

RECOMMANDAT
ACTIVER LES REMB

Laboratoire SEKKAT



KSSIBA El Habib

-003 Ht:340

A LIRE POUR
TER 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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 069912

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10585 Société : R.A.M. (Fret)

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KSSIBA EL HABIB

Date de naissance : 1963

Adresse : Benachid

Tél. : 2604458836 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 02/02/2023

Nom et prénom du malade : KSSIBA EL HABIB Age :

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

Nature de la maladie : Dyslipidémie Anxieté

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) :

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
08/02/23	G		250DH	
08/02/23				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

09/02/23

501,80

08/02/23

39,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

09/02/23

340,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

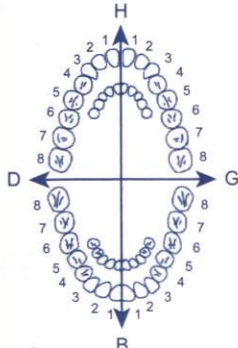
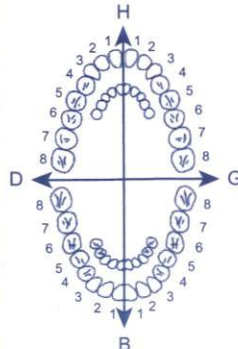
Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de 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"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	B		00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	B															
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	<p>[Création, remont, adjonction]</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

ORDONNANCE

Le : 07/02/23

Nom :

Age :

Kssiba Elhabib

- Chol T. TG.

- TSH.

- Hba1c.

LABORATOIRE SEKKAT
D'Analyses Médicales
DR. SEKKAT Med
Lot El Youssouf II N° 12 Bennechidj

Cachet

Date de prochaine visite:

Dr. SARAH ELLOUIDA
Médecin
Tel: 0522 33 58 30
INPE: 061192332

Docteur Sarah BELCAIDA

الدكتورة سارة بلقيدة

Médecine Générale

الطب العام



- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire

- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء، تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le : 08/02/23

Elhabib Kssiba

39,8°

- laroxy

Date : 21.10.2023
N° d'Ordre : 122

15gtes 1/2 de soir

2gtes chaque semaine

Ttt de 08mois

Pharmacie NASROLLAH
B. BERRECHID
ot. Nasrollah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19

20. شارع محمد الخامس تجرئة نصر الله قرب مخبزة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline).
Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.
Excipients à effet notoire : alcool éthylique, glycérine.
Flacon compte - gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide, nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement au plus de traitement.

Vous êtes

manifeste

- si vous

d'autre

- si vous

ont r

était

pré

ant

Si

d'

m

P

li

PPV: 39DH80

PER: 12/25

LOT: L4084

Laroxyl® 40 mg/ml

Amitriptyline

Gouttes buvables 20 ml



la surveillance clinique et la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation;
- une constipation chronique (risque d'iléus paralytique);
- une éventuelle hypertrophie prostatique;
- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques, tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de produits;
- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Docteur Sarah BELCAIDA

الدكتورة سارة بلقيدة

Médecine Générale

الطب العام



- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire

- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء، تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة القيادة

Ordonnance

Berrechid le : 09/02/23

LOT: 1085163
PER: 07-2026
PPV: 79, 30DH

Kssiba Ahabib

LOT: 1085165
PER: 07-2026
PPV: 79, 30DH

79,30 x 2

- Valproe 1p500 f

Date: 14/02/23
N° d'Ordre: 4001

1/2cp matin 1cp soir

27,70

- Cardio aspirin 100 f

17,00

1cp/jr

- Sorbhepatic

99,50 x 3

1cp x 2

- Fenogal 200 f

50,180

1cp/jr le soir avec repas

SORBHEPATIC®

PPV 17DH00
EXP 03/2025
LOT 23039 1

20. شارع محمد الخامس تجزئة نصر الله قرب مخبزة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre 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 mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique, qui agit en inhibant le dernier inhibite, à doses réduites

FENO GAL 200 LIDOSE®

(fénofibrate à haute biodisponibilité, 200mg)

COMPOSITION

Fénofibrate 200 mg
(Gélucire 44/14) -
de fer rouge, ox
q.s.p. une gélule

FORME(S) PHARMACUTIQUE

Boîte de 30 gélules
en emballages alvé

GROUPE PHARMACEUTIQUE

Ce médicament est un f

INDICATIONS

Ce médicament est préconisé quand le régime alimentaire s'est avéré insuffisant et/ou quand il existe des facteurs de risque, dans les hypercholestérolémies (augmentation de cholestérol dans le sang) et les hypertriglycéridémies (augmentation des triglycérides dans le sang)

CONTRE-INDICATIONS

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

- Insuffisance hépatique ou rénale.
- Période de grossesse et d'allaitement.
- Chez l'enfant.

