

## 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.

N° W21-774187

189104

Maladie  Dentaire  Optique  Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 08355

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AINI - MOHAMMED

Date de naissance : 10.09.1964

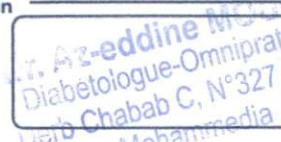
Adresse : BP 8283 CASA OASIS CASABLANCA

Tél. : 06.61.33.82.96

Total des frais engagés : DHS

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 18/12/2023

Nom et prénom du malade : AINI MOHAMMED

Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : DT + 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 : Casablanca

Le : 26/12/2023

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL

### RELEVE 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
19/12/23	C		1200 DHT	INP : 0911819455
19/12/23			gouttante	Dr. Az-eddine MOULAY Diabétologue-Orthopaticien Néb Chabab C, N°327 (RDC) Mohammedia

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE YASMINA sart 136, Av Hassan II, Lot Soleil Mohammedia TEL : 05.23.30.56.89	19/12/23	1009,60 DHT

**092059971**

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. EL KHAIAH Mohammedia 05.23.31.20.31 Centro	18/12/23	B1230	1300,00 DH

### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	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	INP :
				INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
				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"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	21433552 00000000	G 00000000 35533411	B 11433553
<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				



Dr Az-eddine MOULAY  
الدكتور عزال الدين مولاي

Omnipraticien  
Diplôme Universitaire  
en DIABETOLOGIE et NUTRITION

الطب العلمي  
مکلوم جامعي في ماء السكري والتغذية

Mohammedia le 19/12/2023

ORDONNANCE

Aini MOULAY

201,00 x 2  
1/1

No dep 50 mg



1 p 1/2 40 6 min prof 1/2  
plus 1 p 6 min

25,10 x 4  
2/1

Ipradia 1000 mg 1/1

1 p x 2/1  
apri 40



m 4  
03  
mai

192,10 x 3  
3/1

Triatec 5 mg

1 p 6 matin



60,00 x 2  
4/1

Medicine 600 mg

1 p 1/2 6 matin

Dr. Az-eddine MOULAY  
Diabetologie-Omnipraticien  
Derb Chabab C, N°327 (RDC)  
Mohammedia

20,90

2009,60 x 1  
Vitamin D B.O.N 200000 U.

1 Amp en 1 pince



Tél.  
05 23 28 32 74  
dr\_moulay@yahoo.fr

Derb Chabab C, N° 327, rdc, Mohammedia  
مكتب الشباب س، رقم 327، الصمكية

## NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS :**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est :

**Adultes :**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif.

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique :

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25

mg par jour après une semaine.

Il peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale

60 cps pelliculés sécables par jour.

peut être utilisée pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Il est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour.

La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez en informer votre médecin et suivre ses instructions.

**Durée du traitement :** votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la

nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos

symptômes améliorent. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

LOT: 458  
 CON: AUT 2035  
 PPV: 201 DH 00

Toute substance active ou à l'un des excipients.

Le médicament peut être contre-indiqué par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélegiline, le moclobémide) ou des

medicaments de type IMAO (par exemple le linézolide) est contre-indiqué.

La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée.

## NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS :**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est :

**Adultes :**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif.

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique :

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25

mg par jour après une semaine.

Il peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale

60 cps pelliculés sécables par jour.

peut être utilisée pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Il est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour.

La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez en informer votre médecin et suivre ses instructions.

**Durée du traitement :** votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la

nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos

symptômes améliorent. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

LOT: 458  
 CON: AUT 2035  
 PPV: 201 DH 00

Toute substance active ou à l'un des excipients.

Le médicament peut être contre-indiqué par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélegiline, le moclobémide) ou des

medicaments de type IMAO (par exemple le linézolide) est contre-indiqué.

La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée.



