

## 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

W21-836795

191864

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

1530

Société :

RAM RETRAITE

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

MAHMOUD HASSAN

Date de naissance :

15/05/1951

Adresse :

32 RUE DES BRYONS MARSEILLE

Tél. :

0661464641

Total des frais engagés :

3353.60

Dhs

Cadre réservé au Médecin

DR. CHAHIDI Naïma

Cachet du médecin :

173 Faculté de Médecine  
Espace Andalouse, 1er Etage N°6  
Tél: 0522 95 14 38 - Casablanca

Date de consultation :

12/01/2024

Nom et prénom du malade :

AMRANI Amine

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection Rhumatologique

Affection longue durée ou chronique :

☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Signature de l'adhérent(e)

24 JAN 2024

PRAFR05/V2/2010-2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

[illegible]

Cachet et signature du Médecin  
attestant le Paiement des Actes

Dr. CHAHED NAIMA  
R. 173. Yacoub El Mansour  
Espace Andalouse, 1er Etage N°6  
51438 - Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 57272	12/01/2024	2312,80

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	12/01/24	B370	340.80 DH
	18/01/24	B330	400 DH

Cachet et signature du  
Laboratoire et du Radiologue

[illegible]

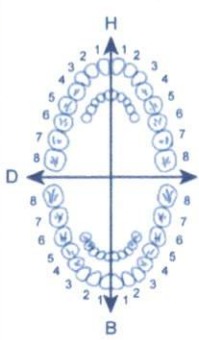
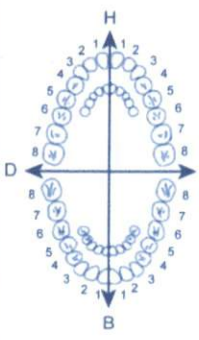
<p><b>Cachet et signature du Praticien</b></p>	<p><b>D</b></p>

## 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	Montant des Honoraires	
					COEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>
					MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>
					DEBUT D'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>
					FIN D'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				
	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412   21433552            00000000   00000000  <b>D</b> ——— <b>G</b>            00000000   00000000            35533411   11433553  <b>B</b> </div> </div>				COEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <b>(Création, remont, adjonction)</b>            Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession         </div> <div> <b>Montant des Honoraires</b> </div> </div>				MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>
					DATE DU DEVIS <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>
					DATE DE L'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%; margin-top: 5px;"></div>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	CCEFFICIENT DES TRAVAUX
<p>The diagram shows a top-down view of the upper dental arch and a bottom-up view of the lower dental arch. Teeth are numbered 1 through 8 on both sides of the midline. The upper arch is labeled 'H' at the front and 'D' on the left. The lower arch is labeled 'B' at the front and 'G' on the right.</p>					
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION


O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
	B	

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

Montant des  
Honoraires

DATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Chahidi Naima**

**RHUMATOLOGUE**

Spécialiste des maladies des os, articulations  
et colonne vertébrale

Ancienne interne des Hôpitaux de Paris

Pathologies rachidiennes (Paris)

Maladies rhumatismales (Lille)

Biothérapie

Ostéoporose



**الدكتورة نعيمة شهيدي**

**أخصائية في جراحة العظام**

**و المفاصل و الروماتيزم**

طبيبة داخلية سابقة، مستشفيات باريس

أمراض العمود الفقري (باريس)

أمراض الروماتيزم (ليل - فرنسا)

العلاج بالحقن التداخلية

هشاشة العظام

Casablanca le : 12/01/2024

Dr. CHAHIDI NAIMA  
Rhumatologue  
173, Bd. Yaacoub El Mansour  
Espace Andalouse, 1er Etage N°6  
Tél: 05 22 95 14 38 - Casablanca

Mme AMRANE Aïme

Glycémie = 2

ITGAC

CT ITG 1 H2A 1 L2A

Atteinte unilatérale

مختبر التحاليل الطبية  
LABORATOIRE  
Dr. Bt  
240, Bd. Yaacoub El Mansour  
Tél: 05 22 21 11 14  
Casablanca

**Dr. CHAHIDI NAIMA**  
**Rhumatologue**  
173, Bd. Yaacoub El Mansour  
Espace Andalouse, 1er Etage N°6  
Tél: 05 22 95 14 38

