

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

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

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

**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



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

M23-002175 1

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 875 Société : Royal Air Maroc  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : KABBAJ Azeddine  
Date de naissance : 21-01-1942  
Adresse : 11, rue des Bourguignons ABIS  
Casablanca  
Tél. : 0661 312214 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Docteur Narjisse KABBAJ  
Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation  
57, Bd de l'Indépendance - App 9 - 3ème étage  
Casablanca

Cachet du médecin :

Date de consultation : 28/02/2024  
Nom et prénom du malade : KABBAJ Azeddine Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : HTA + IHD isémique chronique  
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 : Casablanca Le : 28/02/2024  
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# RELEVÉ 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
28/02/2024		C2	200,00	Docteur Najisse KABBAS Spécialiste en Anesthésie Réanimation 57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage Casablanca

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ASSOUADI 9, Rue des Souveurs Oasis Casablanca Tél: 0522 99 64 10	28-02-24	1172,90

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire ASSALAM-MERIGENES D'ANALYSES MEDICALES Y. IDRISSIK - BIOLOGISTE Résidence ANNAMLA - Imm. A3 - 1er Et - N°3 Boulevard El Aïd - Quartier Bournazel Tél : 05.22.56.51.03 - Fax : 05.22.56.51.03	02/03/24	B1300	1440,00
	04/03/24	B150	175,00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

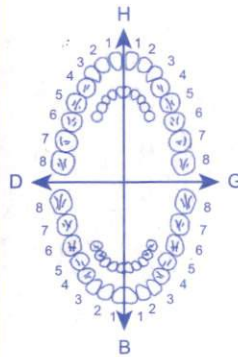
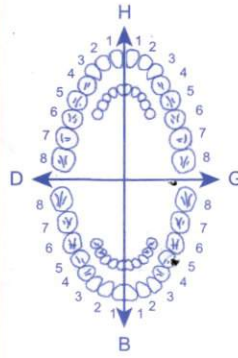
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
			
			

**O.D.F. PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

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

**[Création, remont, adjonction]**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DEBUT D'EXECUTION	
FIN D'EXECUTION	
COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISSE

Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation

Diplômée de la Faculté  
de médecine et de pharmacie  
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباچ زوجة إدريسي

اختصاصية في التخدير  
والإنعاش

خريجة كلية الطب  
والصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 28/02/2024 في الدار البيضاء

M<sup>r</sup> Azeddine KABBAJ

PHARMACIE ABOUDABI  
9, Rue des Bourguilles Oasis  
Casablanca  
Tél: 0522 99 64 10

150.00 X3

- Invel 300 mg  
1cp 1j

At 03 mois

S.V

75.00 X1

- Amap 10 mg  
1cp 1j

At 03 mois

S.V

32.40 X1

- Zepam 8 mg cp

At 03 mois

S.V

97.60 X1

1/2 cp 1j le soir  
- Civastone 20 mg  
1gel 1j

At 03 mois

S.V

27.70

- Cardioaspirine 100 mg  
1cp 1j le midi

At 3 mois

S.V

279.00 X1

- Madopar 200 / 50  
1/2 cp x 3 j

At 03 mois

S.V

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca - الدار البيضاء - الطابق 3 - 11 يناير شقة 9 - 57

E-mail : kabbajnarjisse@hotmail.com : البريد الإلكتروني

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001



- Permixon 160 mg  
1cp 1j le matin pto 3 mois

<sup>XA</sup>  
30.30 Icomb 18 gts x 31j. At 10j

<sup>XD</sup>  
- Xilorial forte:  
1 App 1j At 3 mois

M72,90

**Docteur Narjisse KABBAJ**

**Spécialiste en Anesthésie**

**Réanimation**

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage  
Casablanca

**PHARMACIE ABOUDABI**  
9, Rue des Zouvreills Oasis  
Casablanca  
Tél: 0522 99 64 10

## AMEP® 5 mg & 10 mg, tablets

Box of 14, 28 & 56.

(Amlodipine)

Read all of this leaflet carefully because it contains important information for you. Keep this leaflet, you may need to refer to it. If you have any further questions, please ask your doctor or pharmacist. This medicine has been prescribed for you because your doctor thinks you need it. Even if their signs of illness are not serious, or if you notice any side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

75, 20

### What is in this leaflet:

- What AMEP® tablet is and what is used for?
- What you need to know before you take AMEP® tablet?
- How to take AMEP® tablet?
- What are the possible side effects?
- How to store AMEP® tablet?
- Further information

### What AMEP® tablet is and what is used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium-channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

### What you need to know before you take AMEP® tablet?

#### Do not take AMEP® tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section 6, or to any other calcium channel blockers. This may be itching, swelling of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

#### Take special care with AMEP® tablet:

- Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.
- You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:
- Recent heart attack,
- Heart failure,
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis),
- Liver disease,
- You are elderly and your dose needs to be increased.

#### Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

#### Other medicines and AMEP® tablets:

- Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.
- AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:
- Itraconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- Didanosine, didanosine, zalcitabine (so called protease inhibitors used to treat HIV),
- Erythromycin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Verapamil, diltiazem (heart medicines),
- Atenolol (infusion for severe body temperature abnormalities),
- Sildenafil, sildenafil, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works),
- Simvastatin (cholesterol lowering medicine),
- Cyclosporine (an immunosuppressant).
- AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

#### AMEP® with food and drinks:

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP®. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

#### Pregnancy and breast-feeding

##### Pregnancy:

The safety of amlodipine in pregnant women has not been established. If you think you

## AMEP® 5 mg & 10 mg, tablets

Box of 14, 28 & 56.