1 PRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

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

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

## Que contient cette notice ?

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

**1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les personnes dont le régime alimentaire et l'exercice n'ont pas suffi à contrôler le risque élevé de développer d'autres conditions comme l'obésité, le diabète de type 2, l'hypertension et les maladies cardiaques. IPRADIA LP 1000 mg Boîte de 30 comprimés à libération prolongée

efficace si vous avez moins de poids, si votre glycémie est élevée et si vous avez eu un diabète pendant

l du diabète de type 2  
sent pas à contrôler la  
rmone qui permet aux  
sang et de l'utiliser pour  
lication future.

tissi l'énergie ou pour le stockage pour une u

Les personnes atteintes de dia suffisamment d'insuline par leur pas correctement à l'insuline accumulation de glucose dans le nombre de problèmes graves à que vous continuiez à prendre ne présentez pas de symptômes corps plus sensible à l'insuline normale dont votre corps utilise IPRADIALP est associé à un poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération contrôlée sont donc différents de nombreux médicaments contenant de la metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A VOIR AVANT DE PRENDRE IPRADELLA Prolongée?

Ne prenez jamais IPRADIA LP. si

- Si vous prenez jamais de médicament :
  - Si vous êtes allergique (hypersensibilité) aux autres composants mentionnés dans la rubrique 6.
  - Une réaction allergique peut provoquer des démangeaisons ou un érythème.
  - Si vous avez des problèmes hépatiques.
  - Si vous souffrez d'une détérioration de la fonction rénale.
  - Si vous avez un diabète non contrôlé (hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), nausées, des vomissements, urination rapide, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose (substances appelées « corps cétones » dans le sang) ce qui peut conduire à la mort) ce qui peut conduire à la mort.
  - Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent entraîner une infection urinaire.
  - Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, ou une infection sévère des bronches ou de l'appareil respiratoire. Ces infections peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent entraîner une infection urinaire.
  - Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment souffrez de graves problèmes cardiaques (choc) ou si vous avez des difficultés à entraîner un manque d'apport en oxygène dans le corps (ce qui peut entraîner une mort subite).
  - Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment souffrez de graves problèmes cardiaques (choc) ou si vous avez des difficultés à entraîner un manque d'apport en oxygène dans le corps (ce qui peut entraîner une mort subite).

- Si vous consommez beaucoup
  - Si vous avez moins de 18 ans

**Avertissements et précaution**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un



1 PRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

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

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

## Que contient cette notice ?

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

**1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les personnes dont le régime alimentaire et l'exercice n'ont pas suffi à contrôler le risque élevé de développer d'autres conditions comme l'obésité, l'âge de 40 ans, une quantité importante de sucre dans le sang ou des antécédents familiaux de diabète de type 2. IPRADIA LP 1000 mg Boîte de 30 comprimés à libération prolongée

efficace si vous avez moins de poids, si votre glycémie est élevée et si vous avez eu un diabète pendant

l du diabète de type 2  
sent pas à contrôler la  
rmone qui permet aux  
sang et de l'utiliser pour  
l'insuline future.

tissi l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

Les personnes atteintes de dia suffisamment d'insuline par leur pas correctement à l'insuline accumulation de glucose dans le nombre de problèmes graves à que vous continuiez à prendre ne présentez pas de symptômes corps plus sensible à l'insuline normale dont votre corps utilise IPRADIALP est associé à un peu de poids modeste.

IPRADIALP comprimés à libération contrôlée sont donc différents de nombreux médicaments contenant de la metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A VOIR AVANT DE PRENDRE IPRADELLA Prolongée?

