

# 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.

**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



193652

Déclaration de Maladie

M23- N° 0044600

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673 Société : Royal Air Maroc

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENBIHI Tyani

Date de naissance : 13.03.1946

Adresse : B.P. 213

Tél. : 0661316261 Total des frais engagés : 51000 El Hajo 17259.0 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17/12/2023

Nom et prénom du malade : BENBIHI Tyani Age :

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

Nature de la maladie : DT2

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 : El Hajo Le : 29/01/2024

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

V.N. Mekhres - Tél. 05 33 19 55 11

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie NOUVELE me DOUKHATANE 2, Avenue Hassan II El Hajeb 05 75 54 70 39	10.12.2023	831,90

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

[illegible]

Date des	Nomb
----------	------

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

ciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la pa-

Important :

	Dents	Nature des		
--	-------	------------	--	--

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	COEFFICIENT	
------------------------------	--	-------------	--

[illegible]

## H

**Création, remont, adjonction)**  
 Canal, Thérapeutique, nécessaire à la profession

100

## Docteur KHALDOUNI Imane



د. خلدوني إيمان

Spécialiste en Endocrinologie,  
Diabétologie et Nutrition  
Lauréate de la faculté de médecine  
et de pharmacie de fés  
Ancienne médecin au CHU de Fés  
Ancienne médecin à l'hôpital militaire  
Moulay Ismail  
Diplôme universitaire d'obésité

اختصاصية في أمراض الغدد  
داء السكري وأمراض الأيض  
خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس  
طبيبة سابقة بالمركز الإستشفائي  
الجامعي بفاس  
طبيبة سابقة بالمستشفى العسكري  
مولاي إسماعيل  
دبلوم جامعي في أمراض السمّة

Meknès le ...../...../.....

MEKNES le : 19/12/2023

Mr TIJANI BENBIHI

69,100 x 3  
110,70 x 3  
94,60 x 3  
831,90  
GLURENOR 30 MG

1 cp \*2 / j avant repas

ULORIC 40

1 cp/j le soir

CIVASTINE 20

1 cp le soir après repas

(- Traitement de 3 mois -)

Dr KHALDOUNI Imane  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
N° 12 Imm 26 3ème étage Bd Idriss II  
V.N Meknès - Tél. 05 35 52 04 00

Pharmacie Nouvelle  
Mme DOUKTA MOHATTANE  
42, Avenue Hassan II  
El Hajeb  
Tél. : 05 35 54 30 33

رقم 12 عمارة 26 الطابق الثالث - شارع أفريس الثاني - م.ج. - مكناس

N° 12, Imm 26 3ème étage Bd Idriss II V.N Meknès

Tel: 05 35 52 04 00 / E-mail: cabinetdrkhaldouni@gmail.com

# GLURENOR comprimés 30 mg

## Gliquidone

### CATEGORIE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Sulfamide Hypoglycémiant. Antidiabétique Oral.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement du diabète  
glycémie.

### \* VIGNETTE

### CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité aux  
Les sulfonurées sc  
et l'allaitement, en cas

**GLURENOR® 30 mg**  
**60 comprimés**  
**PPV 69DH**

lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne suffisent pas à eux seuls pour un contrôle adéquat de la glycémie.  
al ou à l'un des excipients.  
pe l (insulinodépendant), acido-cétosique..., le coma et le pré-coma diabétique, les états prédiabétiques, la grossesse compromise ou en cas d'insuffisance surrénalienne.

