

# 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

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 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.

152293

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10174 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : merri mohamed

Date de naissance : 1960

Adresse : mamar achen 11 22 tisir 1

Tél. 06 69 33 41 06 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 10/02/2023

Nom et prénom du malade : ..... Age : .....

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : HTA

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) : .....

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/02/23	Consultation		250,00	Dr. EN-NOURI JAMAL Cardiologue Interventionnel INPE: 01228018

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE M. ZATNI 17 RUE EL DOUNIATI MAY 03 22 53 31 53 062057401	16/02/23	306,00

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE AZZAITOUN D'Analyses Médicales Dr. Issam ZATNI Boulevard Hassan II - Berrechid Tél: 06 67 05 14 67	15-02-23		190,00

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

**O.D.F PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
G	35533411	11433553

**(Création, remont, adjonction)**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

**Dr EN-NOQOBI JAMAL**  
Cardiologue Interventionnel  
Lauréat de la faculté de Médecine  
et de pharmacie de Casablanca  
Ancien médecin interne du CHU  
Ibn Rochd Casablanca  
Ancien médecin à l'Hôpital Pitié-Salpêtrière  
Paris - France  
Ancien médecin assistant des Hôpitaux  
de Liège - Belgique



الدكتور جمال النقوبي  
أخصائي في أمراض القلب و القسطرة  
خريج كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء  
طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي  
ابن رشد الدار البيضاء  
طبيب سابق بالمستشفى الجامعي سالبتيير  
باريس - فرنسا  
طبيب سابق بالمستشفى الجامعي  
بلجيكا

Le 16/02/2023

Mme NADEL Wafaa.

o Régime Pénitent



o Sulfat 160/g  
306, w

0-0-0

PHARMACIE YASMINA  
77 RUE ISMAÏL NAFIS  
HAY YOUSOU Berrechid  
Tél: 05 22 53 31 88

Trait t de 03 mois

Dr. EN-NOQOBI Jamal  
Cardiologue Interventionnel  
INPE: 03 122 80 18

PHARMACIE YASMINA  
77 RUE ISMAÏL NAFIS  
HAY YOUSOU Berrechid  
Tél: 05 22 53 31 88

# SULIAT®

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56  
Valsartan / Amlodipine

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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Qui connaît cette notice :

1- Qui est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?

2- Quelles sont les informations à connaitre avant de prendre SULIAT® ?

3- Comment prendre SULIAT® ?

4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5- Comment conserver SULIAT® ?

6- Informations supplémentaires

## 1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmaco-thérapeutique :**

(Code ATC : C08BB0)

Les composés de SULIAT® contiennent deux substances actives : Valsartan et Amlodipine. Ces substances sont dotées de mécanismes complémentaires pour le contrôle de la tension artérielle lorsque ce sont très élevée.

L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».

L'Amlopipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.

Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le Valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, les vaisseaux sanguins se relâchent et la tension artérielle diminue.

### Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension), chez les patients adultes dont la tension artérielle n'est pas suffisamment contrôlée soit par l'amlopipine soit par le valsartan chacun administré seul.

## 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT® ?

**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :**

### Contre - indications :

**Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

• Si vous êtes allergique à l'valsartan, aux dihydropyridines ou qui sont l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

• Si vous avez des problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).

• Si vous avez des problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.

• Si vous présentez une basse sécrétion de la pression artérielle (hypotension sévère).

• Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale (DFG = 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'oléandomine.

• Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

• Si vous présentez une obstruction importante de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomypathie hypertrophique obstrutive et sténose mitrale de degré élevé).

• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque avec un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :

• Si vous êtes malade ( vomissements ou diarrhée ).

• Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénés.

• Si vous avez une affection touchant les glandes surrenales qui s'appelle « hyperaldostéronisme primaire ».

• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque ou un point infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.

• Si votre médecin vous a informé que vous avez une insuffisance rénale (par exemple l'oléandomine ou la mithrate) ou que l'épaississeur de votre muscle cardiaque est augmenté.

• Si vous avez eu une crise de rein ou si vous êtes informé que vous avez un rétrécissement des artères rénales.

• Si vous avez de graves problèmes rénaux (BFG < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et si vous êtes sous dialyse.

