

## 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 canalaire, 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 canalaire.

### 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.

## Déclaration de Maladie

W21-836795

RDV 18/64

Optique       Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1530

Société : RAM RETRAIT

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MAHANIE HASSAN

Date de naissance : 15/07/1991

Adresse : 32 RUE DES BRUYERES MARIE CPE

Tél. : 0661 464641

Total des frais engagés : 3353.60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12/01/2024

Nom et prénom du malade : AMRANI Amna

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Nature de la maladie : Afibrition 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) :



24 JAN. 2024

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR ACCUEIL

HIVAN

HIVAN

24 JAN. 2024

24 JAN. 2024

DR 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
12/01/24	CS		30.0000	Dr. CHAHID Nabi R. Imatologue 173, Yacoub El Mansour Espace Andalousse, 1er Etagé Télé: 314 38 - Casablanca N°6

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

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

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	12/01/24	B370	340,80 DH
LABORATOIRE SALLIE D'ANALYSES MÉDICALES BÉCHAR ALGERIA	18/01/24	B330	400 DH

AUXII JAIBES MEDICALS

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

#### **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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

Dr. Chahidi Naima

## RHUMATOLOGUE

## Spécialiste des maladies des os, articulations et colonne vertébrale

الدكتورة نعيمة شهيدي

## أخصائة في حاجة العظام

و المفاصل و الروماتيزم

جامعة الملك عبد الله للعلوم والتقنية

### **أمراض العمود الفقري (باريس)**

العلاج بالأدوية البيولوجية

هشاشة (المعظم)

Ancienne interne des Hôpitaux de Paris

Pathologies rachidiennes (Paris)

## Maladies rhumatismales (Lille)

## Biothérapie

### Ostéoporose

Casablanca le :... 12/01/2024

Mr. AMRANI Prince

Glycine : L

1754

OF ITG1 H&R 100

Amb Ulfa Raf

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

<sup>173</sup> شارع يعقوب المنصور ، فضاء الأندلس ، الطابق الأول رقم 6 - المعارييف - الدار البيضاء

173, Boulevard Yacoub El Mansour, Espace Andalouse, 1er étage, N°6 - Mâarif - Casablanca

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

# 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 شهيدى

أخصائية في جراحة العظام  
والمفاصل و الروماتيزم

طبيبة داخلية سابقة بمستشفيات باريس  
أمراض العيوب الفقري (باريس)

أمراض الروماتيزم (ليل - فرنسا)

الجامعة الدولية البيولوجية

كلية العظام

جامعة ياقوب المنصور

Dr. CHAHIDI Naima

173, Bd. Yacoub El Mansour

Espace Andaloussie, 1er Etage

Tel: 05 22 95 14 38 - Casablanca

Casablanca le : 12/01/2024

Anne

AMRANE

Anne

194.60x2  
197.00 ①

Nob Rose 3/4

1 Cr 15ml

106 ml

89.50x4 ②

D3NORI

200 U

12 forte li

Kobwic.

84.70x2 ③

Lennag

1-0-1 x 01 ml.

99.00x3 ④

Vénoréine

1 Cr 1 li x 01 ml.

188.00  
188.13

CARIESCAN

26/11

du Biauleau

HARMACIE  
S.V.  
Yacoub El Mansour  
173

( Nonopur )

100 ml

ofiori

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

173, Boulevard Yacoub El Mansour, Espace Andaloussie, 1er étage, N°6 - Mâarif - Casablanca

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

⑥ Dipal Crel

38,20

~~2312,83~~



s'attelle x 24. x 15 pi x 24

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

Mme. EENNA Zine  
PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR  
63 - 65 Bd. Yaâcoub El Mansour  
Tel.: 0522 25 52 04 - Casablanca

**COOPER PHARMA**

**PPC : 99,00 DH**



FAB:

EXP:

N° de lot:

09.2022

09.2025

117022

**COOPER PHARMA**

**PPC : 99,00 DH**



FAB:

EXP:

N° de lot:

09.2022

09.2025

117022

**COOPER PHARMA**

**PPC : 99,00 DH**



FAB:

EXP:

N° de lot:

06.2022

05.2025

071322

- comprimés pelliculés

Voie orale

LOT:224400  
EXP:07/26  
PPV:194DH60

## NOPOROSE® 35 mg

Cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations utiles pour vous. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament a été prescrit pour vous et ne doit pas être donné 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 :

Risédronate monosodique hémipentahydraté ..... 40.17 mg

Équivalent à :

Risédronate 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 recommandé 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 risédronate 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 sur la muqueuse gastroduodénale.

