
- الطب الغدائي و الوظيفي
- قدم السكري
- تأخر النمو

Casablanca le : 21/09/22

ECHATI BI MBARKA



PHARMACIE DU PARADIS
DR. BOUSTANE Zakia
Bloc L - N° 8 Dar Lamane
Hay Mohammadi - CASA
Tél: 0522.60.80.71

PHARMACIE DU PARADIS
DR. BOUSTANE Zakia
Bloc L - N° 8 Dar Lamane
Hay Mohammadi - CASA
Tél: 0522.60.80.71

10mg.

1/4 le soir



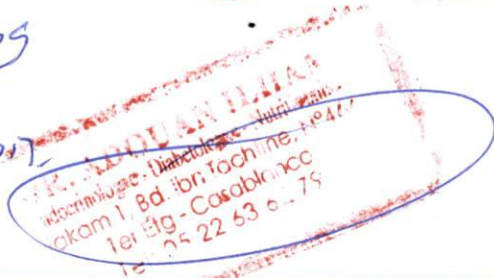
1/4 3mor

9600

2-1/2mg le soir

1mg/2 x 2mor

2.6340



LD-NOR® 10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprime pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- 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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- 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 LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :
- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez eu une maladie du foie.

- si vous avez eu des résultats d'analyses des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception adéquate.
- même après l'arrêt de la prise de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes au

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Commencez le traitement votre médecin vous prescrira pendant toute la durée de votre traitement. Prenez une prise par jour chez les enfants jusqu'à la fin de la prise.

LOT : 220578
EXP : 04/2025
PPV : 57-80 DH

Si vous avez pris accidentellement plus d'une dose, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé plus proche pour avis.

Si vous avez oublié de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Interdit de prendre votre médicament sans avis.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, consultez immédiatement votre médecin ou allez au service d'urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000
- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de lésions roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaire sous coloration rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours.

LD-NOR® 10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprime pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- 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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- 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 LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez eu une maladie du foie.

des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués, d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception adéquate.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Commencez le traitement votre médecin vous prescrira pendant toute la durée de votre traitement une prise par jour chez les enfants jusqu'à la fin de l'été.

Si vous avez pris accidentellement plus d'une dose, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée à l'heure suivante. Si vous avez oublié de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée à l'heure suivante. Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée à l'heure suivante.

Sans objet.

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

Interdit de prendre votre LD-NOR, comprimé pelliculé

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, tenez-vous en aux urgences de votre hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de lésions roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaire, coloration rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de la prise de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes graves.

LOT : 220578
EXP : 04/2025
PPV : 57-80 DH

LD-NOR® 10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprime pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- 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 pourrez 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 LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :
- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez eu une maladie du foie.

- si vous avez eu des résultats d'analyses des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception adéquate.
- même après l'arrêt de la prise de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes au muscle associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

LOT : 220578
EXP : 04/2025
PPV : 57-80 DH

Si vous avez pris votre dose quotidienne habituelle, plus proche pour avis.
Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé
Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé
Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, tenez-vous en aux urgences de l'hôpital le plus proche.
Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000
- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de lésions roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaire, coloration rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours.

Prazol[®] 20 mg

oméprazole

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, en cas de doute, demandez conseil à votre médecin.
- Si l'usage du médicament est différent de celui indiqué dans ce prospectus, demandez conseil à votre médecin.

PPV: 96DH00
PER: 06/24
LOT: L1070-1

COMPOSITION

Prazol[®] 20 mg

Oméprazole

Excipients

FORME GALENÉ

- Gélule

- Présent

CLASSE THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg

médicaments

DANS QUEL(S) CAS

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

• le reflux gastro-œsophagien (RGO).

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

• le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

• Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

• Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS.