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

PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

La prise de ce médicament ne dispense pas du régime et sa poursuite régulière est toujours indispensable.

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- Prise concomitante d'autres médicaments (en particulier les anticoagulants),
- Grossesse,
- Allaitement.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENT OU DES ALIMENTS

FENO GAL 200mg LIDOSE® potentialise l'action des anticoagulants oraux. Il est recommandé de réduire d'un tiers la posologie de ces anticoagulants. Signaler systématiquement tout traitement anticoagulant en cours à votre médecin.

L'association de FENO GAL 200 mg LIDOSE® au maléate de perhexiline et aux IMAO et contre-indiquée.



LOT 21F08 1
EXP 06 2025
PPV 99.50 DH

FENO GAL 200 LIDOSE®

(fénofibrate à haute biodisponibilité, 200mg)

COMPOSITION

Fénofibrate 200 mg
(Gélucire 44/14) -
de fer rouge, ox
q.s.p. une gélule

FORME(S) PHARMACUTIQUE

Boîte de 30 gélules
en emballages alvéolaires

GROUPE PHARMACOLOGIQUE

Ce médicament est un fibrat.

INDICATIONS

Ce médicament est préconisé quand le régime alimentaire s'est avéré insuffisant et/ou quand il existe des facteurs de risque, dans les hypercholestérolémies (augmentation de cholestérol dans le sang) et les hypertriglycéridémies (augmentation des triglycérides dans le sang)

CONTRE-INDICATIONS

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

- Insuffisance hépatique ou rénale.
- Période de grossesse et d'allaitement.
- Chez l'enfant.

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

PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

La prise de ce médicament ne dispense pas du régime et sa poursuite régulière est toujours indispensable.

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- Prise concomitante d'autres médicaments (en particulier les anticoagulants),
- Grossesse,
- Allaitement.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENT OU DES ALIMENTS

FENO GAL 200mg LIDOSE® potentialise l'action des anticoagulants oraux. Il est recommandé de réduire d'un tiers la posologie de ces anticoagulants. Signaler systématiquement tout traitement anticoagulant en cours à votre médecin.

L'association de FENO GAL 200 mg LIDOSE® au maléate de perhexiline et aux IMAO et contre-indiquée.



LOT 21F08 1

EXP 06 2025

PPV 99.50 DH

FENO GAL 200 LIDOSE®

(fénofibrate à haute biodisponibilité, 200mg)

COMPOSITION

Fénofibrate 200 mg
(Gélucire 44/14) -
de fer rouge, ox
q.s.p. une gélule

FORME(S) PHARMACUTIQUE

Boîte de 30 gélules
en emballages alvé

GROUPE PHARMACEUTIQUE

Ce médicament est un f

INDICATIONS

Ce médicament est préconisé quand le régime alimentaire s'est avéré insuffisant et/ou quand il existe des facteurs de risque, dans les hypercholestérolémies (augmentation de cholestérol dans le sang) et les hypertriglycéridémies (augmentation des triglycérides dans le sang)

CONTRE-INDICATIONS

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

- Insuffisance hépatique ou rénale.
- Période de grossesse et d'allaitement.
- Chez l'enfant.

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

PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

La prise de ce médicament ne dispense pas du régime et sa poursuite régulière est toujours indispensable.

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- Prise concomitante d'autres médicaments (en particulier les anticoagulants),
- Grossesse,
- Allaitement.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENT OU DES ALIMENTS

FENO GAL 200mg LIDOSE® potentialise l'action des anticoagulants oraux. Il est recommandé de réduire d'un tiers la posologie de ces anticoagulants. Signaler systématiquement tout traitement anticoagulant en cours à votre médecin.

L'association de FENO GAL 200 mg LIDOSE® au maléate de perhexiline et aux IMAO et contre-indiquée.



LOT 21F08 1
EXP 06 2025
PPV 99.50 DH



Imodium® 2 mg, gélule

Chlorhydrate de loperamide

Veillez lire attentivement le médicament car elle vous.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autre pharmacien.
- Ce médicament vous pas à d'autres per signes de leur mala.
- Si vous ressentez un médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

LOT : 22E11
PER-07 2027

IMODIUM 2MG GELULE
20 Gél

P.P.V : 30DH50

6 118000 010845

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-DIARRHÉIQUE - code ATC : A07 DA 03
IMODIUM 2 mg, gélule est un médicament anti-diarrhéique.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrhées aiguës et chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 8 ans.