Aussi devra-t-il

- comprimés pelliculés

Voie orale

LOT:224400  
EXP:07/26  
PPV:194DH60

## NOPOROSE® 35 mg

Cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations utiles pour vous. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament a été prescrit pour vous et ne doit pas être donné 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 :

Risédronate monosodique hémipentahydraté ..... 40.17 mg

Équivalent à :

Risédronate 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 recommandé 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 risédronate 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 sur la muqueuse gastroduodénale.

Aussi devra-t-il

**12 comprimés pelliculés**

Voie orale

LOT 231415  
EXP 07/27  
PPV 497DH00

## NOPOROSE® 35 mg

lisez cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations

s avec un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien. 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 :

Risédronate monosodique hémipentahydraté ..... 40.17 mg

Équivalent à :

Risédronate monosodique (DCI) ..... 35.00 mg

Excipients : Amidon de maïs prégalatinisé, 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 risédronate 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

Lot:  
A consommer  
avant le:  
PPC : 89,50 DH

230824

09/2026

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM® 200 UI

## FORME ET PRÉSENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

## COMPOSITION :

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

## PROPRIÉTÉS :

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalciférol), la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM® 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.

Faiblesse immunitaire

Lot:  
A consommer  
avant le:  
PPC : 89,50 DH

230824

09/2026

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM® 200 UI

## FORME ET PRÉSENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

## COMPOSITION :

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

## PROPRIÉTÉS :

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalciférol), la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM® 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.

Faiblesse immunitaire

Lot:  
A consommer  
avant le:  
PPC : 89,50 DH

230824

09/2026

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM® 200 UI

## FORME ET PRÉSENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

## COMPOSITION :

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

## PROPRIÉTÉS :

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalciférol), la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM® 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.

Faiblesse immunitaire

Lot:  
A consommer  
avant le:  
PPC : 89,50 DH

230824

09/2026

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM® 200 UI

## FORME ET PRÉSENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30 ml.

## COMPOSITION :

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

## PROPRIÉTÉS :

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables renferme de la vitamine D3 (cholécalciférol), la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM® 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.

Faiblesse immunitaire

P P V 188.00 DH  
LABORATOIRES SOTHEMA

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

ice avant de  
ntient 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

### 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

avant de  
tient 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

### 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

avant de  
tient 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) :**



**DIFAL®**

Diclofénac sodique - Gel 1%  
de 50 g

P.P.V. : 38,20 DH



6 118000 191353

### INDICATIONS :

- Traitements locaux 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.

### EFFECTS 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 ; oedème angioneurotique (oedème 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.

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 du traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement occlusif (effets digestifs, rénaux).

### MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

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

LOT 22.348/FDC2  
12/2025 PPC 84,20

g® 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

## زنماك® كبسولات

الشكل والتقطيم : علىة من 32 كبسولة  
علة من 16 كبسولة

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

#### نصائح الاستعمال :

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

المقادير : كبسولاتان في اليوم

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

## ZENmag® 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/FDC2  
12/2025 PPC 84,20

g® 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

## زنماك® كبسولات

الشكل والتقطيم : علىة من 32 كبسولة  
علة من 16 كبسولة

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

#### نصائح الاستعمال :

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

المقادير : كبسولاتان في اليوم

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

## ZENmag® 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



# الدكتورة نعيمة شهيدى

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

Ancienne interne des Hôpitaux de Paris

Pathologies rachidiennes (Paris)

Maladies rhumatismales (Lille)

Biothérapie

Ostéoporose

Casablanca le :

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

Amrane Amrane Amrane

Glycémie  
Albuminémie  
Globulinémie  
Ferritinémie



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

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

173, Boulevard Yacoub El Mansour, Espace Andalouse, 1er étage, N°6 - Mâarif - Casablanca