(Amlodipine)

Read all of this leaflet carefully because it contains important information for you.

Keep this leaflet, you may need to refer to it.

If you have any further questions, please ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you because your doctor has judged that the benefits outweigh the risks.

Even if their signs of illness are not serious, or if you notice any side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

### What is in this leaflet:

What AMEP® tablet is and what is used for?

What you need to know before you take AMEP® tablet?

How to take AMEP® tablet?

What are the possible side effects?

How to store AMEP® tablet?

Further information

### What AMEP® tablet is and what is used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium-channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

### What you need to know before you take AMEP® tablet?

#### Do not take AMEP® tablet:

If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section 6, or to any other calcium channel blockers. This may be itching, swelling of the skin or difficulty in breathing.

If you have severe low blood pressure (hypotension).

If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

If you suffer from heart failure after a heart attack.

#### Take special care with AMEP® tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

Recent heart attack,

Heart failure,

Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis),

Liver disease,

You are elderly and your dose needs to be increased.

#### Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

#### Other medicines and AMEP® tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

Isotretinoin, itraconazole (anti-fungal medicines),

Didanosine, Indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),

Cloxacillin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),

Hypericum perforatum (millepertuis),

Verapamil, diltiazem (heart medicines),

Antrolone (infusion for severe body temperature abnormalities),

Aciclovir, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works),

Simvastatin (cholesterol lowering medicine),

Cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

#### AMEP® with food and drinks:

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP®.

This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels

of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the

blood pressure lowering effect of AMEP®.

#### Pregnancy and breast-feeding

**Pregnancy:** The safety of amlodipine in pregnant women has not been established. If you think you

are pregnant or think you may be pregnant, tell your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

**Breast-feeding:** It is not known whether amlodipine is excreted in breast milk. Tell your doctor or pharmacist if you are breastfeeding or plan to breastfeed.

## AMEP® 5 mg & 10 mg, tablets

Box of 14, 28 & 56.

(Amlodipine)

Read all of this leaflet carefully because it contains important information for you. Keep this leaflet, you may need to refer to it. If you have any further questions, please ask your doctor or pharmacist. This medicine has been prescribed for you because your doctor has judged that the benefits outweigh the risks. However, even if their signs of illness are not serious, any of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

75, 20

### What is in this leaflet:

- What AMEP® tablet is and what is used for?
- What you need to know before you take AMEP® tablet?
- How to take AMEP® tablet?
- What are the possible side effects?
- How to store AMEP® tablet?
- Further information

### What AMEP® tablet is and what is used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium-channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

### What you need to know before you take AMEP® tablet?

#### Do not take AMEP® tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section 6, or to any other calcium channel blockers. This may be itching, redness of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

#### Take special care with AMEP® tablet:

- Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.
- You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions: recent heart attack, heart failure, severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis), liver disease, you are elderly and your dose needs to be increased.

#### Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

#### Other medicines and AMEP® tablets:

- Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.
- AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as: itraconazole, itraconazole (anti-fungal medicines), zalcitabine, didanosine, zalcitabine (so called protease inhibitors used to treat HIV), rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics), hypericum perforatum (millepertuis), verapamil, diltiazem (heart medicines), ranitidine (infusion for severe body temperature abnormalities), tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works), simvastatin (cholesterol lowering medicine), cyclosporine (an immunosuppressant).
- AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

#### AMEP® with food and drinks:

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP®. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

#### Pregnancy and breast-feeding

##### Pregnancy:

The safety of amlodipine in pregnant women has not been established. If you think you

150,00

**IRVEL**  
Irbésartan

150 mg, 150 mg et 300 mg  
**Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

- 1- Qu'est-ce que IRVEL® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVEL® ?
- 3- Comment prendre IRVEL® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver IRVEL® ?
- 6- Informations supplémentaires

**1- QU'EST-CE QUE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

**Indications thérapeutiques :**

IRVEL® est utilisé chez l'adulte

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle).
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?**

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

*Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.*

**Contre-indications :**

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

- Si vous êtes **allergique** à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes **enceinte de plus de 3 mois** (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du **diabète** ou une **insuffisance rénale** et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

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

*Faites attention avec IRVEL®, comprimés pelliculés :*

- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :
- Si vous souffrez de **vomissements** ou de **diarrhée importante**.
- Si vous souffrez de **problèmes rénaux**.



150,00

**IRVEL**  
Irbésartan

150 mg, 150 mg et 300 mg  
**Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

- 1- Qu'est-ce que IRVEL® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVEL® ?
- 3- Comment prendre IRVEL® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver IRVEL® ?
- 6- Informations supplémentaires

**1- QU'EST-CE QUE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

**Indications thérapeutiques :**

IRVEL® est utilisé chez l'adulte

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle).
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?**

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

*Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.*

**Contre-indications :**

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

- Si vous êtes **allergique** à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes **enceinte de plus de 3 mois** (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du **diabète** ou une **insuffisance rénale** et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

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

*Faites attention avec IRVEL®, comprimés pelliculés :*

- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :
- Si vous souffrez de **vomissements** ou de **diarrhée importante**.
- Si vous souffrez de **problèmes rénaux**.