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie -
Cholestérol- Traitement de L'obésité - Maigreur
Glande Thyoïde- Surrénales- Sein - Stérilité
- Médecine Fonctionnelle et Métabolique
- Pied Diabétique
- Plaies et Cicatrisation
- Retard de Croissance



أخصائية في أمراض السكري،
الغدد، السمنة والهرمونات
- الطب الغدائي و الوظيفي
- قدم السكري
- تأخر النمو

Casablanca le : 14/09/2022

BCUATI BI OBARKA

HBAC

05 22 63 62 79



jeu'is 1690

21 / 09 / 2022.

LABORATOIRE POPULAIRE D'ANALYSES MEDICALES

12 Bd la grande ceinture Hay Mohammadi Casablanca
Tél : 05 22 61 33 34 / 08 08 52 55 39 - Fax : 05 22 61 33 35

ICE : 002331414000069

Patente : 30300440

IF : 96513170

FACTURE N° : 220900346

CASABLANCA le 14-09-2022

Mme ECHATIBI Mbarka

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Clé	Coefficient
9105	Prélèvement sanguin	E	25
0106	Cholestérol total	B	30
0119	Hémoglobine glycosylée	B	100
0108	Cholestérol H D L	B	50
0134	Triglycérides	B	60

Total des B : 240

TOTAL DOSSIER : 332.20 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : trois cent trente-deux dirhams vingt centimes.


Laboratoire Populaire
12 Bd la Grande Ceinture
Hay Mohammadi Casablanca
laboratoirepopulaire@tpam.ma
Fixe1 : 05 22 61 33 34
Fixe2 : 08 08 52 55 39
Fax : 05 22 61 33 35
Gsm : 06 61 23 03 58

Date du prélèvement : 14-09-2022 09:51
Code patient : 2109280050
Né(e) le : 01-01-1957 (65 ans)

Mme ECHATIBI Mbarka

Dossier N° : 2209140042

Prescripteur :



BIOCHIMIE SANGUINE GÉNÉRALE ET SPÉCIALISÉE

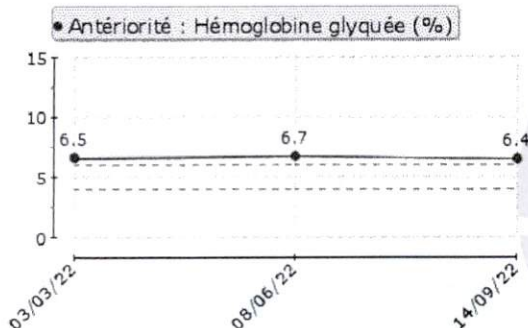
Hémoglobine glyquée :
(HPLC)

6.4 %

(4.0-6.0)

08-06-2022

6.7



Cholestérol total :

(Enzymatique-colorimétrique-Trinder)

2.28 g/L

(<2.00)

08-06-2022

3.11

5.89 mmol/l

(<5.17)

Normal	< 2 g/L	5.17 mmol/L
Risque modéré	2-2.39 g/L	5.17-6.18 mmol/L
Risque élevé	>=2.40 g/L	6.21 mmol/L

HDL-Cholestérol :

(Enzymatique-Colorimétrique)

0.72 g/L

(>0.35)

08-06-2022

1.10

1.85 mmol/L

(>0.90)

LDL-Cholestérol

(Calculée)

1.24 g/L

08-06-2022

1.86

3.19 mmol/L

Acceptable	< 1.30g/L	3.4 mmol/L
Limite de risque	1.30-1.60 g/L	3.4 - 4.1 mmol/L



2209140042 – Mme ECHATIBI Mbarka

Risque Elevé	> 1.60 g/L	> 4.1 mmol/L
--------------	------------	--------------

Triglycérides :
(Enzymatique-colorimétrique)

1.62 g/L (<2.00)

08-06-2022
0.74

Normal :	< 2g/L
Risque modéré :	2 - 4 g/L
Risque élevé :	> 4 g/L

Validé par : **Dr. SENHAJI RHAZI FATIMA ZAHRA**