### PRECAUTIONS D'USAGE

L'usage des hypoglycémiantes oraux du groupe des sulfonurées doit être limité aux patients adultes atteints de diabète sucré de type II symptomatique et non cétogénique, qui ne peut être contrôlé par un régime et à qui l'administration d'insuline n'est pas indiquée.  
En cas de manifestations hypoglycémiques (voir effets indésirables) administrer des hydrates de carbone; dans les cas les plus graves, qui rarement peuvent déboucher sur la perte de conscience, il faut effectuer une perfusion lente i.v. de solution glucosée.  
En cas de traumatismes, d'interventions chirurgicales, de maladies infectieuses et de fièvre, il peut s'avérer nécessaire d'instaurer temporairement la thérapie insulinaire pour maintenir un contrôle métabolique approprié.  
Les patients doivent apprendre à reconnaître les premiers symptômes de l'hypoglycémie (qui sont, en général, le mal de tête, l'irritabilité et la dépression, les troubles du sommeil, les tremblements, la forte transpiration) afin de pouvoir avertir en temps utile leur médecin, qui doit être aussi informé en cas de fièvre ou de troubles digestifs intercurrents.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'activité hypoglycémiant des sulfonurées peut être augmentée par le dicumarol et ses dérivés, par les inhibiteurs des mono amino oxydases, par les bêta-bloquants, par les sulfamidiques, par le phénylbutazone et ses dérivés, par le chloramphénicol, par les tétracyclines, par la cyclophosphamide, par le probénécide, le phényramidol, les tuberculostatiques et par les salicylates; elle peut être au contraire diminuée par les sympathicomimétiques, la chlorpromazine, les corticostéroïdes, les contraceptifs oraux et les hormones thyroïdiennes, les diurétiques thiazidiques et les préparations d'acide nicotinique.  
Il faut également agir avec prudence lors de l'administration simultanée de bêta-bloquants.  
Chez les patients traités avec des sulfonurées, il faut tenir compte de la possibilité d'un effet antabuse après ingestion de boissons alcoolisées.  
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris récemment tout autre type de médicament, même ceux sans prescription médicale.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Le traitement aux sulfonurées de patients ayant un déficit en G6PD peut entraîner une anémie hémolytique.  
Le Glucidone doit donc être utilisé avec précaution chez ces patients et doit être considéré une alternative thérapeutique.  
Le médicament contient du lactose, en cas d'intolérance à certains sucres, informer votre médecin traitant avant de prendre ce médicament.

# GLURENOR comprimés 30 mg

## Gliquidone

### CATEGORIE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Sulfamide Hypoglycémiant. Antidiabétique Oral.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement du diabète  
glycémie.

### \* VIGNETTE

### CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité aux  
Les sulfonurées sc  
et l'allaitement, en cas

**GLURENOR® 30 mg**  
**60 comprimés**   
**PPV 69DH**

lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne suffisent pas à eux seuls pour un contrôle adéquat de la glycémie.  
al ou à l'un des excipients.  
pe l (insulinodépendant), acido-cétosique..., le coma et le pré-coma diabétique, les états prédiabétiques, la grossesse compromise ou en cas d'insuffisance surrénalienne.

### PRECAUTIONS D'USAGE

L'usage des hypoglycémiantes oraux du groupe des sulfonurées doit être limité aux patients adultes atteints de diabète sucré de type II symptomatique et non cétogénique, qui ne peut être contrôlé par un régime et à qui l'administration d'insuline n'est pas indiquée.  
En cas de manifestations hypoglycémiques (voir effets indésirables) administrer des hydrates de carbone; dans les cas les plus graves, qui rarement peuvent déboucher sur la perte de conscience, il faut effectuer une perfusion lente i.v. de solution glucosée.  
En cas de traumatismes, d'interventions chirurgicales, de maladies infectieuses et de fièvre, il peut s'avérer nécessaire d'instaurer temporairement la thérapie insulinaire pour maintenir un contrôle métabolique approprié.  
Les patients doivent apprendre à reconnaître les premiers symptômes de l'hypoglycémie (qui sont, en général, le mal de tête, l'irritabilité et la dépression, les troubles du sommeil, les tremblements, la forte transpiration) afin de pouvoir avertir en temps utile leur médecin, qui doit être aussi informé en cas de fièvre ou de troubles digestifs intercurrents.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'activité hypoglycémiant des sulfonurées peut être augmentée par le dicumarol et ses dérivés, par les inhibiteurs des mono amino oxydases, par les bêta-bloquants, par les sulfamidiques, par le phénylbutazone et ses dérivés, par le chloramphénicol, par les tétracyclines, par la cyclophosphamide, par le probénécide, le phényramidol, les tuberculostatiques et par les salicylates; elle peut être au contraire diminuée par les sympathicomimétiques, la chlorpromazine, les corticostéroïdes, les contraceptifs oraux et les hormones thyroïdiennes, les diurétiques thiazidiques et les préparations d'acide nicotinique.  
Il faut également agir avec prudence lors de l'administration simultanée de bêta-bloquants.  
Chez les patients traités avec des sulfonurées, il faut tenir compte de la possibilité d'un effet antabuse après ingestion de boissons alcoolisées.  
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris récemment tout autre type de médicament, même ceux sans prescription médicale.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Le traitement aux sulfonurées de patients ayant un déficit en G6PD peut entraîner une anémie hémolytique.  
Le Glucidone doit donc être utilisé avec précaution chez ces patients et doit être considéré une alternative thérapeutique.  
Le médicament contient du lactose, en cas d'intolérance à certains sucres, informez votre médecin traitant avant de prendre ce médicament.