Ne prenez jamais IPRADIA LP. si

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) aux autres composants mentionnés dans la rubrique 6. Une réaction allergique peut provoquer des démangeaisons ou un essoufflement.
  - Si vous avez des problèmes de diabète.
  - Si vous souffrez d'une détérioration de votre état de santé.
  - Si vous avez un diabète non contrôlé (hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), nausées, des vomissements, une urgence rapide, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose (substances appelées « corps cétones » dans le sang) ce qui peut conduire à des symptômes qui comprennent de la respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée.
  - Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
  - Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, ou des infections sévères qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
  - Si vous prenez un traitement pour une infection aiguë ou si vous avez récemment souffrez de graves problèmes (choc) ou si vous avez des difficultés à entraîner un manque d'apport d'eau dans votre corps (ce qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») :
  - Si vous consommez beaucoup d'alcool.
  - Si vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**  
**Risque d'acidose lactique**  
 IPRADIA LP peut provoquer une acidose lactique.



1PRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

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

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

## Que contient cette notice ?

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

**1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les personnes dont le régime alimentaire et l'exercice n'ont pas suffi à contrôler le risque élevé de développer d'autres conditions comme l'obésité, l'hypertension et les maladies cardiaques. IPRADIA LP 1000 mg Boîte de 30 comprimés à libération prolongée

efficace si vous avez moins de poids, si votre glycémie est élevée et si vous avez un diabète pendant

l du diabète de type 2  
sent pas à contrôler la  
rmone qui permet aux  
sang et de l'utiliser pour  
l'insuline future.

tissi l'énergie ou pour le stockage pour une

Les personnes atteintes de dia suffisamment d'insuline par leur pas correctement à l'insuline accumulation de glucose dans l nombre de problèmes graves à que vous continuiez à prendre ne présentez pas de symptômes corps plus sensible à l'insuline normale dont votre corps utilise IPRADIALP est associé à un po de poids modeste.

IPRADIALP comprimés à libération contrôlée sont donc différents de nombreux médicaments contenant de la metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE IPRADOL prolongée?

Ne prenez jamais IPRADIA LP.

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) aux autres composants mentionnés dans la rubrique 6. Une réaction allergique peut provoquer des démangeaisons ou un essoufflement.
  - Si vous avez des problèmes hépatiques.
  - Si vous souffrez d'une détérioration de la fonction rénale.
  - Si vous avez un diabète non contrôlé (hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), nausées, des vomissements, une respiration rapide, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose (substances appelées « corps cétones » dans le sang) ce qui peut conduire à la mort. Les symptômes comprennent de la sueur, une respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée.
  - Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent être mortels.
  - Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, ou des infections sévères qui peuvent entraîner une mort. Ces infections peuvent vous mettre en danger.
  - Si vous prenez un traitement contre la hypertension (antihypertenseur) ou si vous avez récemment souffrez de graves problèmes cardiaques (choc) ou si vous avez des difficultés à entraîner un manque d'apport d'oxygène dans le corps (vous mettre en danger d'acidose et de déshydratation).

- et précautions) :

  - Si vous consommez beaucoup
  - Si vous avez moins de 18 ans

**Avertissements et précaution**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un



1 PRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

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

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

## Que contient cette notice ?

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

**1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les personnes dont le régime alimentaire et l'exercice n'ont pas suffi à contrôler le risque élevé de développer d'autres conditions comme l'obésité, l'hypertension et l'hypercholestérolémie. IPRADIA LP 1000 mg Boîte de 30 comprimés à libération prolongée

efficace si vous avez moins de poids, si votre glycémie est élevée et si vous avez un diabète pendant

it du diabète de type 2  
sent pas à contrôler la  
rmone qui permet aux  
sang et de l'utiliser pour  
l'utilisation future.

l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

Les personnes atteintes de dia suffisamment d'insuline par leur pas correctement à l'insuline accumulation de glucose dans l nombre de problèmes graves à que vous continuiez à prendre ne présentez pas de symptômes corps plus sensible à l'insuline normale dont votre corps utilise IPRADIALP est associé à un po de poids modeste.

IPRADIALP comprimés à libération contrôlée sont donc différents de nombreux médicaments contenant de la metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A VOIR AVANT DE PRENDRE IPRADELLA Prolongée?