**Dr. Chahidi Naima**

**RHUMATOLOGUE**

Spécialiste des maladies des os, articulations  
et colonne vertébrale

Ancienne interne des Hôpitaux de Paris

Pathologies rachidiennes (Paris)

Maladies rhumatismales (Lille)

Biothérapie

Ostéoporose



**الدكتورة نعيمة شهيدي**

**أخصائية في جراحة العظام**

**و المفاصل و الروماتيزم**

طبيبة داخلية سابقة بمستشفيات باريس

أمراض العمود الفقري (باريس)

أمراض الروماتيزم (ليل - فرنسا)

العلاج بالأدوية البيولوجية

فحوصات العظام

Casablanca le : ..... 12.01.2024

Amr

AMRANE

Anine

194.60x2

497.00 ①

Nobokoe 3up

1 cp / semaine

Koburi

89.50x4 ②

D3NORA 200 u

12 goute li x

Koburi

84.70x2 ③

ZenNag

1-0-1 x 01 uoi.

99.00x3 ④

Vénorène

1 cp li x 02 uoi.

188.03 ⑤

CARTEKAN

2cp li x

ou Biankedi

(Nonopria)

38,20  
2312,80

1 attache x 2 li. x 1 li. par m. d.



**Dr. CHAHIDI Naïm:**  
~~Rhumatologue~~  
173, Bd. Yaacoub El Mansour  
Espace Andalousse, 1er Etage N°c  
Tél: 05 22 95 14 38

~~Mme. DENNIS Zine~~  
~~PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR~~  
~~63 - 65 Bd. Yaacoub El Mansour~~  
~~Tél: 0522 25 52 04 - Casablanca~~

**COOPER PHARMA**  
**PPC : 99,00 DH**

FAB: 09.2022  
EXP: 09.2025  
N° de lot: 117022

8 594064 070267

**COOPER PHARMA**  
**PPC : 99,00 DH**

FAB: 09.2022  
EXP: 09.2025  
N° de lot: 117022

8 594064 070267

**COOPER PHARMA**  
**PPC : 99,00 DH**

FAB: 06.2022  
EXP: 06.2025  
N° de lot: 071322

8 594064 070267

comprimés pelliculés

Voie orale

## **NOPOROSE® 35 mg**

LOT:224400

EXP:07/26

PPV:194DH60

lisez cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament est strictement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

### **1 - IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

#### **a - DENOMINATION**

**NOPOROSE®, 35 mg.**

#### **b - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

Par comprimé :

Risédrionate monosodique hémipentahydraté ..... 40.17 mg

Equivalent à :

Risédrionate monosodique (DCI) ..... 35.00 mg

Excipients : Amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline PH102, crospovidone A, stéarate de magnésium.

Pelliculage : dioxyde de titane, lactose monohydraté, PEG 4000, hypromellose.

#### **c - FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS**

Boîtes de 4 et 12 comprimés pelliculés.

#### **d - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

Bisphosphonates (code ATC : M05BA07).

### **2 - DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

NOPOROSE® est préconisé dans le :

- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique pour réduire le risque de fractures vertébrales.
- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique avérée pour réduire le risque de fractures de hanche.
- Traitement de l'ostéoporose chez l'homme à haut risque de fracture.

### **3 - ATTENTION !**

#### **a - DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

Le médicament **NE DOIT PAS ETRE UTILISE** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue au risédrionate monosodique ou à l'un des excipients.
- Hypocalcémie.
- Grossesse et allaitement.
- Insuffisance rénale sévère.

#### **b - MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

**UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :**

- Les aliments, les boissons (autres que de l'eau plate) et certains médicaments contenant du calcium, du magnésium, du fer et de l'aluminium interfèrent avec l'absorption des bisphosphonates et ne doivent pas être pris en même temps que NOPOROSE. Afin d'obtenir l'efficacité attendue, un strict respect des recommandations posologiques est nécessaire.

- Les bisphosphonates ont des effets indésirables gastro-œsophagiens.

gastro-œsophagiens.