150,00

**IRVEL**  
Irbésartan

150 mg, 150 mg et 300 mg  
**Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

- 1- Qu'est-ce que IRVEL® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVEL® ?
- 3- Comment prendre IRVEL® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver IRVEL® ?
- 6- Informations supplémentaires

**1- QU'EST-CE QUE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

**Indications thérapeutiques :**

IRVEL® est utilisé chez l'adulte

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle).
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?**

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

*Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.*

**Contre-indications :**

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

- Si vous êtes **allergique** à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes **enceinte de plus de 3 mois** (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du **diabète** ou une **insuffisance rénale** et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

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

*Faites attention avec IRVEL®, comprimés pelliculés :*

- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :
- Si vous souffrez de **vomissements** ou de **diarrhée importante**.
- Si vous souffrez de **problèmes rénaux**.

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

PPV:32DH40

PER:11/26

LOT:M3856

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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 lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

**ZEPAM®** comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de **ZEPAM®** est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

### c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

### e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

## Effets non souhaités et gênants :

**Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :**

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement:

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

### f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.



Important: Lire Attent

**lcomb<sup>®</sup>**

Lot:

Fab:

Exp:

**lcomb<sup>®</sup>**

A E 0 3 6 7

0 5 2 3

0 5 2 5

PPV: 30 DH 30

(0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%)

**Suspension ophtalmique stérile**

#### DESCRIPTION :

Chaque ml d'lcomb<sup>®</sup> contient :

Principe actif : Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%).

Excipient à effet notoire: Chlorure de Benzalkonium.

#### PROPRIETES:

La dexaméthasone est un corticostéroïde synthétique, aux propriétés anti-inflammatoires. Il est 25 fois plus puissant que l'hydrocortisone dans son action anti-inflammatoire. La Tobramycine est un antibiotique aminoglycoside qui est actif contre plusieurs souches de bactéries à gram-négatif, y compris le bacille pyocyanique.

#### INDICATIONS:

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines inflammations et infections de l'œil :

- après chirurgie de l'œil,
- dans des infections avec inflammation, dues à des bactéries pouvant être combattues par l'antibiotique contenu dans ce médicament.

#### MISE EN GARDE :

Ne pas injecter directement dans l'œil.

Utilisation de lentilles de contact : lcomb<sup>®</sup> contient un conservateur, le chlorure de benzalkonium, qui peut provoquer une irritation oculaire. Retirer les lentilles de contact avant l'instillation du collyre et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium est connu pour colorer les lentilles de contact souples.

#### CONTRE-INDICATIONS:

Hypersensibilité à l'un des constituants. Kératite épithéliale herpétique, vaccin, varicelle et plusieurs autres maladies virales de la cornée et de la conjonctive. Infections bactériennes de l'œil. Infections fongiques de l'œil. Extraction chirurgicale d'un corps étranger cornéen et glaucome.

#### EFFETS INDESIRABLES:

L'utilisation prolongée de corticostéroïdes topiques peut entraîner un glaucome, affectant le nerf optique, et causant une altération à la vision. Si lcomb<sup>®</sup> est administré pendant plus de 10 jours, la pression oculaire doit être surveillée par le médecin traitant.

L'utilisation prolongée des corticostéroïdes peut augmenter le risque d'infections oculaires secondaires, masquant une infection sévère. Comme avec tout autre antibiotique, l'utilisation prolongée peut entraîner la croissance de germes résistants. Le traitement ne doit pas être suspendu trop tôt, pour éviter une rechute de l'infection, une cicatrisation retardée et la formation de cataracte sous capsulaire postérieure.

#### UTILISATION CHEZ LES ENFANTS:

La sécurité et l'efficacité de cette préparation chez les enfants n'a pas été établie.

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Si ce médicament est administré à une femme enceinte ; le pr

risque potentiel sur le fœtus

est déce

**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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, la formation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se

par Roche S.A.  
Sidi Med Ben Abdellah  
Ivoir 05, Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50, 100 comprimés  
P.P.V. : 279,00 DH  
6 18001 050697

# Madopar<sup>®</sup>

Roche

## Lévodopa, benserazide

### Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)

**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

### Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadrisécables  
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de benserazide.

### Indications/Possibilités d'emploi

#### Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

L'admin  
un arr  
malin  
(hyper  
augme  
symp  
échec  
rapi  
év  
Pe  
d'  
pr  
ou  
de  
C  
co  
ou  
sou  
ou  
tra  
et l

D  
Sy  
Le  
pro  
méd  
pati  
dév

Ren  
Pen  
for  
re  
(





# CIVASTINE®

## Simvastatine

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser**

- 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il semble identique, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### 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 d

Simvastatine .....

Simvastatine .....

Simvastatine .....

#### Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, croscovidone, butylhydroxytoluène, acide 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. Votre sang contient principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut nuire au flux sanguin 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 maladies 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.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu une crise cardiaque, 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 détecter un taux élevé de cholestérol par 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 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 biliaires), vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament biliaire.

#### 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 pourra ajuster la dose au cours du traitement 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 suivants 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.