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



# مختبر الصقلی للتحاليلات الطبية

## Laboratoire SQALLI d'Analyses Médicales

Laboratoire certifié ISO 9001 V.2015



Dr. BENMLOUD 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

7j/7

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 الصقلی للتحاليلات الطبية  
LABORATOIRE SQALLI ANALYSES MÉDICALES  
Dr. BENMLOUD  
240, Bd Brahim Roudani; Maârif  
Tél: 05 22 25 78 25 / 05 22 39 61  
Casablanca - Patiente: 314

Code INPE : 093000214

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





Prélèvement à domicile  
sur rendez-vous

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

Dr BENMILOUA Louhna, Médecin biologiste  
Faculté de médecine et de pharmacie de Casablanca  
Centre universitaire de qualité en sciences de la santé  
Capacité d'effectuer des analyses et prévenir des infections nosocomiales



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 mmom/L (3.89-6.11)

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

Symptômes cliniques de diabète (polyurie, polydypsie, perte de poids inexplicable) 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)			



Prélèvements à domicile  
sur rendez-vous

# مختبر الصقلی للتحاليلات الطبية

## Laboratoire SQALLI d'Analyses Médicales

Laboratoire certifié ISO 9001 V2008

Dr BENMILLOUD Loubna Médecin biologiste  
Professeur - Pédiatre et de pharmacie de Casablanca  
Docteur universitaire de qualité en sciences de la santé  
Bac+5 d'hygiène hospitalière et prévention des infections nosocomiales



7jours/7

2401180006 – Mme AMRANI Amina

### Hémoglobine glyquée (HbA1c)

(HPLC: ADAMS A1C HA-8180V – ARKRAY)

\* Le résultat est sous réserve de l'influence de paramètre modifiant : Durée de vie des hématies (hémorragie, hémolyse, transfusion et réticulocytose) - Maladie métaboliques, insuffisance rénale, hémoglobinopathies et médicaments.

6.00 %

### 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

4 - 6 %	Intervalle non-diabétique (Sujet normal)
< 6.5 %	Excellent équilibre glycémique (DNG)
< 7 %	Excellent équilibre glycémique (DID)
8 - 10 %	Équilibre glycémique médiocre, action corrective suggérée
> 10 %	Mauvais équilibre glycémique, action corrective nécessaire

#### 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 diagnostiquée, 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 complication macrovasculaire considérée comme non évoluee

< ou = 8 % Patients avec ATCD de complication macrovasculaire considérée comme évoluee : (IDM) avec insuffisance cardiaque atteinte coronarienne sévère : atteinte polyartérielle (AOMI) : accident vasculaire cérébral récent (< 6 mois)

##### Patients avec insuffisance rénale chronique (IRC)

< ou = 7 % IRC modérée (stades 3A et 3B)

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

##### Patiennes enceintes ou envisageant de l'être

< 6.5 % : Avant d'envisager la grossesse

< 6.5 % et glycémies < 0.95 g/l à jeun et < 1.20 g/l en postprandial à 2 heures : Durant 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 polyopathologie chronique évoluée génératrice de handicaps et d'un isolement social

### Acide Urique

(AOX – KoneLab 30 – Thermo fisher)

49 mg/L (20-60)

### Cholestérol total

(Dosage Colorimétrique enzymatique – KONELAB 30 – Thermo fisher)

292 µmol/L (119-357)

**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 (<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)



Prélèvements à domicile  
sur rendez-vous

مختبر الصالحي للتحاليل الطبية  
Laboratoire SQALLI d'Analyses Médicales  
Laboratoire certifié ISO 9001 v.2008

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



2401180006 - Mme AMRANI Amina

**Cholesterol non HDL**

1.66 g/l

Interprétation des niveaux de non-HDL-C en termes de risque :

- Au dessus de 2.20 g/l (5.7 mmol/L) Est considéré comme très élevé.
- 1.90 -2.19 g/l (4.9 -5.6 mmol/L) est considéré comme élevé.
- 1.60 -1.89 g/l (4.1- 4.8 mmol/L) est considéré comme élevé.
- 1.30 -1.59 g/l (3.4 -4.0 mmol/L) est considéré comme idéal proche.
- Moins de 1.30 g/l (<3.4 mmol/L) est considéré comme idéal pour les personnes à risque de maladie cardiaque.
- En dessous de 1.00 g/l (En dessous de 2.6 mmol/L) est considéré comme idéal pour les personnes à très haut risque de maladie cardiaque.