Aussi des effets

- effets indésirables

comprimés pelliculés

Voie orale

## **NOPOROSE® 35 mg**

LOT:224400

EXP:07/26

PPV:194DH60

lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament est strictement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

### **1 - IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

#### **a - DENOMINATION**

**NOPOROSE®, 35 mg.**

#### **b - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

Par comprimé :

Risédrionate monosodique hémipentahydraté ..... 40.17 mg

Equivalent à :

Risédrionate monosodique (DCI) ..... 35.00 mg

Excipients : Amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline PH102, crospovidone A, stéarate de magnésium.

Pelliculage : dioxyde de titane, lactose monohydraté, PEG 4000, hypromellose.

#### **c - FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS**

Boîtes de 4 et 12 comprimés pelliculés.

#### **d - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

Bisphosphonates (code ATC : M05BA07).

### **2 - DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

NOPOROSE® est préconisé dans le :

- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique pour réduire le risque de fractures vertébrales.
- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique avérée pour réduire le risque de fractures de hanche.
- Traitement de l'ostéoporose chez l'homme à haut risque de fracture.

### **3 - ATTENTION !**

#### **a - DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

Le médicament **NE DOIT PAS ETRE UTILISE** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue au risédrionate monosodique ou à l'un des excipients.
- Hypocalcémie.
- Grossesse et allaitement.
- Insuffisance rénale sévère.

#### **b - MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

**UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :**

- Les aliments, les boissons (autres que de l'eau plate) et certains médicaments contenant du calcium, du magnésium, du fer et de l'aluminium interfèrent avec l'absorption des bisphosphonates et ne doivent pas être pris en même temps que NOPOROSE. Afin d'obtenir l'efficacité attendue, un strict respect des recommandations posologiques est nécessaire.

- Les bisphosphonates ont des effets indésirables gastro-œsophagiens et gastro-duodénaux.

Aussi des effets

-

**12 comprimés pelliculés**

Voie orale

LOT: 231415  
EXP: 07/27  
PPV 497DH00

## **NOPOROSE® 35 mg**

... la notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations  
... s avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

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

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

### **1 - IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

#### **a - DENOMINATION**

**NOPOROSE®, 35 mg.**

#### **b - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

*Par comprimé :*

Riséronate monosodique hémipentahydraté ..... 40.17 mg

*Equivalent à :*

Riséronate monosodique (DCI) ..... 35.00 mg

*Excipients :* Amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline PH102, crospovidone A, stéarate de magnésium.

*Pelliculage :* dioxyde de titane, lactose monohydraté, PEG 4000, hypromellose.

#### **c - FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS**

Boîtes de 4 et 12 comprimés pelliculés.

#### **d - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

Bisphosphonates (code ATC : M05BA07).

### **2 - DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

NOPOROSE® est préconisé dans le :

- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique pour réduire le risque de fractures vertébrales.
- Traitement de l'ostéoporose post-ménopausique avérée pour réduire le risque de fractures de hanche.
- Traitement de l'ostéoporose chez l'homme à haut risque de fracture.

### **3 - ATTENTION !**

#### **a - DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

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

- Hypersensibilité connue au riséronate monosodique ou à l'un des excipients.
- Hypocalcémie.
- Grossesse et allaitement.
- Insuffisance rénale sévère.

#### **b - MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

**UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :**

- Les aliments, les boissons (autres que de l'eau plate) et certains médicaments contenant du calcium, du magnésium, du fer et de l'aluminium interfèrent avec l'absorption des bisphosphonates et ne doivent pas être pris en même temps que NOPOROSE. Afin d'obtenir l'efficacité attendue, un strict respect des recommandations posologiques est

230824

09/2026

Lot:  
A consommer  
avant le:

PPC : 89,50 DH

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM<sup>®</sup>

## 200 UI

### FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

### COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E liquide, Vitamine D3  
(5µg/1 goutte).

### PROPRIETES :

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalférol),  
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables favorise l'absorption du calcium et du  
phosphore et contribue au maintien d'une ossature normale et au bon  
fonctionnement du système immunitaire.

### UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

230824

09/2026

Lot:  
A consommer  
avant le:

PPC : 89,50 DH

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM<sup>®</sup>

## 200 UI

### FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

### COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E liquide, Vitamine D3  
(5µg/1 goutte).

### PROPRIETES :

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalférol),  
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables favorise l'absorption du calcium et du  
phosphore et contribue au maintien d'une ossature normale et au bon  
fonctionnement du système immunitaire.

### UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

230824

09/2026

Lot:  
A consommer  
avant le:

PPC : 89,50 DH

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM<sup>®</sup>

## 200 UI

### FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

### COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E liquide, Vitamine D3  
(5µg/1 goutte).

### PROPRIETES :

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalférol),  
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables favorise l'absorption du calcium et du  
phosphore et contribue au maintien d'une ossature normale et au bon  
fonctionnement du système immunitaire.

### UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

230824

09/2026

Lot:  
A consommer  
avant le:

PPC : 89,50 DH

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM<sup>®</sup>

## 200 UI

### FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

### COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E liquide, Vitamine D3  
(5µg/1 goutte).

### PROPRIETES :

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalférol),  
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM<sup>®</sup> 200 UI gouttes buvables favorise l'absorption du calcium et du  
phosphore et contribue au maintien d'une ossature normale et au bon  
fonctionnement du système immunitaire.

### UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

Informations importantes pour vous.

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

- **Gardez** cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- **Adressez-vous** à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si **vous** ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- **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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

gélule  
de soja

à lire avant de  
prendre des

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber des troubles gastro-intestinaux et/ou hépatiques. Si vous avez pris une dose de PIASCLEDINE supérieure à la dose recommandée, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre PIASCLEDINE 300 mg

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante du médicament comme prévu.

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

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. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

Effets indésirables graves possibles :

**Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement** en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**



P P V 188.00 D H  
LABORATOIRES SOTHEMA

gélule  
à jeun

à prendre avant de  
prendre des

#### Informations importantes pour vous.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber des troubles gastro-intestinaux et/ou hépatiques. Si vous avez pris une dose de PIASCLEDINE supérieure à la dose recommandée, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

#### Si vous oubliez de prendre PIASCLEDINE 300 mg

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante du médicament comme prévu.

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

#### 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. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

#### Effets indésirables graves possibles :

**Contactez immédiatement votre médecin** et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**



### Informations importantes pour vous.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber des troubles gastro-intestinaux et/ou hépatiques. Si vous avez pris une dose de PIASCLEDINE supérieure à la dose recommandée, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre PIASCLEDINE 300 mg

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante du médicament comme prévu.

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

### 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. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

#### Effets indésirables graves possibles :

Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :



**DIFAL®**

Diclofénac sodique - Gel 1%  
de 50 g

P.P.V. : 38,20 DH



# DIFAL® 1% Gel

## Diclofénac sodique

Tubes de 20 g et de 50 g.

non stéroïdien, dérivé de l'acide phénylacétique du groupe des acides arylcarboxyliques.  
activité locale anti-inflammatoire et antalgique.

### INDICATIONS :

- Traitement local de courte durée chez l'adulte (à partir de 15 ans), en cas de traumatologie bénigne, entorses, contusions.
- Tendinites des membres supérieurs et inférieurs.
  - Oedèmes post-opératoires et post-traumatiques.
  - Traitement symptomatique de l'arthrose douloureuse des doigts et des genoux.

### CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie au diclofénac ou aux substances d'activité proche, autres AINS.
- Hypersensibilité à l'un des composants.
- A partir du début du 6ème mois de la grossesse.
- Peau lésée, quelle que soit la lésion : dermatoses suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plaie.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

#### Cas fréquents :

Réactions cutanées : éruptions, eczéma ; érythèmes, dermatites (incluant les dermatites de contact).

#### Cas rares :

Réactions cutanées : dermatose bulleuse. Un prurit associé est parfois observé.

#### Cas très rares et cas isolés :

Réactions cutanées : éruption pustuleuse, urticaire, purpura, ulcérations locales.

Réactions d'hypersensibilité : œdème angioneurotique (œdème de Quincke).

Problèmes respiratoires : la survenue de crise d'asthme peut être liée chez certains sujets à une allergie à l'aspirine ou à un AINS. Dans ce cas, DIFAL 1 % Gel est contre-indiqué.