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISSE

Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation

Diplômée de la Faculté  
de médecine et de pharmacie  
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباچ زوجة إدريسي

اختصاصية في التخدير  
والإنعاش

خريجة كلية الطب  
و الصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 28/02/2024 ..... الدار البيضاء في

laboratoire Assalam Médigènes

020324-026

M<sup>r</sup> Azedine KABBAJ



KABBAJ

Haj Az-eddine

- NFS + pcr
- Na + , K<sup>+</sup> , Ca<sup>+</sup> - chl - Hg
- Uric. créat - glycémie à jeûn
- Rapport albuminurie / créatininurie
- TSH us
- Cholesterol / HDL - LDL / TG.
- Ac. urique.
- Transaminase - PAL - BGT
- PSA tot.

LABORATOIRE ASSALAM MÉDIGÈNES  
D'ANALYSES MÉDICALES

Y. IDRISSE K. - BIOLOGISTE

Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1<sup>er</sup> ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASABLANCA

Docteur Narjisse KABBAJ  
Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3<sup>ème</sup> étage  
Casablanca

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3<sup>ème</sup> étage - Casablanca - الدار البيضاء - الطابق 3 - 9 - شارع 11 يناير شقة 9

E-mail : kabbajnarjisse@hotmail.com : البريد الإلكتروني

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001



INP 097158695

**Facture**

N° Facture : 2024-00798

Patient : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Prélèvement du : 02/03/2024

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME : NFS + PLQ	80	88,00
GLYCEMIE A JEUN	30	33,00
UREE	30	33,00
CREATININE	30	33,00
ACIDE URIQUE	30	33,00
CHOLESTEROL TOTAL	30	33,00
CHOLESTEROL HDL+ LDL	80	88,00
TRIGLYCERIDES	60	66,00
SODIUM	30	33,00
POTASSIUM	30	33,00
CHLORE	30	33,00
MAGNESIUM plasmatique	60	66,00
CALCIUM	30	33,00
SGOT/ASAT: aspartate-aminotransférase	50	55,00
SGPT/ALAT: alanine-aminotransférase	50	55,00
PHOSPHATASES ALCALINES	50	55,00
GGT : Gamma glutamyl transférase	50	55,00
TSH-us : Thyroestimuline-Hormone	250	275,00
PSA Total	300	330,00
Total B	1300	1 430,00
APB	1,0	10,00
Total		1 440,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Mille quatre cent quarante dirhams\*\*\*

**LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES**  
**Y. IDRISSAK - BIOLOGISTE**  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASA BLANCA  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03





INP 097158695

**Facture**

N° Facture : 2024-01038

Patient : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Prélèvement du : 04/03/2024

Analyses	Valeur en B	Montant
RAPPORT MICROALBUMINE/CREATININE	150	165,00
Total B	150	165,00
APB	1,0	10,00
Total		175,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Cent soixante-quinze dirhams\*\*\*

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSEK - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
C A S A B L A N C A  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني  
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille  
Mme KABBAJ Narjisse



INPE 097158695



INP 093001386

Dossier N° : 120324-020

Page : 2/2

Résultat : Stériles

**CULTURES SUR MILIEU DE SABOUREAUD**

Résultat : Absence de Candida Albicans.

*Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement*

**Le Biologiste**

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y IDRISSI K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er Etage - N°3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASA BLANCA  
Tél : 05.22.56.51.02



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES

Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie

Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

LABORATOIRE CERTIFIÉ

Par

IMANOR

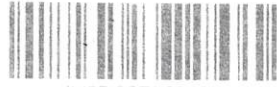
CERTIFICATION

Selon la Norme

NF ISO 9001 V 2015

CERTIFICAT DE CONFORMITE

n° 2017CSMQ.07.01



INPE 097158695



INP 023001386

Dossier N° : 120324-020

Pvt du: 12/03/2024 13:42

Nom : Mme KABBAJ Narjisse

Casablanca le 13/03/2024

## Compte rendu d'analyses



Page : 1/2

### ANALYSES BACTERIOLOGIQUES

#### EXAMEN CYTO-BACTERIOLOGIQUE DES URINES (ECBU)

##### EXAMEN MACROSCOPIQUE

Type du Prélèvement	:	Milieu du jet
Lieu du Prélèvement	:	A domicile
Aspect des urines	:	Clair
Culot	:	Insignifiant
Couleur	:	Jaune

##### EXAMEN CHIMIQUE

Albumine	:	Absence	Traces (21/09/21)
PH	:	6,00	( 7,2 - 8 )
Glucose	:	Absence	Absence (21/09/21)
SANG	:	Traces	Traces (21/09/21)
Acetone	:	Absence	Absence (21/09/21)

##### EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes	:	0 éltts/mm3	( Inférieur à 10 )
	:	0 éltts/ml	( Inférieur à 10000 )

Hématies	:	50 éltts/mm3	( Inférieur à 10 )
	:	50000 éltts/ml	( Inférieur à 10000 )

CELLULES EPITHELIALES	:	Rares
Cristaux	:	Absence
Cylindres	:	Absence
LEVURES	:	Absence
Parasites	:	Absence

##### EXAMEN DIRECT APRES COLORATION DE GRAM

Bacilles gram négatif	:	Absence
Cocci gram positif	:	Absence

##### CULTURE

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
ET SCIENTIFIQUES  
Pharmacien Biologiste  
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI  
Quartier Bournazel  
Casablanca  
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com





مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية

**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**

Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSE KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INPE 097158695



INP 093001386

Dossier N° : 020324-026

Page : 7/7

## MARQUEURS PROSTATIQUES

Valeurs Usuelles

PSA Total

:

2,86 ng/ml

1,63 (06/06/23)

(Technique : Chimiluminescence/ACCESS 2)

Age

< 40 ans	:	< 1.4
40 - 50 ans	:	< 2.0
50 - 60 ans	:	< 3.1
60 - 70 ans	:	< 4.1
> 70 ans	:	< 4.4

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

*Le Biologiste*

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSE K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er Et - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASABLANCA  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N° 3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INPE 097158695



INP 093001386

Dossier N° : 020324-026

Page : 6/7

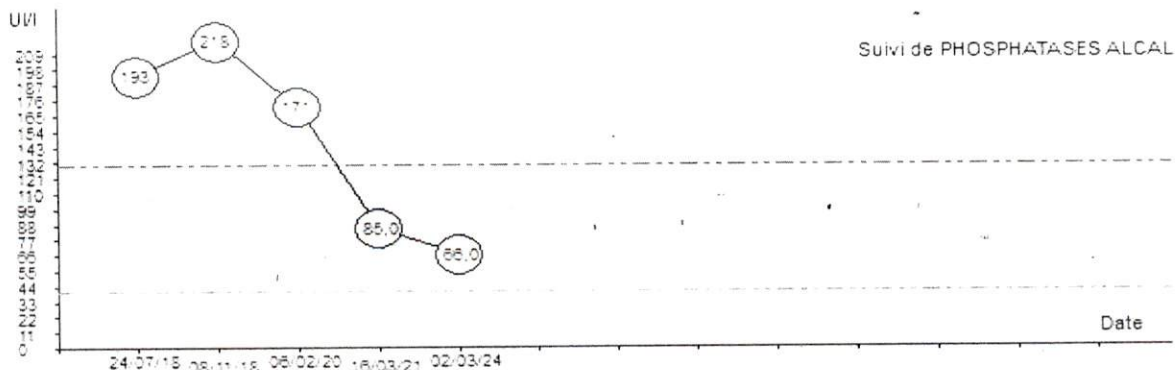
## ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

Valeurs Usuelles

PHOSPHATASES ALCALINES : 66,00 UI/l

(40 - 130)

(Technique : AMP IFCC/Hitachi-911)



GGT : Gamma glutamyl transférase : 14,00 UI/l

(10 - 45)

15,00 (16/03/21)

(Technique : Cinétique-IFCC/Hitachi 911)

18,00 (06/02/20)

## ANALYSES HORMONALES

Valeurs Usuelles

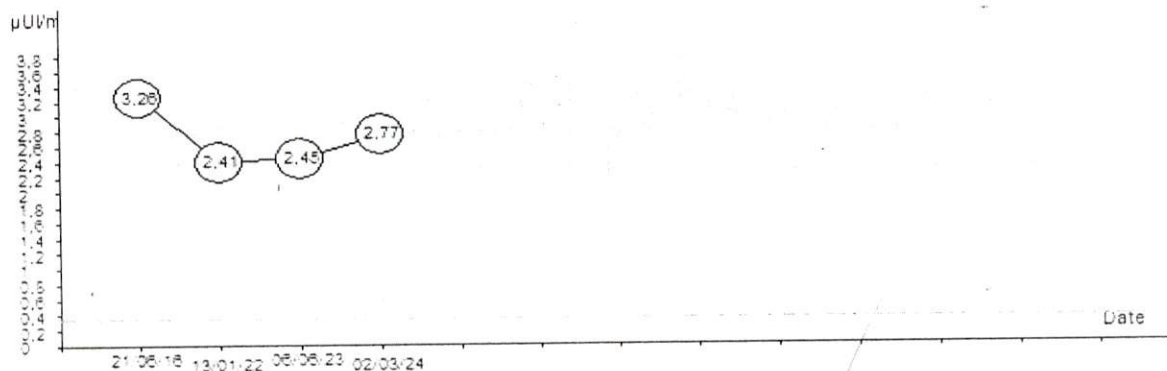
TSH-us : Thyroestimuline-Hormone

: 2,770  $\mu$ UI/ml

(0,34 - 5,6)

(Technique : Chimiluminescence/ACCESS 2)

La TSH est l'indicateur le plus sensible pour évaluer un dysfonctionnement thyroïdien.  
Une variation minime de la T4 Libre provoque une réponse très amplifiée de la TSH.  
Cependant, la TSH répond aux variations de la T4L avec un temps de latence important,  
au moins 8 semaines pour une réponse complète.



LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSI K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel

شارع العقيد العلام - الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N° 3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INPE 097158695



INP 093001386

Dossier N° : 020324-026

Page : 5/7

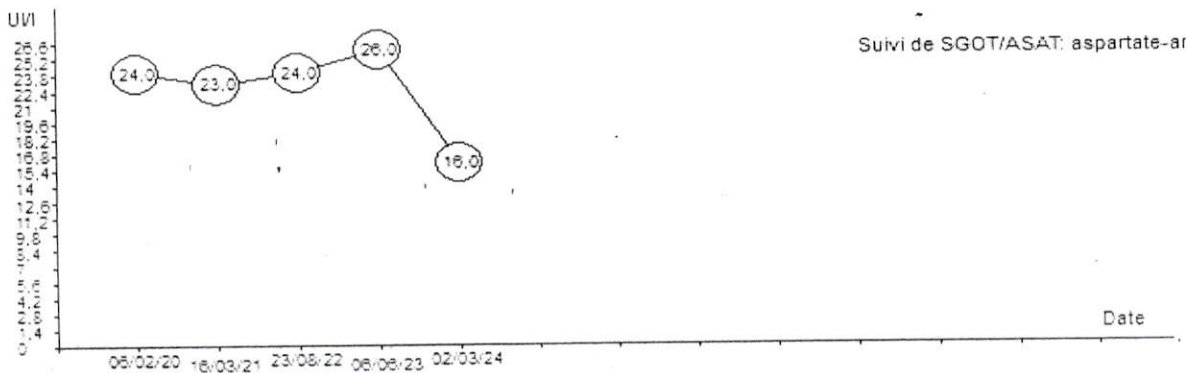
### ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

Valeurs Usuelles

SGOT/ASAT: aspartate-aminotransférase : 16 UI/l

( Inférieur à 40 )

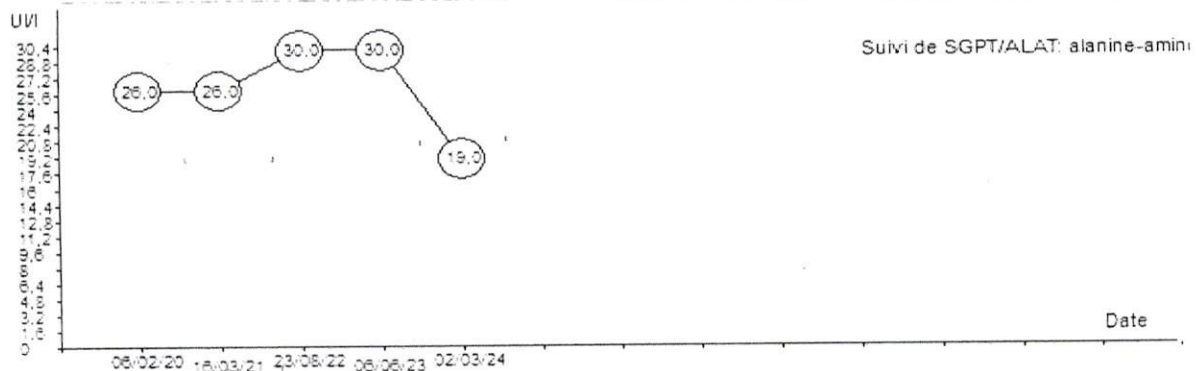
(Technique : Cinétique-IFCC/Hitachi 911 )



SGPT/ALAT: alanine-aminotransférase : 19 UI/l

( Inférieur à 40 )

(Technique : Cinétique-IFCC/Hitachi 911 )



LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSI K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASA BLANCA  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 10100000 - DAT 00750400 - ICF : 00105010000050 - CNIS : 4405410





مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INPE 097158695



INP 093001386

Dossier N° : 020324-026

Page : 4/7

## ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

### Valeurs Usuelles

TRIGLYCERIDES

:

0,70 g/l

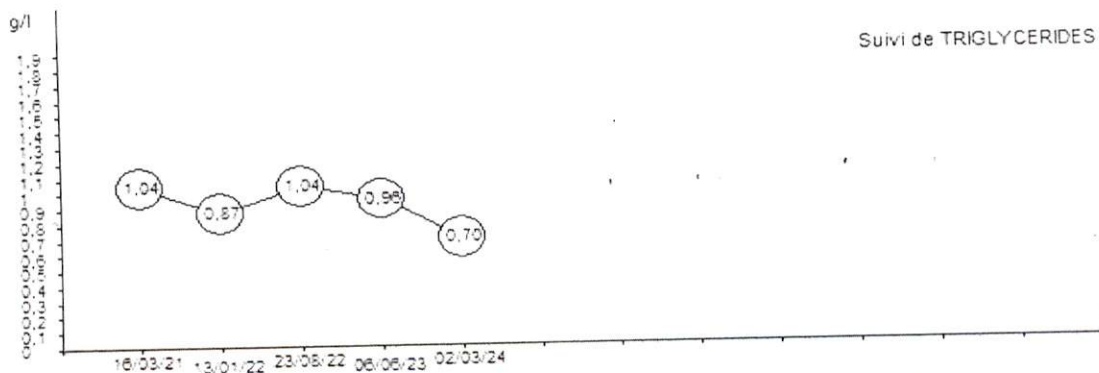
( Inférieur à 1,5 )

0,80 mmol/l

( Inférieur à 1,71 )

(Technique : Enzymatique

photométrique-Glycérol-3-Phosphate-Oxydase (GPO)/Hitachi 911 )



SODIUM

:

138,00 mmol/l

( 135 - 145 )

140,00 (06/06/23)

(Technique : Electrode spécifique/Hitachi 911 )

POTASSIUM

:

4,20 mmol/l

( 3,5 - 5 )

3,92 (06/06/23)

4,20 (08/11/18)

4,10 (05/07/13)

(Technique : Electrode spécifique/Hitachi-911 )

CHLORE

:

106,00 mmol/l

( 94 - 108 )

(Technique : Electrode spécifique/Hitachi 911 )

MAGNESIUM plasmatique

:

19,00 mg/l

( 17 - 25 )

0,78 mmol/l

( 0,7 - 1,03 )

CALCIUM

:

82,00 mg/l

( 87 - 107 )

2,05 mmol/l

( 2,18 - 2,68 )

83,00 (06/06/23)

(Technique : Colorimétrique-Arsénazo III/Hitachi 911 )

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSI K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er Et - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASABLANCA  
Tél : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 89 : القابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



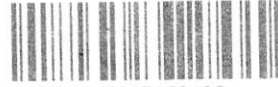
يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INPE 097158695



INP 093001386

Dossier N° : 020324-026

Page : 2/7

## ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

### Valeurs Usuelles

GLYCEMIE A JEUN :

0,93 g/l

( 0,7 - 1,1 )

0,89 (06/06/23)

0,82 (23/08/22)

0,93 (16/03/21)

0,86 (06/02/20)

0,89 (08/11/18)

(Technique : Enzymatique photométrique : GOD-PAP/Hitachi 911)

5,16 mmol/l

( 3,88 - 6,11 )

UREE :

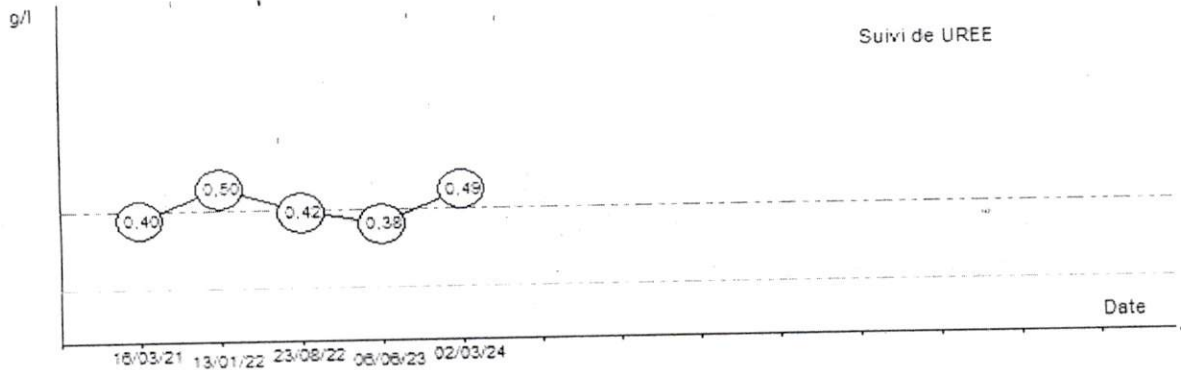
0,49 g/l

( 0,17 - 0,43 )

(Technique : Cinétique-UREASE/Hitachi 911)

8,17 mmol/l

( 2,83 - 7,17 )



CREATININE :

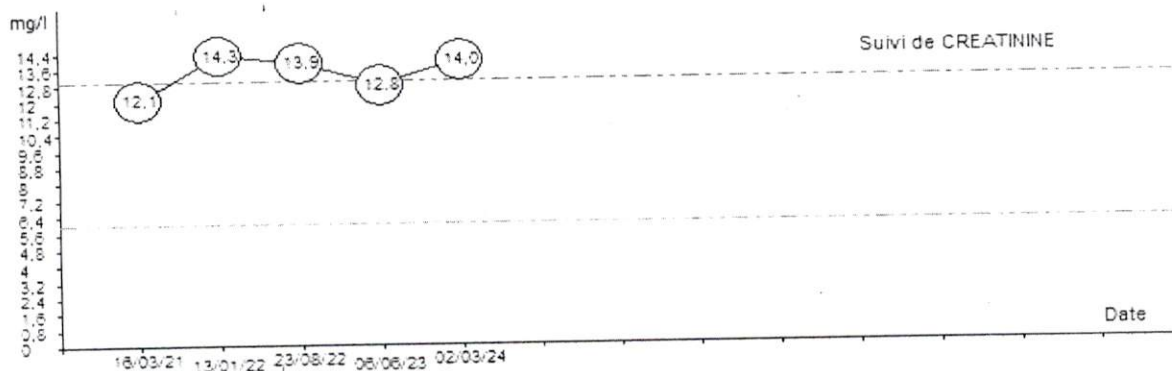
14,00 mg/l

( 6 - 13 )

(Technique : Jaffé compensée/Hitachi 911)

123,90 µmol/l

( 53,1 - 115,05 )



LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSI K. BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASABLANCA  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد الغلام - إقامة النخلة أ5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSE KAÏTOUNI  
Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille  
Mr KABBAJ Haj Az-eddine