Il est important pendant le traitement de boire abondamment et de suivre des mesures diététiques (voir sous-rubrique « Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule »).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de loperamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si du sang est présent dans vos selles et/ou en cas de fièvre importante.
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique de l'intestin et du côlon, notamment au cours des poussées aiguës de rectocolite hémorragique (maladie inflammatoire de l'intestin avec saignements).
- si vous souffrez d'inflammation de l'intestin avec diarrhée et douleurs suite à l'utilisation d'antibiotiques (colite pseudomembraneuse).
- si vous souffrez d'une inflammation de l'intestin due à une bactérie invasive (entérococolite bactérienne).
- si l'enfant à traiter est âgé de moins de 8 ans.

Ce médicament ne doit pas être utilisé lorsqu'un arrêt ou une diminution du transit intestinal doit être évité.

Le traitement doit être interrompu en cas d'apparition de constipation, de distension abdominale ou d'occlusion intestinale.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Ne prenez ce produit que pour l'utilisation à laquelle il est destiné (voir rubrique 1) et ne prenez jamais plus que la dose recommandée

(voir rubrique 3). De graves problèmes cardiaques (les symptômes peuvent inclure un rythme cardiaque rapide ou irrégulier) ont été rapportés chez des patients qui ont pris trop de loperamide, le principe actif d'IMODIUM gélule.

Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule :

- Vous devez arrêter le traitement et consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :
 - si vous ne notez pas d'amélioration au bout de 2 jours de traitement dans le cas d'une diarrhée aiguë,
 - en cas d'apparition de fièvre ou de vomissements pendant le traitement,
 - en cas de présence de sang ou de glaires dans les selles,
 - Vous devez également consulter rapidement votre médecin en cas de soif intense, de sensation de langue sèche. En effet, ces signes montrent un début de déshydratation, c'est à dire de perte importante de liquide due à la diarrhée. Votre médecin jugera alors de la nécessité de vous prescrire une réhydratation qui pourra se faire par voie orale ou par voie intraveineuse.
 - si vous êtes infecté par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH), arrêtez immédiatement le traitement dès les 1ers signes de distension abdominale (se traduisant par un gonflement du ventre).
 - En cas d'insuffisance hépatique (*mauvais fonctionnement du foie*), prévenez votre médecin : une surveillance médicale étroite peut s'avérer nécessaire en cas de traitement par ce médicament.
 - Vous devez suivre les règles diététiques suivantes pendant le traitement :
 - vous réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
 - vous alimenter suffisamment le temps de la diarrhée,
 - en évitant certains apports et particulièrement le lait, les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés.
 - en privilégiant les viandes grillées, le riz.
 - L'utilisation de ce médicament 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).
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Autres médicaments et IMODIUM 2 mg, gélule

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

- de l'itraconazole ou du kétoconazole (utilisés pour traiter des infections fongiques)
- du gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux élevé de graisses dans le sang)
- de la desmopressine (utilisée notamment pour limiter la soif et la production d'urine chez les patients souffrant de diabète insipide)

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'allaitement n'est pas recommandé en cas de traitement par ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Soyez prudent. Ne pas conduire sans avoir lu la notice.

Ce médicament provoque parfois une somnolence, des sensations vertigineuses ou de la fatigue. En raison de ces risques, la prudence est recommandée lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

IMODIUM 2 mg, gélule contient du lactose.

Laboratoire Sekkat d'analyses médicales

Docteur Mohamed Sekkat
Médecin Biologiste en analyses médicales

Adresse : N°12 Lot. El Yousser II, intersection rue Mohamed V et rue
Moqawama, à côté de BMCE bank, Berrechid
Tél. : 05 22 51 77 81 / Email : laboratoiresekkat@gmail.com
Urgences : 06 25 63 42 71

Biochimie - Hématologie - Virologie - Bactériologie - Parasitologie - Mycologie -
Immunologie - Hormonologie - Toxicologie - Biologie de la reproduction

Facture

N° facture : 2023-01645

Patient : Mr KSSIBA El Habib

Edité le : 09/02/2023

Date prélèvement : 09/02/2023

Analyses	Valeur en B	Montant
Triglycérides	60	60,00
Cholestérol Total	30	30,00
Hémoglobine glyquée (HBA1C)	100	100,00
TSH-us : Thyroéostimuline-Hormone	250	250,00
Total B	440	440,00
APB	1,0	0,00
Total de Remise effectuée		100,00
Total		340,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Trois cent quarante dirhams***