Autres réactions cutanées : cas isolés de photosensibilité.

#### Autres effets systémiques des AINS :

Ils sont fonction du passage transdermique du principe actif et donc de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée, du degré d'intégrité cutanée, de la durée de l'utilisation ou non d'un pansement occlusif (effets digestifs, rénaux).

### SE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans).

LOT 22.348/FC22  
12/2025 PPC 84770

g<sup>®</sup> gélules

Analyse moyenne	Par gélule	AJR * par gélule
Extrait sec de Mélisse	50 mg	-
Magnésium marin	110,98 mg	37 %
Vitamine B6	0,571 mg	29 %

\*Apport Journalier recommandé

Le Magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire, en tant que relaxant musculaire, mais également comme rééquilibrant du système nerveux.

La vitamine B6 favorise l'absorption digestive et la fixation cellulaire du magnésium.

La mélisse possède des propriétés relaxantes, facilite la digestion et calme les tensions nerveuses.

L'association du magnésium, vitamine B6 et extrait de mélisse est donc bénéfique pour lutter contre le stress et la fatigue.

#### Conseils d'utilisation :

- Etats de stress, nervosité et anxiété.
- Etats de fatigues psychiques.
- Troubles du sommeil.

#### Posologie :

2 gélules par jour.

Fabriqué par Laboratoire Strapharm

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

## زينماك<sup>®</sup> كبسولات

الشكل والتقديم : علبة من 32 كبسولة  
علبة من 16 كبسولة

المميزات : مزيج من المغنسيوم البحري، وفيتامين ب6 والميليسا، مفيد في مكافحة الإجهاد والتعب النفسي.

التركيب : مالتوديكسرين، أكسيد المغنسيوم البحري، مستخلصات ميليسا الجافة، ستيرات المغنسيوم، فيتامين ب6.

المقادير : كبسولتان في اليوم

#### نصائح الاستعمال :

تم صنعه من قبل «سترافارم»  
يوزع من قبل «راموفارم»

- التوتر، العصبية والقلق.
- التعب النفسي.
- اضطرابات النوم.

## ZENmag<sup>®</sup> capsules

#### Pack size and presentation:

Pack size of 16 capsules, 32 capsules.

#### Composition:

Maltodextrine, Marine Magnesium oxide, Dry extract of Balm, magnesium stearate, Vitamin B6.

#### Advice for usage:

- Stress and anxiety
- Psychological and physical illnesses
- Sleeping troubles

#### Directions:

2 capsules a day

Manufactured by Strapharm

Distributed by Ramo-Pharm

Dietary product, is not a medicine

LOT 22.348/FC22  
12/2025 PPC 84770

g<sup>®</sup> gélules

Analyse moyenne	Par gélule	AJR * par gélule
Extrait sec de Mélisse	50 mg	-
Magnésium marin	110,98 mg	37 %
Vitamine B6	0,571 mg	29 %

\*Apport Journalier recommandé

Le Magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire, en tant que relaxant musculaire, mais également comme rééquilibrant du système nerveux.

La vitamine B6 favorise l'absorption digestive et la fixation cellulaire du magnésium.

La mélisse possède des propriétés relaxantes, facilite la digestion et calme les tensions nerveuses.

L'association du magnésium, vitamine B6 et extrait de mélisse est donc bénéfique pour lutter contre le stress et la fatigue.

#### Conseils d'utilisation :

- Etats de stress, nervosité et anxiété.
- Etats de fatigues psychiques.
- Troubles du sommeil.

#### Posologie :

2 gélules par jour.

Fabriqué par Laboratoire Strapharm

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

## زينماك<sup>®</sup> كبسولات

الشكل والتقديم : علبة من 32 كبسولة  
علبة من 16 كبسولة

المميزات : مزيج من المغنسيوم البحري، وفيتامين ب6 والميليسا، مفيد في مكافحة الإجهاد والتعب النفسي.

التركيب : مالتوديكسرين، أكسيد المغنسيوم البحري، مستخلصات ميليسا الجافة، ستيارات المغنسيوم، فيتامين ب6.

المقادير : كبسولتان في اليوم

تم صنعه من قبل «سترافارم»  
يوزع من قبل «راموفارم»

نصائح الاستعمال :  
- التوتر، العصبية والقلق.  
- التعب النفسي.  
- اضطرابات النوم.