• Si vous avez présenté des gémiparoxys, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.

• Si un des médicaments suivants peuvent pourrir pour traiter une hypertension :

- Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énlopipate, lisinopril, ramipril), surtout si vous avez avec des problèmes rénaux dus à un diabète.

- Aliskiren.

Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

### Enfants et adolescents

L'utilisation de l'association valsartan/amlodipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

### Interactions avec d'autres médicaments

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin pourra avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments ou/ou prendre d'autres précautions. Il se peut, dans certains cas, que vous deviez arrêter l'un de ces médicaments. Ceci est d'autant plus important si vous utilisez l'un des médicaments énumérés ci-dessous :

- Le lithium (Médicament utilisé pour traiter certains types de dépressions) ;

- Diurétiques (un type de médicament qui augmente la quantité d'urine que vous produisez) ;

- Vapeurs épuratrices de potassium, suppléments potassiques, substituts du sel contenant du potassium et autres substances susceptibles d'augmenter les taux de

- Les hypoglycémiques et autres sucreries ou autres substances apposées « vasoconstricteurs »

- Les médicaments utilisés pour traiter des mycoses (ex. ketoconazole, imiconazole)

- Les médicaments non stéroïdiens (AINS) y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase-2, acide acétylsalicylique (>3g/jour) et AINS non sélectifs. Votre

- Votre fonction rénale.

- Les médicaments contre la hypertension artérielle (ex. carbamazépine, phénobarbital, phénylephrine, phosphothénidine, primidone).

- Les médicaments contre la tuberculose (ex. rifampicine, érythromycine, clarithromycine).

- Les médicaments contre la coqueluche (ex. amoxicilline, amoxiclavine, amoxiclavine-potassium).

- Les médicaments contre la pneumonie (ex. amoxicilline, amoxiclavine, amoxiclavine-potassium).

- Les médicaments contre la grippe (ex. amoxicilline, amoxiclavine, amoxiclavine-potassium).

- Les médicaments contre la rhinite (ex. amoxicilline, amoxiclavine, amoxiclavine-potassium).

- Les médicaments contre la sinusite (ex. amoxicilline, amoxiclavine, amoxiclavine-potassium).

- Les médicaments contre la bronchite (ex. amoxicilline, amoxiclavine, amoxiclavine-potassium).

- Les médicaments contre la toux (ex. amoxicilline, amoxiclavine, amoxiclavine-potassium).

## 3- COMMENT PRENDRE SULIAT® ?

**Instructions pour une bonne usage**

Vallez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre pharmacien ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie, fréquence d'administration et Durée**

• La dose initiale de SULIAT® est de 1 comprimé par jour.

• Ne pas dépasser la dose prescrite.

Selon la manière dont vous allez réagir au traitement.

**Mode et voie d'administration :**

• Prenez ce médicament par voie orale, ou même moment.

• Boilez les comprimés avec un verre d'eau.

Vous pouvez prendre SULIAT® au cours ou en dehors des repas.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage**

Surdosage avec le valsartan et l'amlopipine peut entraîner une hypotension.

Si vous avez pris trop de SULIAT®, comprimés :

• Prenez la dose que vous avez en souvenance et prenez ensuite la dose suivante au moment habituel. Si le moment de votre prochaine prise est proche, prenez simplement le comprimé suivant au moment habituel.

• Ne prenez pas deux doses (deux comprimés en une seule fois) pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

**Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre SULIAT®, comprimés :

• L'arrêt de votre traitement par SULIAT® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

• N'arrêtez pas votre traitement sans avoir continué de prendre de votre médicament.

**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.

**Certains effets indésirables peuvent être graves et demandent une attention médicale immédiate:**

Quelques patients ont présenté les effets indésirables graves suivants (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000). Si vous présentez l'un de ces effets, prévenez immédiatement votre médecin:

Réaction allergique avec des symptômes tels que : éruption, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse (hypotension), sensation de tête vide.

**Autres effets indésirables possibles de ce médicament:**

• Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : grêle, nez bouché, mal de gorge et gêne pour avaler ; maux de tête ; gonflement des bras, des mains, des jambes, des cheveux ou des pieds, fièvre ; asthme (bronchospasme) ; rougeur et sensation de chaleur du visage et/ou du cou.

• Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : sensations vertigineuses ; nausées et douleur abdominale ; sécheresse de la bouche ; somnolence, picotements ou engourdissements des mains ou des pieds ; vertige ; accès d'embellissement des dents (acouphènes) ; évanouissement ; envies d'uriner plus fréquemment que la normale ou impression de grande urgence à uriner ; impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection ; sensation de lourdeur ; tension artérielle basse avec des symptômes tels que sensations vertigineuses, sensation de tête vide ; transpiration excessive ; éruption cutanée sur tout le corps ; démangeaisons ; spasmes musculaires.

Si vous présentez un de ces effets sous une forme sévère, veuillez en informer votre médecin.

Effets indésirables rapportés avec l'amlopipine seul ou qui sont non observés avec l'association fixe valsartan/amlopipine soit observés plus fréquemment qu'avec valsartan/amlopipine:

**Antidiabétique**

**Contraire au médicament immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :**

• Réaction aiguë sudorale, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

• Gonflement des pupilles, du visage ou des lèvres.

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement des cheveux (acouphènes) ; gonflement des oreilles, nausées et douleur abdominale (diarrhée) ; urticaire et gonflement des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

• Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

• Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensations vertigineuses, somnolence, palpitations (conscience de vos battements cardiaques) ; bouffées vasomotrices, gonflement des cheveux (acérola) ; douleur abdominale, mal au cœur (nausées).

• Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, tremblements, anomalies du goût, évanouissement, perte de la sensation de douleur ; troubles visuels, baisse de la vision, tintements dans les oreilles ; diminution de la pression artérielle ; étournu et écoulement nasal provoqué par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinitis) ; indigestion, vomissements (nausées) ; chute de cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, changement de couleur de la peau ; difficultés pour uriner, augmentation du nombre de mictions ; incapable d'obtenir une érection ; gêne ou augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ; incapable d'obtenir une érection ; gêne ou augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ; incapable d'obtenir une érection, sensibilité à la lumière ; troubles associés une rigidité, des tremblements et/ou troubles du mouvement.

**Valosartan :**

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : diminution des globules rouges, fièvre, organe ou lésions dans la bouche dues à des infections ; apposition spontanée de saignements ou de bleus ; taux élevé de potassium dans le sang ; résultats anormaux des tests hépatiques ; diminution du taux de glucose dans le sang (hyperglycémie) ; gonflement des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hémorragies ou des saignements fréquents (érosions des gencives rouges) ; augmentation du taux de la créatinine (hypercréatinémie) ; gonflement des globules blancs, diminution du taux de glucose dans le sang ; résultats anormaux des tests hépatiques ; diminution du taux de la créatinine (hypercréatinémie) ; gonflement des globules blancs, diminution du taux de glucose dans le sang ; résultats anormaux des tests hépatiques ; augmentation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ; augmentation de la tension musculaire ; inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée, sensibilité à la lumière ; troubles associés une rigidité, des tremblements et/ou troubles du mouvement.

**Valosartan :**

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : diminution des globules rouges, fièvre, organe ou lésions dans la bouche dues à des infections ; apposition spontanée de saignements ou de bleus ; taux élevé de potassium dans le sang ; résultats anormaux des tests hépatiques ; diminution de la fonction rénale et fonction rénale durablement diminuée ; gonflement principalement du visage et de la gorge ; douleurs musculaires ; éruptions cutanées, boutons rouge violacé ; fièvre ; réactions ; réaction allergique. Si vous présentez l'un de ces effets, parlez-en immédiatement à votre médecin.

**Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.**

## 5- COMMENT CONSERVER SULIAT® ?

Tenez hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte et sur le blister. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Conservez dans l'emballage d'origine, à une température ne dépassant pas 25°C et à l'abri de l'humidité.

« **Ne metz aucun médicament au four d'égout, et n'en avec les ordures minéralières** ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient SULIAT® ?