# GLURENOR comprimés 30 mg

## Gliquidone

### CATEGORIE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Sulfamide Hypoglycémiant. Antidiabétique Oral.

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement du diabète  
glycémie.

#### \* VIGNETTE

### CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité aux  
Les sulfonurées se  
et l'allaitement, en cas

**GLURENOR® 30 mg**  
**60 comprimés**  
**PPV 69DH**

lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne suffisent pas à eux seuls pour un contrôle adéquat de la glycémie.  
al ou à l'un des excipients.  
pe l (insulinodépendant), acido-cétosique..., le coma et le pré-coma diabétique, les états prédiabétiques, la grossesse compromise ou en cas d'insuffisance surrénalienne.

### PRECAUTIONS D'USAGE

L'usage des hypoglycémiantes oraux du groupe des sulfonurées doit être limité aux patients adultes atteints de diabète sucré de type II symptomatique et non cétogénique, qui ne peut être contrôlé par un régime et à qui l'administration d'insuline n'est pas indiquée.  
En cas de manifestations hypoglycémiques (voir effets indésirables) administrer des hydrates de carbone; dans les cas les plus graves, qui rarement peuvent déboucher sur la perte de conscience, il faut effectuer une perfusion lente i.v. de solution glucosée.  
En cas de traumatismes, d'interventions chirurgicales, de maladies infectieuses et de fièvre, il peut s'avérer nécessaire d'instaurer temporairement la thérapie insulinaire pour maintenir un contrôle métabolique approprié.  
Les patients doivent apprendre à reconnaître les premiers symptômes de l'hypoglycémie (qui sont, en général, le mal de tête, l'irritabilité et la dépression, les troubles du sommeil, les tremblements, la forte transpiration) afin de pouvoir avertir en temps utile leur médecin, qui doit être aussi informé en cas de fièvre ou de troubles digestifs intercurrents.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'activité hypoglycémiant des sulfonurées peut être augmentée par le dicumarol et ses dérivés, par les inhibiteurs des mono amino oxydases, par les bêta-bloquants, par les sulfamidiques, par le phénylbutazone et ses dérivés, par le chloramphénicol, par les tétracyclines, par la cyclophosphamide, par le probénécide, le phényramidol, les tuberculostatiques et par les salicylates; elle peut être au contraire diminuée par les sympathicomimétiques, la chlorpromazine, les corticostéroïdes, les contraceptifs oraux et les hormones thyroïdiennes, les diurétiques thiazidiques et les préparations d'acide nicotinique.  
Il faut également agir avec prudence lors de l'administration simultanée de bêta-bloquants.  
Chez les patients traités avec des sulfonurées, il faut tenir compte de la possibilité d'un effet antabuse après ingestion de boissons alcoolisées.  
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris récemment tout autre type de médicament, même ceux sans prescription médicale.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Le traitement aux sulfonurées de patients ayant un déficit en G6PD peut entraîner une anémie hémolytique.  
Le Glucidone doit donc être utilisé avec précaution chez ces patients et doit être considéré une alternative thérapeutique.  
Le médicament contient du lactose, en cas d'intolérance à certains sucres, informez votre médecin traitant avant de prendre ce médicament.