## ZENmag<sup>®</sup> capsules

#### Pack size and presentation:

Pack size of 16 capsules, 32 capsules.

#### Composition:

Maltodextrine, Marine Magnesium oxide, Dry extract of Balm, magnesium stearate, Vitamin B6.

#### Advice for usage:

- Stress and anxiety
- Psychological and physical illnesses
- Sleeping troubles

#### Directions:

2 capsules a day

Manufactured by Strapharm

Distributed by Ramo-Pharm

Dietary product, is not a medicine

**Dr. Chahidi Naima**

**RHUMATOLOGUE**

Spécialiste des maladies des os, articulations  
et colonne vertébrale

Ancienne interne des Hôpitaux de Paris

Pathologies rachidiennes (Paris)

Maladies rhumatismales (Lille)

Biothérapie

Ostéoporose



**الدكتورة نعيمة شهيدي**

**أخصائية في جراحة العظام**

**و المفاصل و الروماتيزم**

**طبيبة داخلية سابقة بمستشفيات باريس**

**أمراض العمود الفقري (باريس)**

**أمراض الروماتيزم (ليل - فرنسا)**

**العلاج بالأدوية البيولوجية**

**هشاشة العظام**

Casablanca le : .....

**Dr. CHAHIDI Naima**  
**Rhumatologue**  
173, Bd. Yaacoub El Mansour  
Espace Andalouse, 1er Etage N°6,  
Tél. 0522 95 14 38 - Casablanca

*Amr AMRANE Amine*

*Calcémie  
Albunémie  
Créatinémie  
Ferritinémie*



**Dr. CHAHIDI Naima**  
**Rhumatologue**  
173, Bd. Yaacoub El Mansour  
Espace Andalouse, 1er Etage N°6  
Tél: 05 22 95 14 38

173, شارع يعقوب المنصور، فضاء الأندلس، الطابق الأول رقم 6 - المعاريف - الدار البيضاء

173, Boulevard Yaacoub El Mansour, Espace Andalouse, 1er étage, N°6 - Maarif - Casablanca

Tél. : 05 22 95 14 38 / 06 66 71 75 15 / E-mail : chahidirhumatologie@gmail.com

**Dr. BENMILOUD Loubna.** Médecin biologiste.  
Faculté de médecine et de pharmacie de Casablanca  
Diplôme universitaire de qualité en sciences de la santé  
Diplôme d'hygiène hospitalière et prévention des infections nosocomiales

Prélèvements à domicile  
sur rendez-vous

**FACTURE N° : 240000282**

CASABLANCA le 18-01-2024

**Mme AMRANI Amina**

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
	Glycémie à jeun	B30	B

Total des B : 330

TOTAL DOSSIER : 400.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cents dirham .

مختبر الصقلي للتحليلات الطبية  
LABORATOIRE SQALLI d'ANALYSES MEDICALES  
Dr. BENMILOUD  
240, Bd Brahim Roudani, Madrif  
Tél: 05 22 25 78 25 / 05 22 25 39 61  
Casablanca - Maroc

Code INPE : 093000214

AWB - Agence Rue Nassih Eddine  
RIB : 007 780 0003555000000328 25





Prélèvements à domicile  
sur rendez-vous

مختبر الصقلي للتحاليل الطبية  
Laboratoire SQALLI d'Analyses Médicales  
Laboratoire certifié ISO 9001 V2008

Dr. BENMILLOUD Loubna, Médecin biologiste  
Spécialité de médecine et de pharmacie de Casablanca  
Université Mohammed VI de Casablanca, Faculté des Sciences de la Santé  
Laboratoire d'analyses et de diagnostic des infections, parasitoses, et maladies



7jours/7

Edité le : 18-01-2024  
Date du prélèvement : 18-01-2024 à 08:50  
Code patient : 2401180006  
Né(e) le : 27-02-1956 (67 ans)

Mme AMRANI Amina  
Dossier N° : 2401180006  
Prescripteur : Dr Naima CHAHIDI



## ASPECT DE SERUM

Aspect du sérum : Normal

## BIOCHIMIE SANGUINE

### Glycémie à jeun

(GLUCOSE GOD - PAP- KONELAB 30 - BIOLABO)