Ne prenez jamais IPRADIA LP. si

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) aux autres composants mentionnés dans la rubrique 6. Une réaction allergique peut provoquer des démangeaisons ou un essoufflement.
  - Si vous avez des problèmes de diabète.
  - Si vous souffrez d'une détérioration de votre état de santé.
  - Si vous avez un diabète non contrôlé (hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), nausées, des vomissements, une urgence rapide, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose (substances appelées « corps cétones » dans le sang) ce qui peut conduire à des symptômes qui comprennent de la respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée.
  - Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
  - Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, ou des infections sévères qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
  - Si vous prenez un traitement pour une infection aiguë ou si vous avez récemment souffrez de graves problèmes (choc) ou si vous avez des difficultés à entraîner un manque d'apport d'eau dans votre corps (ce qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») :
  - Si vous consommez beaucoup d'alcool.
  - Si vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**  
**Risque d'acidose lactique**  
 IPRADIA LP peut provoquer une acidose lactique.

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

1€2,90

TRIATEC® 5mg

30 Comprimés



6 118 000 060 192

d'insuffisance cardiaque après la phase

festive avec ou sans diabète,  
que chez les patients souffrant de diabète  
elle.

clérose établie (avec ou sans diabète de  
s du myocarde, de l'accident vasculaire  
laires.

fil, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

26079-01

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

1€2,90

TRIATEC® 5mg

30 Comprimés



6 118 000 060 192

d'insuffisance cardiaque après la phase

festive avec ou sans diabète,  
que chez les patients souffrant de diabète  
elle.

clérose établie (avec ou sans diabète de  
s du myocarde, de l'accident vasculaire  
laires.

fil, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

26079-01

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

1€2,90

TRIATEC® 5mg

30 Comprimés



6 118 000 060 192

d'insuffisance cardiaque après la phase

festive avec ou sans diabète,  
que chez les patients souffrant de diabète  
elle.

clérose établie (avec ou sans diabète de  
s du myocarde, de l'accident vasculaire  
laires.

fil, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

26079-01



## Notice : Informations de l'utilisateur

### MÉDIVEINE® 600 mg, comprimés sécables Diosmine Boîte de 30

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### 1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEUR / MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES  
(COSCA03: système cardiovasculaire)

#### Indi:

Ce  
des  
la /  
Il e  
• I  
d

**Médiveine® 600 mg**  
30 comprimés sécables  
AMM N° 242/2020 DMP/21 NRQ



6 118000 021049

• (il augmente la tonicité protecteur (il augmente le flux sanguins).

ineuse (jambes lourdes, es impatiences lors du

LOT 231035  
EXP 03 2026  
PPV 60.00

ANS A CONNAITRE  
comprimés

intolérance à prendre ce

Ne prenez jamais MEDIVEINE sécables

Ce médicament est généralement tolérant.

Faites attention avec MEDIVEINE sécables:

Si la gêne et/ou la fragilité des jambes persistent au bout de 15 jours de traitement. Si les troubles hémorroïdaires persistent au-delà de 15 jours de traitement, il est indiqué de consulter votre médecin.

Ce médicament a toute son utilité pour une bonne hygiène de vie.

Eviter l'exposition au soleil, la sécheresse prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement la natation favorisent la circulation sanguine.

Médiveine 600 mg contient de la Diosmine. Ce médicament est déconseillé aux personnes ayant une intolérance au galactose, ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires).

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris un autre médicament, y compris un complément alimentaire ou une ordonnance, parlez-en à votre pharmacien.

#### Utilisation pendant la grossesse et la lactation

Ce médicament ne sera utilisé que si les bénéfices sont supérieurs aux risques.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre pharmacien pour évaluer la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament pendant la grossesse et la lactation.

En l'absence de données suffisantes sur la sécurité maternel, le traitement est déconseillé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament pendant l'allaitement.

#### 3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?

##### Posologie/Mode d'administration/Durée de traitement

- Troubles de la circulation : 1 comprimé par jour, le matin, avant le petit déjeuner.
- Hémorroïdes : 2 à 3 comprimés par jour, avec les repas.