# Uloric®

## 1. DENOMINATION

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé  
(Fébuxostat)

PPV  
110DH70

## Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

Veuillez Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
<b>Principe Actif :</b>		
Fébuxostat	40 mg	80 mg

## Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose. Opadry OY-37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES : DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébuxostat et sont

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

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

## 8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

### Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Lesch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC. De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de

# Uloric®

## 1. DENOMINATION

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé  
(Fébuxostat)

PPV  
110DH70

## Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

Veuillez Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
<b>Principe Actif :</b>		
Fébuxostat	40 mg	80 mg

## Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose. Opadry OY-37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES : DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébuxostat et sont

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

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

## 8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

### Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Lesch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC. De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de

# Uloric®

## 1. DENOMINATION

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé  
(Fébuxostat)

PPV  
110DH70

## Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

Veuillez Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
<b>Principe Actif :</b>		
Fébuxostat	40 mg	80 mg

## Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose. Opadry OY- 37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES : DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébuxostat et sont

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

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

## 8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

### Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Lesch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC. De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de

# CIVASTINE

Simvastatine

## Veuillez lire attentivement

- Gardez cette notice.
- Si vous avez tout lu, conservez-la.
- Ce médicament a des effets identiques, cela peut vous surprendre.
- Si l'un des effets vous inquiète, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

PPV: 97DH60  
PER: 08/25  
LOT: M2829-2

utiliser

vos  
d'autre

mention

## Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

## Composition du médicament :

### Composition qualitative et quantitative en substance active par unité

Simvastatine .....

Simvastatine .....

Simvastatine .....

## Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, croscopolone, butylhydryl alcool citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

**Liste des excipients à effet notoire :** lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

## Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

## Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Vous avez principalement du cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois des artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner des problèmes vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de se déposer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de problèmes cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, comme des médicaments pour réduire le cholestérol, si vous avez :

- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus, un accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut aider à réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut vous recommander de faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

## Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez d'autres médicaments.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

## Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

## Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol comme les médicaments pour le foie, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament pour le foie.

**Dosage :**

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

**Adultes :**

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin peut vous recommander de commencer à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments pour le foie ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

**Enfants :**

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

# CIVASTINE

Simvastatine

## Veuillez lire attentivement

- Gardez cette notice.
- Si vous avez tout lu, conservez-la.
- Ce médicament a des effets identiques, cela peut vous surprendre.
- Si l'un des effets vous inquiète, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

PPV: 97DH60  
PER: 08/25  
LOT: M2829-2

utiliser

vos  
d'autre

mention

## Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

## Composition du médicament :

### Composition qualitative et quantitative en substance active par unité

Simvastatine .....

Simvastatine .....

Simvastatine .....

## Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, croscopolidone, butylhydryl alcool citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

## Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

## Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Vous trouvez principalement du cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois des artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner des problèmes cardiaques vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de se déposer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de problèmes cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, comme des médicaments pour réduire le cholestérol, si vous avez :

- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus, un accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut vous recommander de faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

## Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez d'autres médicaments.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

## Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

## Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol comme les médicaments pour la bile, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin peut vous recommander de commencer à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments pour le cœur ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

# CIVASTINE

Simvastatine

## Veuillez lire attentivement

- Gardez cette notice.
- Si vous avez tout lu, conservez-la.
- Ce médicament a des effets identiques, cela peut vous surprendre.
- Si l'un des effets vous inquiète, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

PPV: 97DH60  
PER: 08/25  
LOT: M2829-2

utiliser

vos  
d'autre

mention

## Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

## Composition du médicament :

### Composition qualitative et quantitative en substance active par unité

Simvastatine .....

Simvastatine .....

Simvastatine .....

## Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, croscopolidone, butylhydroxytoluène, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxytoluène, alcool éthylique.

## Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

## Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Vous avez principalement du cholestérol LDL et du cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois des artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner des problèmes vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de se déposer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de problèmes cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, comme des médicaments pour réduire le cholestérol, si vous avez :

- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus, un accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut aider à réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut vous recommander de faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

Le cholestérol est une substance grasse qui se trouve dans le sang. Un taux élevé de cholestérol peut augmenter le risque de problèmes cardiaques.