1.00 g/L (0.70-1.10)  
5.55 mmol/L (3.89-6.11)

### Critères de diagnostic du diabète sucré (ADA 1997/OMS 1999)

Symptômes cliniques de diabète (polyurie, polydypsie, perte de poids inexpliquée) associés à :

- Glycémie > 2 g/L à tout moment de la journée ou,

- Glycémie à jeun > 1.26 g/L soit 7.00 mmol/L sur les deux dosages consécutifs ou,

Temps	Valeur de référence	Impaired Fasting	Intolérance au glucose	Diabète sucré
A jeun	< 1.10 g/L < 6.1 mmol/L	> 1.10 g/L > 6.1 mmol/L	> 1.10 < 1.26 g/L > 6.1 < 7 mmol/L	> 1.26 g/L > 7 mmol/L

- Glycémie > 2 g/L soit 11.1 mmol/L à la deuxième heure d'une HGPO (75 g glucose)

2401180006 - Mme AMRANI Amina

**Hémoglobine glyquée (HbA1c)**  
(HPLC: ADAMS A1C HA-8180V - ARKRAY)  
Le résultat est sous réserve de confirmation par un autre laboratoire.

6.00 %

Le résultat est sous réserve de l'interférence de paramètre modifiant : Durée de vie des hématies (hémorragie, hémolyse, transfusion et fructosylcose) - Maladie métaboliques, insuffisance rénale, hémoglobinoopathies et médicaments

Variant Hb

### Estimation de la glycémie moyenne

Absence de variant d'hémoglobine

1.26 g/L

(0.70-1.10)

Interprétation des résultats selon la standardisation du NGSP:

des résultats selon la standardisation du NGSP:

4 - 6 %	Intervalle non-diabétique (Sujet normal)
< 6,5 %	Excellent équilibre glycémique (DNID)
< 7 %	Excellent équilibre glycémique (DID)
8 - 10 %	Equilibre glycémique médiocre, action corrective suggérée
> 10 %	Mauvais équilibre thyroïdien

• **Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2** selon la HAS2013

Cas général

- < ou = 7 % La plupart des patients avec DT2
- < ou = 6,5 % DT2 nouvellement diagnostiqué, dont l'espérance de vie est > 15 ans et sans antécédent cardio-vasculaire
- < ou = 6 % DT2 avec comorbidité grave avérée et/ou une espérance de vie limitée (< 5 ans) ou avec des complications macrovasculaires évoluées ou ayant une longue durée d'évolution du diabète (> 10 ans) et pour lesquels la cible de 7 % s'avère difficile à atteindre car l'intensification médicamenteuse provoque des hypoglycémies sévères.

Patients avec antécédents (ATCD) cardio-vasculaires

- < ou = 7 % Patients avec ATCD de cardiopathie

< ou = 7 % Patients avec ATCD de complication macrovasculaire considérée comme non évoluée  
< ou = 8 % Patients avec ATCD de complication macrovasculaire considérée comme évoluée (ID  
6 mois)

Patients avec insuffisance rénale chronique (IRC)  
 < ou = 7 % : IRC modérée (stades 3A et 3B)  
 < ou = 8 % : IRC sévère (stades 4 et 5)

< ou = 8 % IRC sévère ou terminale (stades 4 et 5)

**< 6,5 % : Avant d'envisager la grossesse**

Personnes âgées

< ou = 7 % Dites « vigoureuses » dont l'espérance de vie est jugée satisfaisante

\* ou = 8% Dites « fragiles », à l'état de santé intermédiaire et à risque de basculer dans la catégorie des malades

• < ou = 9% Dites « malades », dépendantes, en mauvais état de santé en raison d'une polypathologie chronique évoluée génératrice de handicaps et d'un isolement social

## Acide Urique

(AOX - Konelab 30 - Thermo fisher)

49 mg/L (20-60)

## Cholestérol total

292  $\mu\text{mol/L}$  (119–357)

(Dosage Colorimétrique enzymatique - KONELAB 30 - Thermo fisher)

2.37 g/l (<2.00)

6.11	mmol/L	( $<5.15$ )
------	--------	-------------

Résultat techniquement contrôlée sur le même prélèvement.