Si vous avez l'impression que ce médicament ou ces comprimés sécables est trop fort, consultez votre pharmacien ou votre pharmacien.

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE PHARMACIEN.

Si vous avez pris ce médicament ou ces comprimés sécables par inadvertance, consultez immédiatement votre pharmacien.



## Notice : Informations de l'utilisateur

### MÉDIVEINE® 600 mg, comprimés sécables Diosmine Boîte de 30

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### 1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEUR / MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES  
(COSCA03 : système cardiovasculaire)

#### Indi

Ce  
des  
la /  
Il e  
• I  
d

**Médiveine® 600 mg**  
30 comprimés sécables  
AMM N° 242/2020 DMP/21 NRQ



6 118000 021049

• (il augmente la tonicité protecteur (il augmente le tonus des vaisseaux sanguins).

ineuse (jambes lourdes, es impatiences lors du

LOT 231035  
EXP 03/2026  
PPV 60.00

ANS A CONNAITRE  
comprimés

intolérance à prendre ce

Ne prenez jamais MEDIVEINE sécables

Ce médicament est généralement tolérant.

Faites attention avec MEDIVEINE sécables :

Si la gêne et/ou la fragilité des jambes persistent au bout de 15 jours de traitement. Si les troubles hémorroïdaires persistent au bout de 15 jours de traitement, il est indiqué de consulter votre médecin.

Ce médicament a toute son utilité pour une bonne hygiène de vie.

Eviter l'exposition au soleil, la sécheresse prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement la natation favorisent la circulation sanguine.

Médiveine 600 mg contient de la Diosmine. Ce médicament est déconseillé aux personnes ayant une intolérance au galactose, ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires).

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez été prescrit un autre médicament, y compris une préparation à usage externe, ou une ordonnance, parlez-en à votre pharmacien.

#### Utilisation pendant la grossesse et la lactation

Ce médicament ne sera utilisé que si les bénéfices sont supérieurs aux risques.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre pharmacien pour évaluer la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament pendant la grossesse et la lactation.

Allaitement

En l'absence de données suffisantes chez l'homme et la femme, le traitement est déconseillé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament pendant l'allaitement.

#### 3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?

##### Posologie/Mode d'administration/Durée de traitement

- Troubles de la circulation : 1 comprimé par jour, le matin, avant le petit déjeuner.
- Hémorroïdes : 2 à 3 comprimés par jour, avec les repas.

Si vous avez l'impression que ce médicament en comprimés sécables est trop sec, demandez conseil à votre pharmacien ou votre pharmacien.

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE PHARMACIEN.

Si vous avez pris ce médicament en comprimés sécables que vous n'avez pas吞é, consultez immédiatement votre pharmacien.

# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### **COMPOSITION**

Cholécalciférol (vitamine D3) ..... 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1 ampoule.

### **FORME PHARMACEUTIQUE**

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### **CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.**

### **NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE**

### **DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT**

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle

90000 BESANÇON - FRANCE

ZENITH Pharma

AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



6 118 001 127 228

PPV: 20,90 DH

Ce

Vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## **GROSSESSE - 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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

## **COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?**

### **POSOLOGIE**

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

Les posologies usuelles sont les suivantes :

### **En prévention :**

*Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.*

*Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.*

*Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.*

*Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.*

*Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.*

*En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.*

### **Traitement de la carence en vitamine D :**

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

**CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT**

Dr Az-eddine MOULAY  
الدكتور عز الدين مولاي

Omnipraticien  
Diplôme Universitaire  
en DIABETOLOGIE et NUTRITION

الدكتور العام  
دبلوم جامعي في ماء السكري والتغذية

Mohammedia le 18/12/2023 .

ORDONNANCE

أين مولاي.

- NFS .
- HbA<sub>1c</sub> .
- CT - HOL - LDL - TG
- GOT / GPT .
- PSA .
- VIT D .
- Creatinin .