**RCT/HDL**

**LDL-Cholestérol**

(Méthode directe sélective- KONELAB 30 - Thermo fisher)

3.34 (0.00-4.50)  
1.46 g/L  
3.76 mmol/L

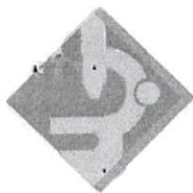
Valeurs cibles du LDL-Cholestérol selon les recommandations AFFSAPS de mars 2005 :

- 0 Facteur de risque :  $LDL < 2,20 \text{ g/L}$  (5,70 mmol/L)
- 1 Facteur de risque :  $LDL < 1,90 \text{ g/L}$  (4,90 mmol/L)
- 2 Facteurs de risque :  $LDL < 1,60 \text{ g/L}$  (4,14 mmol/L)
- Plus de 2 facteurs de risque :  $LDL < 1,30 \text{ g/L}$  (3,36 mmol/L)
- Antécédent de maladie cardiovasculaire avérée :  $LDL < 1,00 \text{ g/L}$  (2,58 mmol/L)

Facteurs de risque : Diabète, Tabac, HTA, Obésité, Age>60 ans, HDL < 0,40 g/L, Sédentarité, ATCD de maladie cardiovasculaire familiale.

Validé par : Dr. BENMLOUD Loubna

Laboratoire SQALLI d'Analyses Médicales  
Dr. BENMLOUD Loubna  
Zaouiet El Oued - Casablanca - Maroc - Tél. : 0522 25 78 25 / 0522 25 39 61 • Fax : 0522 98 84 94 • Urgences : 0668 181 182 • Email : [sqallid@menara.ma](mailto:sqallid@menara.ma)



# مختبر التحاليل الطبية الرگراچي

## 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				340.80 MAD

TOTAL B : 370

TOTAL DOSSIER : 340.8DH

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





# مختبر التحاليلات الطبية الرگراي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplomé 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

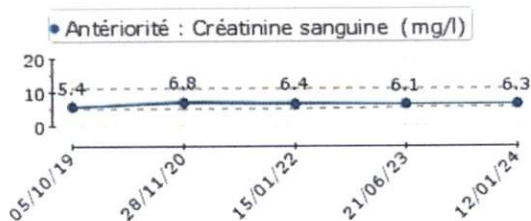
### BIOCHIMIE SANGUINE

(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

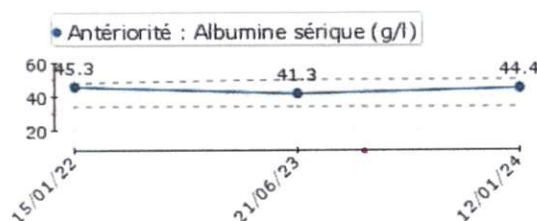


DFG par CKD EPI

92.8 ml/min (>60.0) 93.8

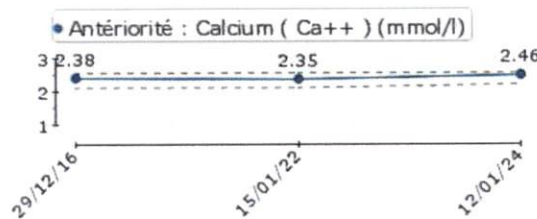
Albumine sérique

44.4 g/l (34.0-50.0) 41.3



Calcium ( Ca++ )  
(Test colorimétrique Roche )

2.46 mmol/l (2.20-2.55)  
98 mg/l (88-102) 2.35  
94



Compte rendu imprimé en recto verso ; prière de tourner la page si nécessaire

Page 1 sur 2

Enregistré le: 12-01-2024 à 10:48

Édité 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)