Composition qualitative et quantitative en substances actives par comprimé pelliculé :

SULIAT® 80 mg/5 mg

Valosartan 80 mg

Amlodipine 5 mg

SULIAT® 160 mg/5 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/10 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/20 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/40 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/80 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/160 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/320 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/640 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/1280 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/2560 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/5120 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/10240 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/20480 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/40960 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/81920 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/163840 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/327680 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/655360 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/1310720 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/2621440 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/5242880 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/10485760 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/20971520 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/41943040 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/83886080 mg

Valosartan 160 mg

Amlodipine 160 mg

SULIAT® 160 mg/167772160 mg

# BILAN BIOLOGIQUE

Le : 10/21/2023

Nom/Prénom : NADEL WAFA Age : .....

Sexe : H  F

## Hématologie

- NFS
- Plaquettes
- VS
- CRP
- Hémoculture + Antibiogramme

## Bilan martial

- Fer sérique
- CTF
- Ferritine
- Transferrine

## Hémostase

- Temps de prothrombine
- TCK
- Fibrinogène
- INR

## Bilan glycémique

- Glycémie à jeun
- HGPO
- Hémoglobine glyquée

## Ionogramme sanguin

- Na<sup>+</sup>
- K<sup>+</sup>
- Cl<sup>-</sup>
- Ca<sup>++</sup>
- Phosphore
- Mg<sup>++</sup>
- Bicarbonates (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>)
- Urée
- Crétatnine
- Acide urique

## Examen des urines

- Protéinurie des 24h
- ECBU + Antibiogramme

Autres : .....

## Fonction hépatique et enzymologie

- Amylasémie
- Bilirubine libre et conjuguée
- Phosphatases ACIDES
- Phosphatases Alcalines
- Lactate Déshydrogénase LDH
- Transaminases ASAT, ALAT
- Gamma-GT
- CPK (Créatine Phosphokinase)
- Troponine
- Electrophorèse des protéines EPP

## Sérologie et immunologie

- TPHA-VDRL
- Hépatite B
  - Antigène Hbs
  - Anticorps Anti-Hbs
  - Anticorps Anti-Hbc
  - Anticorps Anti-Hbe
- Hépatite C
  - Anticorps Anti-HVC
- Sérologie Toxoplasmose
- Sérologie Rubéole
- Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler Rose)
- Anticorps anti-nucléaires
- Anticorps anti-DNA natif
- ASLO
- Dosage du complément
- Serologie HIV

## Examen parasitologique des selles + Coproculture

## Bilan lipidique

- Cholestérol total
- Cholestérol HDL
- Cholestérol LDL
- Triglycérides

## Groupage sanguin et AC irréguliers

- ABO
- Rhésus
- RAI

## Bilan de la fonction thyroïdienne

- T3
- T4
- TSH

## Bilan de la fonction rénale

- Crétatnine
- Urée plasmatique

## Exploration de la prostate

- PSA

## Enzymes musculaires

- LDH
- CPK
- CPK-mb

## Ionogramme urinaire

- Ca<sup>++</sup>
- Phosphore
- Na<sup>+</sup>
- K<sup>+</sup>
- Cl<sup>-</sup>
- Urée
- Crétatnine

# Dr EN-NOQOBI Jamal

Cardiologue Interventionnel

Lauréat de la faculté de médecine  
et de pharmacie de Casablanca

Ancien médecin interne au CHU  
Ibn Rochd Casablanca

Ancien médecin à l'Hôpital Pitié-Salpêtrière  
Paris - France

Ancien médecin assistant des Hôpitaux  
de Liège - Belgique



الدكتور جمال النقوبي

أخصائي في أمراض القلب والقسطرة

خريج كلية الطب و الصيدلة

بالدار البيضاء

طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي

ابن رشد الدار البيضاء

طبيب سابق بالمستشفى الجامعي سالبتييرير

بياريس - فرنسا

طبيب سابق بالمستشفى الجامعي بلجيك - بلجيكا

ORDONNANCE

وصفة طبية

Berrechid, Le ٢٠١٥/١٢/٢٣: ..... برشيد ، في

Mme NADEL Wafae

o Drip à per se

5 Sulfat 160/mg 1-0-

Dr. EN-NOQOBI Jamal  
Cardiologue Interventionnel  
INPE: 03 122 80 76

**LABORATOIRE D'ANALYSE MEDICALES  
AZZAITOUNA**

N°92 -94 Bd Hassan II Hay Tissir 1 Berrechid  
Tél/Fax : 05.22.03.35.55 – Mail : labo.azzaitouna@gmail.com