Dr. Az-eddine MOULAY  
Diabetologue-Omnipraticien  
Derb Chabab C, N°327 (RDC)  
Mohammedia

Tél.  
05 23 28 32 74  
dr\_moulay@yahoo.fr

Derb Chabab C, N° 327, rdc, Mohammedia  
شارع الشباب سر رقم 327 ، الحمكية

# LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

Dr. EL HAJAJI MOHAMED

Abderahmane serghni- Mohammedia.

ICE: 001855144000069

Pat: 39574999

IF: 20719572

INPE



093002509

## FACTURE N° : 231200675

MOHAMMEDIA le 18-12-2023

Mr AINI MOHAMMED  
2312180046

### Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0106	Cholestérol total	B30	B
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80	B
0111	Créatinine	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0216	Numération formule	B80	B
0361	PSA	B300	B
0439	Vitamine D	B450	B
	TRANSAMINASES	B100	B
	MDRD	-	HN

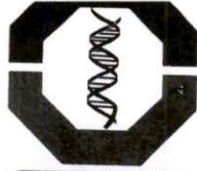
Total des B : 1230

TOTAL DOSSIER : 1300.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille trois cents dirham s.

INP : 093002509





LABORATOIRE  
CENTRAL

# الختبر المركزي للتحاليل الطبية

## LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

### COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 18-12-2023 à 10:07

Code patient : 2006180043

Né(e) le : 10-09-1964 (59 ans)

Édition du : 18-12-2023

INPE



Mr AINI MOHAMMED

Référence : 2312180046

Prescripteur : Dr MOULAY AZEDDINE

### HEMATOLOGIE

#### NUMERATION FORMULE SANGUIN

(La fluorescence en cytométrie de flux Sysmex XN-1000)

Méthode modifiée le 03/01/2023

#### GLOBULES ROUGES

Hémoglobine

5.13 M/mm<sup>3</sup> (4.40-5.70)

Hématocrite

15.60 g/dl (13.40-17.00)

VGM

46.10 % (41.00-50.00)

TCMH

90  $\mu$ 3 (83-97)

CCMH

30 pg (27-33)

#### GLOBULES BLANCS

34 g/100ml (32-35)

#### FORMULE LEUCOCYTAIRE

Poly. Neutrophiles

46.10 %

Soit: 3 001 /mm<sup>3</sup> (1 600-5 800)

Poly. Eosinophiles

7.10 %

Soit: 462 /mm<sup>3</sup> (50-530)

Poly. Basophiles

1.20 %

Soit: 78 /mm<sup>3</sup> (20-100)

Lymphocytes

35.20 %

Soit: 2 292 /mm<sup>3</sup> (1 100-3 300)

Monocytes

10.40 %

Soit: 677 /mm<sup>3</sup> (300-800)

Total

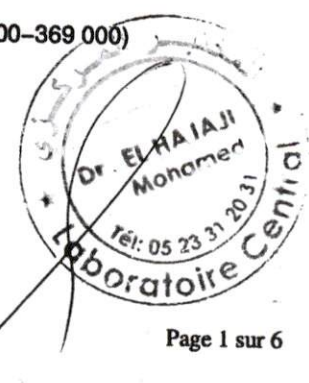
100 %

258 000 /mm<sup>3</sup> (164 000-369 000)

#### PLAQUETTES

Cytologie normale

#### FROTTIS SANGUIN



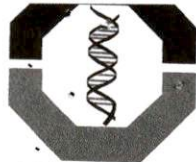
Page 1 sur 6

Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com - www.labocentral.ma

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88



**الختبر المركزي للتحاليل الطبية**  
**LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES**

LABORATOIRE  
CENTRAL

**COMPTE-RENDU D'ANALYSES**

Date du prélèvement : 18-12-2023 à 10:07  
 Code patient : 2006180043  
 Né(e) le : 10-09-1964 (59 ans)  
 Edition du : 18-12-2023

Mr AINI MOHAMMED  
 Référence : 2312180046  
 Prescripteur : Dr MOULAY AZEDDINE

**BIOCHIMIE SANGUINE**

**DOSAGE DE L'HEMOGLOBINE GLYQUEE (FRACTION A1C)**

09-12-2023  
 6.50

HEMOGLOBINE GLYCOSYLE

6.40 % (<>6.50)

IPLC:GX723

Interprétation des résultats selon la standardisation de l'ADA 2010 et utilisation de l'HbA1C dans le diagnostic du diabète OMS 2011.