LABORATOIRE SEKKAT
D'Analyses Médicales
Dr. SEKKAT Mohamed
N° 12 Lot. El Yousser II, Berrechid

Patente N° : 40724021 IF : 20785691 ICE : 001945423000049 CNSS : 5460598 INPE : 063061501



Dr. Mohamed SEKKAT
Médecin Biologiste

LABORATOIRE SEKKAT D'ANALYSES MEDICALES

مختبر سقاط للتحاليل الطبية

ΒΙΟΧΗΜΕΙΑ ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΧΗΜΕΙΑ ΜΕΤΑΒΟΛΙΣΜΟΣ

Biochimie - Hématologie - Virologie - Bactériologie - Parasitologie - Mycologie -
Immunologie - Hormonologie - Toxicologie - Biologie de la reproduction

Pvt du: 09/02/2023

Mr KSSIBA El Habib

Edition du : 09/02/2023

Né(e) le : 12/02/1963

Dossier N° : 10A15625003



C..LN : Q77404



Page : 1/2

BIOCHIMIE (BECKMAN COULTER AU 480)

			Valeurs Usuelles	Antériorité
Triglycérides	:	3,33 g/l	(0,5 - 1,5)	3,66 (25/07/22)
(Technique : GPO-POD)	.	3,80 mmol/l	(0,57 - 1,7)	
Cholestérol Total	:	2,17 g/L	(1,55 - 2)	2,27 (25/07/22)
(Technique : CHO-POD)	.	5,60 mmol/L	(4 - 5,16)	

HEMATOLOGIE (BIORAD / D-10)

			Valeurs Usuelles	Antériorité
HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE	:	6,00 %	(Inférieur à 6,4)	

(Technique : Chromatographie en phase liquide à haute performance HPLC)

N.B : Situations qui surestiment le dosage de l'HbA1c :

- hypertriglycémie, - insuffisance rénale/hyperurémie (Hb carbamylée),
- déficit en fer, vitamine b12, folates, - splénectomie, - abus d'opiacés, d'alcool ou d'acide acétylsalicylique,
- hyperbilirubinémie, - présence d'hémoglobine fœtale (Hbf), - ethnie (Africain/Africain-Américain).

Les situations qui sous-estiment le dosage de l'HbA1c :

- vitamines C et E, - maladie hépatique chronique, - hémodialyse, - hémolyse,
- transfusion sanguine, - présence d'HbS et C, - splénomégalie, - médicament...

LABORATOIRE SEKKAT
D'Analyses Médicales
Dr. Mohamed SEKKAT Med
Lot LE Youssef II N°12 Berrechid

N°12 Lot. El Youssef II, intersection rue Mohamed V et rue Mouqawama, à coté de BMCE bank, BERRCHID

05.22.51.77.81 . E-mail : laboratoiressekkat@gmail.com

Urgences: 06.25.63.42.71



Dr. Mohamed SEKKAT
Médecin Biologiste

LABORATOIRE SEKKAT D'ANALYSES MEDICALES

مختبر سقاط للتحاليل الطبية

Βιοχημεία - Ηématologie - Virologie - Bactériologie - Parasitologie - Mycologie -

Immunologie - Hormonologie - Toxicologie - Biologie de la reproduction

Pvt du: 09/02/2023

Mr KSSIBA El Habib

Edition du : 09/02/2023

Né(e) le : 12/02/1963

Dossier N° : 10A15625003



C..LN : Q77404



Page : 2 / 2

HORMONOLOGIE (ACCESS II)

Valeurs Usuelles

Antériorité

TSH-us : Thyroéostimuline-Hormone
(Technique : Chimiluminescence (ACCESS II))

1,628 μ UI/ml

0,615 (25/07/22)

Interprétation:

Adultes : 0.27 - 4.9
0 - 3 jours : 5.17 - 14.6
4 - 20 jours : 0.43 - 16.1
2 - 12 mois : 0.62 - 8.05
2 - 6 Ans : 0.54 - 4.53
7 - 11 Ans : 0.66 - 4.14

LABORATOIRE SEKKAT
D'Analyses Médicales
Dr. Mohamed SEKKAT Med
Lot LE Youssef II N°12 Berrechid



N°12 Lot. El Youssef II, intersection rue Mohamed V et rue Mouqawama, à coté de BMCE bank, BERRCHID

05.22.51.77.81 . E-mail : laboratoiresekkat@gmail.com

Urgences: 06.25.63.42.71