**Docteur KHALDOUNI Imane**



**د. خالدوني إيمان**

**Spécialiste en Endocrinologie,  
Diabétologie et Nutrition**

Lauréate de la faculté de médecine  
et de pharmacie de fés

Ancienne médecin au CHU de Fés

Ancienne médecin à l'hôpital militaire Moulay Ismail

Diplôme universitaire d'obésité

اختصاصية في أمراض الغدد

داء السكري وأمراض الأيض

خريجة كلية الطب و الصيدلة بفاس

طبيبة سابقة بالمركز الإستشفائي الجامعي بفاس

طبيبة سابقة بالمستشفى العسكري مولاي إسماعيل

دبلوم جامعي في أمراض السمنة

Meknès le 18/09/2017

**Mr TIJANI BENBIHI**

**Faire pratiquer S.V.P:**

**Triglycérides  
Urée, Créatinine  
HbA1c  
NFS  
CT  
HDL  
LDL  
ac urique**

**Dr. KHALDOUNI Imane**  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
N° 12, Imm 26, 3ème Etage Bd Idriss II  
V.N Meknès - Tél: 05 35 52 04 00

**Dr. KHALDOUNI Imane**  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
N° 12, Imm 26, 3ème Etage Bd Idriss II  
V.N Meknès - Tél: 05 35 52 04 00

رقم 12 عمارة 26 الطابق الثالث - شارع ادريس الثاني - م.ج. - مكناس

N° 12, Imm 26 3eme Etage Bd Idriss II V.N Meknès

Tel.: 05 35 52 04 00

E-mail : cabinetdrkhaldouni@gmail.com

# LABORATOIRE NEJJAR D'ANALYSES MEDICALES

6, Rue Pasteur. Appt 3. 1er Etage (V.N). MEKNES

Tél: 05.35.51.25.31 - Fax: 05.35.51.43.06

R.C: 30996 -- CNSS: 2223262 -- PATENTE: 17109226 -- IF: 309591 -- ICE: 001648398000055

**FACTURE: 77580/2023**

MEKNES le

18/12/2023

Nom et prénom

MR BENBIHI TIJANI

Référence

12K412

Docteur KHALDOUNI IMANE

Acte de biologie demandé	Cotation (B)
TRIGLYCERIDES	60
UREE (AZOTEMIE, UREMIE)	30
CREATININE SERIQUE	30
Hb GLYCOSYLEE. HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE	100
NFS. HEMOGRAMME	80
CHOLESTEROL TOTAL	30
CHOLESTEROL HDL	50
LDL, CHOLESTEROL LDL	50
ACIDE URIQUE SERIQUE (URICEMIE)	30
Total du (B)	B 460
Prélèvement	0,00 DH
Montant en DH	644,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de: SIX CENT QUARANTE QUATRE DIRHAMS

05.35.51.25.31  
6, Rue Pasteur - Meknes  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
Dr. Khaldouni Imane



# Laboratoire d'Analyses Médicales " Nejjar "

Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid

MEDECIN - BIOLOGISTE

Diplômé de la Faculté de Paris VI

C.E.S D'HEMATOLOGIE - C.E.S BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE CLINIQUE  
C.E.S IMMUNOLOGIE GENERALE - C.E.S BACTERIOLOGIE VIROLOGIE SYSTEMATIQUE  
HEMOSTASE - TOXICOLOGIE - HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE



Prescripteur:

Docteur KHALDOUNI IMANE

Prélèvement du: 18/12/2023

Identification

MR BENBIHI TIJANI

Référence 12K412 du 18/12/2023 à 10:15

Résultats édités le 18/12/2023

## -- H E M O G R A M M E --

Page: 1/3

### NUMERATION

Normales Adulte 03/05/23 - 09:38

LEUCOCYTES.....	4600	/mm <sup>3</sup>	(4000 à 10000)	5830
HEMATIES.....	4,01	M/mm <sup>3</sup>	(4,0 à 5,5)	4,06
HEMOGLOBINE..... (*)	11,70	g/100ml	(12 à 16)	12,9
HEMATOCRITE.....	36,00	%	(36 à 50)	38,7
VGM.....	90,00	μ <sup>3</sup>	(75 à 95)	95
TCMH.....	29,00	pg	(27 à 32)	32
CCMH.....	32,00	%	(30 à 35)	33
PLAQUETTES.....	197	10 <sup>3</sup> /mm <sup>3</sup>	(150 à 500)	205

### FORMULE

	en %	par mm <sup>3</sup>	
POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES.....	63	2898	(2000 à 7500) 65,7 %
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES.....	3	138	(40 à 700) 3,4 %
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES.....	0	0	(0 à 100) 0,5 %
LYMPHOCYTES..... (*)	29	1334	(1500 à 4000) 24 %
MONOCYTES.....	5	230	(200 à 1000) 6,4 %