> ou = 6.5 % : Seuil de diagnostic du diabète

5.7 – 6.4% : Prédiabète (catégorie présentant un risque accru de diabète)

suivi du diabète :

valeur cible pour le cas général : 7% ( à moduler selon les particularités du patient HAS 2013).

01-12-2022  
 10.46  
 92.08

Créatinine

Test de coloration cinétique réaction de Jaffé: AU480

11.17 mg/L (8.10-14.40)  
 98.30 µmol/L (71.28-126.72)

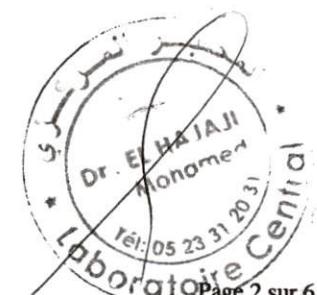
01-12-2022  
 78

Clairance calculée:

par méthode de filtration glomérulaire MDRD)

Interprétation (Selon l'ANASE):

- u=60 : Absence d'atteinte rénale si aucun marqueur anormal
- u=60 : Maladie rénale chronique si un ou plusieurs marqueurs (Stade 1)
- 59 : Insuffisance rénale modérée (Stade 2)
- 29 : Insuffisance rénale sévère (Stade 3)
- 5 : Insuffisance rénale terminale (Stade 4)



Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Biv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc  
 Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com - www.labocentral.ma

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88

Page 2 sur 6



# الخبر المركزي للتحاليل الطبية

## LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

LABORATOIRE  
CENTRAL

### COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 18-12-2023 à 10:07

Code patient : 2006180043

Né(e) le : 10-09-1964 (59 ans)

Édition du : 18-12-2023

Mr AINI MOHAMMED

Référence : 2312180046

Prescripteur : Dr MOULAY AZEDDINE

01-12-2022

#### Cholestérol total

(Test de coloration enzymatique:AU480)

1.44	g/l	(<2.00)	1.91
3.74	mmol/l	(<5.20)	4.97

#### Niveau de risque cardiovasculaire (NCEP ATP III)

Souhaitable < 2,00 g/L (5,2 mmol/L)

Limite de risque 2,00 -2,39 g/L (5,2 -6,1 mmol/L)

Risque élevé > ou égal 2,40 g/L (> 6,2 mmol/L)

01-12-2022

#### HDL-Cholestérol

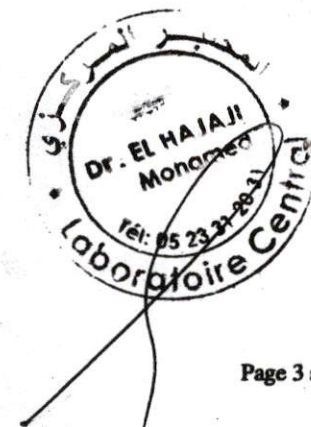
(Test de coloration enzymatique:AU480)

0.47	g/L	0.51
------	-----	------

#### INTERVALLES DE REFERENCES

< 0.40 g/L (1.03mmol/L) Cholestérol HDL bas (facteur de risque important pour les maladies cardio-vasculaires)

> ou égal 0.60 g/L (1.55mmol/L) Cholestérol HDL élevé (facteur de risque négatif pour les maladies cardio-vasculaires)