## Triglycérides

(Méthode enzymatique photométrique - Konelab 30 - Thermo Fisher)

0.98 g/L (&lt;1.50)

1.12 mmol/L (<1.71)

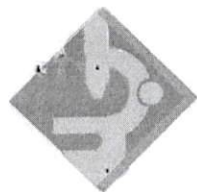
## HDL-Cholestérol

(Dosage enzymatique - KONELAB - Thermo fisher)

0.71 g/L (0.40-0.80)

1.84 mmol/L (1.03-2.07)





# مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI  
Biologiste Diplômé de la faculté  
De Médecine et de Pharmacie  
de Clermont Ferrand

**FACTURE N° : 2401122034**

Casablanca le 12-01-2024

**Mme Amina AMRANI (Ep MANANE)**

Date de l'examen : 12-01-2024

INPE :



Caisse : **MUPRAS**

Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E	11.50 MAD
0101	Albuminémie (Méthode immunologique)	B60	B	53.40 MAD
0104	Calcium	B30	B	26.70 MAD
0111	Créatinine	B30	B	26.70 MAD
0154	Ferritine	B250	B	222.50 MAD
Total				<b>340.80 MAD</b>

TOTAL B : 370

TOTAL DOSSIER : 340.8DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : trois cent quarante dirhams quatre-vingts centimes





# مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté  
De Médecine et de Pharmacie  
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 27-02-1956, âgé (e) de : 67 ans  
Enregistré le: 12-01-2024 à 10:48  
Edité le: 12-01-2024 à 12:40  
Prélèvement : au labo  
Le : 12-01-2024 à 10:54

**Mme Amina AMRANI (Ep  
MANANE)**

Référence : 2401122034

Prescrit par : Dr CHAHIDI Naima

**Ceci est un mail, seul le résultat papier fait foi**

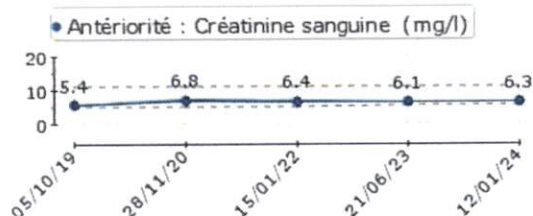
## BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/AU 480)

21-06-2023

**Créatinine sanguine**  
(Technique enzymatique)

**6.3 mg/l** (5.5-11.0)  
**56 µmol/l** (49-98)

6.1  
54



**DFG par CKD EPI**

**92.8 ml/min** (>60.0)

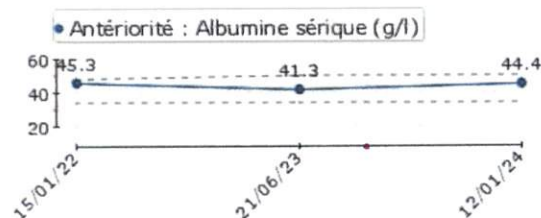
93.8

21-06-2023

**Albumine sérique**

**44.4 g/l** (34.0-50.0)

41.3

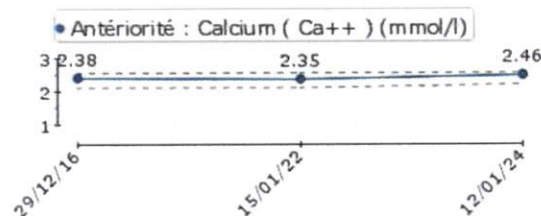


15-01-2022

**Calcium (Ca++)**  
(Test colorimétrique Roche)

**2.46 mmol/l** (2.20-2.55)  
**98 mg/l** (88-102)

2.35  
94



Enregistré le: 12-01-2024 à 10:48  
Edité le: 12-01-2024 à 12:40  
Prescrit par : Dr CHAHIDI Naima

**Mme Amina AMRANI (Ep MANANE)**

Né (e) le : 27-02-1956, âgé (e) de : 67 ans  
Référence : **2401122034**

**Ferritine**

(Immunoturbidimétrie)

**84.4 ng/ml**

(15.0-232.3)