مختبر التحاليل الطبية  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
Dr. NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid  
6, Rue Pasteur - MEKNES  
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.43.06



6, Rue Pasteur, 1<sup>er</sup> Etage, Appt. 3, (V.N.) - MEKNES - Tél. : 05.35.51.25.31 - TéléFax : 05.35.51.43.06 / 05.35.52.64.84  
I.C.E. : 001648398000055



# Laboratoire d'Analyses Médicales " Nejjar "

Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid

MÉDECIN - BIOLOGISTE

Diplômé de la Faculté de Paris VI

C.E.S D'HEMATOLOGIE - C.E.S BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE CLINIQUE  
C.E.S IMMUNOLOGIE GENERALE - C.E.S BACTERIOLOGIE VIROLOGIE SYSTEMATIQUE  
HEMOSTASE - TOXICOLOGIE - HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE



Prescripteur:

Docteur KHALDOUNI IMANE

Prélèvement du: 18/12/2023

Identification

MR BENBIHI TIJANI

Référence 12K412 du 18/12/2023 à 10:15

Résultats édités le 18/12/2023

## -- BIOCHIMIE SANG --

Page: 2/3

### UREE

Résultat: 0,45 g/l  
7,50 mmol/l

#### Valeurs de référence

0,15 à 0,45 g/l  
2,50 à 7,5 mmol/l

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 0,61 g/l

### CREATININE

Résultat: 15,10 mg/l (\*)  
133,64 µmol/l (\*)

7 à 13 mg/l  
62 à 115 µmol/l

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 15,10 mg/l

### CHOLESTEROL TOTAL

Résultat: 1,76 g/l  
4,53 mmol/l

1,5 à 2 g/l  
3,86 à 5,15 mmol/l

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 1,74 g/l

### CHOLESTEROL HDL

Résultat: 0,48 g/l  
1,24 mmol/l

Sup à 0,4 g/l  
Sup à 1,03 mmol/l

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 0,46 g/l

### CHOLESTEROL LDL

Résultat: 0,88 g/l (\*)

1,08 à 1,88 g/l

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 0,55 g/l

مختبر التحاليل الطبية  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
Dr. NEJJAR Med. Khalid  
6, Rue Pasteur - MEKNES  
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.13.06



6, Rue Pasteur, 1<sup>er</sup> Etage, Appt. 3, (V.N.) - MEKNES - Tél. : 05.35.51.25.31 - TéléFax : 05.35.51.43.06 / 05.35.52.64.84  
I.C.E. : 001648398000055



# Laboratoire d'Analyses Médicales " Nejjar "

Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid

MÉDECIN - BIOLOGISTE

Diplômé de la Faculté de Paris VI

C.E.S D'HEMATOLOGIE - C.E.S BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE CLINIQUE  
C.E.S IMMUNOLOGIE GENERALE - C.E.S BACTERIOLOGIE VIROLOGIE SYSTEMATIQUE  
HEMOSTASE - TOXICOLOGIE - HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE



Prescripteur:

Docteur KHALDOUNI IMANE

Prélèvement du: 18/12/2023

Identification

MR BENBIHI TIJANI

Référence 12K412 du 18/12/2023 à 10:15

Résultats édités le 18/12/2023

## TRIGLYCERIDES

Résultat: 1,96 g/l (\*)

2,24 mmol/l (\*)

0,30 à 1,50 g/l

0,68 à 1,71 mmol/l

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 3,64 g/l

Page: 3/3

## HEMOGLOBINE GLYQUEE HbA1C

Technique : (HPLC, BIO-RAD D-10)

Résultat: 8,18 % (\*)

3,5 à 7 %

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 6,56 %

## ACIDE URIQUE

Résultat: 28,00 mg/l

166,60 µmol/l

25 à 70 mg/l

178,5 à 416,5 µmol/l

Antécédent du 21/09/23 - 10:11 : 71,00 mg/l

Total de pages: 3

مختبر التحاليل الطبية  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
Dr. NEJJAR M. Khalid  
6, Rue Pasteur - MEKNES  
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.43.06



6, Rue Pasteur, 1<sup>er</sup> Etage, Appt. 3, (V.N.) - MEKNES - Tél. : 05.35.51.25.31 - TéléFax : 05.35.51.43.06 / 05.35.52.64.84  
I.C.E. : 001648398000055