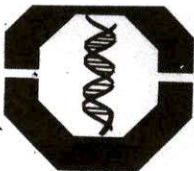
Page 3 sur 6

Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com - www.labocentral.ma

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : **06 73 74 73 88**



# الختبر المركزي للتحاليل الطبية

## LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

LABORATOIRE  
CENTRAL

### COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 18-12-2023 à 10:07  
 Code patient : 2006180043  
 Né(e) le : 10-09-1964 (59 ans)  
 Edition du : 18-12-2023

Mr AINI MOHAMMED  
 Référence : 2312180046  
 Prescripteur : Dr MOULAY AZEDDINE

#### LDL-Cholestérol

01-12-2022

0.83 g/L  
 2.15 mmol/L

1.30  
 3.35

Niveau de risque cardiovasculaire (NCEP ATP III)

- Désirable <1g/l
- Supérieur à l'optimum 1,00-1,29 g/l
- Risque marginal très élevée 1,30-1,59 g/l
- A haut risque 1,60-1,89 g/l
- A très haut risque > 1,90 g/l



Page 4 sur 6

Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc  
 Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com - www.labocentral.ma  
 Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : **06 73 74 73 88**



# الختبر المركزي للتحاليل الطبية

## LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

LABORATOIRE  
CENTRAL

### COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 18-12-2023 à 10:07

Code patient : 2006180043

âge(e) le : 10-09-1964 (59 ans)

édition du : 18-12-2023

Mr AINI MOHAMMED  
Référence : 2312180046  
Prescripteur : Dr MOULAY AZEDDINE

#### Triglycérides

Test de coloration enzymatique: AU480

Niveau de risque cardiovasculaire (NCEP ATP III)

Normal : < 1,5 g/L (1,7mmol/L)

Intermédiaire : 1,5 -1,99 g/L (1,7 -2,2mmol/L)

Élevé : 2,00- 4,99 g/L (42,3-5,69mmol/L)

Très élevé : > 5,0 g/L (>5,7 mmol/L)

01-12-2022

0.70	g/l	(<1.50)	0.56
0.80	mmol/l	(<1.71)	0.64

#### Transaminases :

##### SGOT :

Test cinétique UV: AU480

25.00	UI/l	(<50.00)	25.00
-------	------	----------	-------

##### SGPT :

Test cinétique UV:AU480

32.90	UI/l	(<50.00)	33.60
-------	------	----------	-------

01-12-2022

25.00

33.60



Page 5 sur 6

Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com - www.labocentral.ma

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88



# المختبر المركزي للتحاليل الطبية

## LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

LABORATOIRE  
CENTRAL

### COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 18-12-2023 à 10:07  
 Code patient : 2006180043  
 Né(e) le : 10-09-1964 (59 ans)  
 Edition du : 18-12-2023

Mr AINI MOHAMMED  
 Référence : 2312180046  
 Prescripteur : Dr MOULAY AZEDDINE

### VITAMINES

#### VITAMINE D (25-OHD)

Technique ELFA Mini Vidas

Titre.....: 10.70 ng/ml 01-12-2022 16.40

#### INTERPRETATION

Carence	:	<20 ng/ml
Insuffisant	:	20 - 29 ng/ml
suffisant	:	30 -100 ng/ml
Toxicité	:	>100 ng/ml

### MARQUEURS TUMORAUX

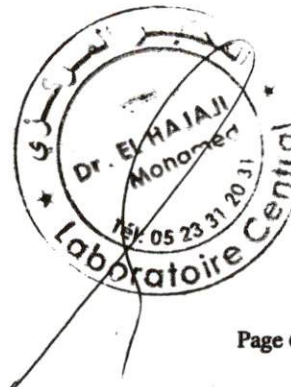
#### \*ANTIGENE SPECIFIQUE DE LA PROSTATE

(Technique Chimiluminescence Access2)

01-12-2022

PSA total 1.280 ng/mL (0.000-4.000) 1.250

Compte rendu complet



Page 6 sur 6

Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com - www.labocentral.ma

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : **06 73 74 73 88**