**FACTURE N° : 230200218**

INPE : 063064950



Berrechid le 15-02-2023

Mme NADIL Wafaa

Récapitulatif des analyses		Clé
	Analyse	
Cholestérol HDL		B40
Cholestérol total		B30
Acide urique		B30
LDL calculé		B40
Triglycérides		B40

Total des B : 180

TOTAL DOSSIER : 180.00 DH Payé par

Arrêtée la présente facture à la somme de :  
**cent quatre-vingts dirhams .**

ICE : 002652320000035 IF : 47253041

LABORATOIRE AZZAITOUNA  
D'Analyses Médicales  
Tissir 1 N°92 Bd Hassan II Berrechid  
Tél : 06 67 05 14 87



# مختبر التحاليل الطبية الزيتونة

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES AZZAITOUNA

\*BIOCHIMIE \* IMMUNOLOGIE \* HEMATOLOGIE \* BACTERIOLOGIE \* VIROLOGIE \* PARASITOLOGIE \* MYCOLOGIE \* SPERMOLOGIE \* HORMONOLOGIE

Dr. ISSAM ZATNI

Médecin Biologiste

الدكتور عصام زاتني

طبيب إحياني

Date du prélèvement : 15-02-2023 à 09:33

Code patient : 220331141

Né(e) le : 01-05-1972 (50 ans)

Mme NADIL Wafaa

Dossier N° : 230215025

Prescripteur : Dr EN-NOQOBI JAMAL



## BIOCHIMIE SANGUINE

(Beckman Coulter AU 480)

### ACIDE URIQUE

(Méthode Uricase-PAP Beckman Coulter)

35.4 mg/L

210.6 µmol/L

(26.0–60.0)

(154.7–357.0)

### CHOLESTEROL TOTAL

(Méthode CHOD-PAP Beckman Coulter)

1.65 g/L

4.27 mmol/L

(<2.00)

(<5.17)

### HDL – CHOLESTEROL

(Méthode Enzymatique Beckman Coulter)

0.43 g/L

1.11 mmol/L

(>0.40)

(>1.03)

### LDL – CHOLESTEROL

(Méthode CHO-PAP Beckman Coulter)

1.00 g/L

2.59 mmol/L

Niveau de risque cardiovasculaire (NCEP ATPIII):

#### LDL-CHOLESTEROL

< 1.0 g/L	:	Désirable / normal
Entre 1 et 1.29 g/L	:	Légèrement au-dessus / optimum
Entre 1.3 et 1.59 g/L	:	Limite / élevé
Entre 1.6 et 1.89 g/L	:	Elevé
> 1.9 g/L	:	Très élevé

Facteurs de risque possibles : Age, tabagisme, HTA, diabète type II, antécédents coronariens

### TRIGLYCERIDES

(Méthode GPO-PAP Beckman Coulter)

1.11 g/L

1.25 mmol/L

(<1.50)

(<1.70)

Validé par : Dr. ZATNI ISSAM

LABORATOIRE AZZAITOUNA  
D'Analyses Médicales  
Dr. Issam ZATNI  
Tissir 1 N°92 Bd Hassan II - Berrechid  
Tél: 06 67 05 14 67

Page 1 / 1

Tél : Fax : 05.22.03.35.55 Gsm : 06.67.05.14.67 Email:labo.azzaitouna@gmail.com

ICE:002652320000035 - IF : 47253041 - RC: 14169 - IP : 43100731

Adresse: N° 92-94 Bd Hassan II Hay Tissir 1- Berrechid

ID:  
NADEL, WAFAE  
FEMME ---  
TAILLE: --- POIDS: --- TA: 159  
TRAITEMENT:  
OPÉRATEUR:  
NOTES:

10/02/2023 15:26:31

FC: 81 bpm  
PR: 148 ms  
QRSd: 78 ms  
QT/QTc: 360/396 ms  
QTcB: 418 ms  
QTcF: 397 ms  
Rv5-6/Sv1 1,15/0,84 mV  
Sok-Lyon: 1,99 mV  
AXES: -6/38/45 °

Rythme sinusal

--- Interprétation effectuée sans connaître l'âge du patient ---

ECG normal

Non confirmé