INPE 097158695



INP 093001386

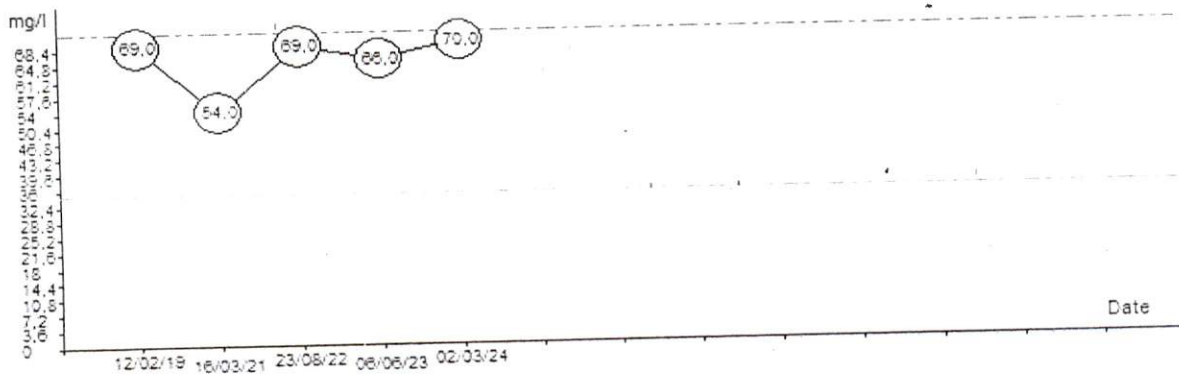
Dossier N° : 020324-026

Page : 3/7

## ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

Valeurs Usuelles

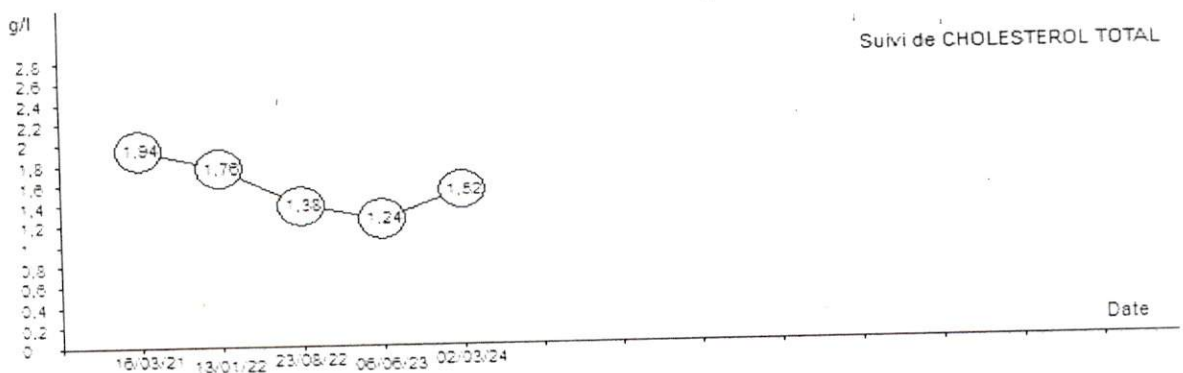
ACIDE URIQUE : 70,00 mg/l (35 - 72)  
(Technique : Enzymatique-URICASE-PEROXYDASE/Hitachi 911) 416,50  $\mu$ mol/l (208 - 428)



## EXPLORATION D'UNE ANOMALIE LIPIDIQUE

Aspect du sérum : Clair.

CHOLESTEROL TOTAL : 1,52 g/l (Inférieur à 2)  
(Technique : Colorimétrique enzymatique:CHOD-PAP/Hitachi 911) 3,94 mmol/l (Inférieur à 5,18)



## CHOLESTEROL HDL+ LDL

(Technique : Méthode directe en phase homogène)

HDL-CHOLESTEROL : 0,44 g/l (Supérieur à 0,4) 0,35 (23/08/22)  
(Technique Directe/Hitachi 911) 1,14 mmol/l (Supérieur à 1,04)

LDL- CHOLESTEROL : 0,94 g/l (Inférieur à 1,3) 0,82 (23/08/22)  
2,43 mmol/l (Inférieur à 3,37)

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSE KAÏTOUNI - BILOGISTE

شارع العقيد العلام - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er étage - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com





**يوسف إدريسي قيطوني**  
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille

**مختبر السلام مديجين**  
**للتحليلات الطبية والعلمية**  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



INPE 097158695

INP 093001386

\*\*\*

Dossier N° : 020324-026 Pvt du: 02/03/2024 11:15

Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Demandé par Dr : KABBAJ N

Casablanca le 02/03/2024  
**Compte rendu d'analyses**



Page : 1/7

## ANALYSES D'HEMATOLOGIE

Valeurs Usuelles

### HEMOGRAMME : NFS + PLQ

(Technique : Cytométrie en flux/Sysmex XN-550)

Globules rouges	:	4,33	10 <sup>6</sup> /mm <sup>3</sup>	(4,2 - 5,7)	4,29 (06/06/23)
Hémoglobine	:	13,30	g/dl	(14 - 17)	13,40 (06/06/23)
Hématocrite	:	40	%	(40 - 52)	39 (06/06/23)
VGM	:	91	fL	(80 - 95)	91 (06/06/23)
TGMH	:	31	pg	(27 - 33)	31 (06/06/23)
CCMH	:	34	g/dl	(32 - 36)	34 (06/06/23)
Globules blancs	:	6 170	/mm <sup>3</sup>	(4000 - 10000)	5740 (06/06/23)
<b>Formule sanguine</b>	:				
Neutrophiles	:	62	%	3825,40 /mm <sup>3</sup>	(2000 - 7500) 3386,60 (06/06/23)
Eosinophiles	:	2	%	123,40 /mm <sup>3</sup>	(Inférieur à 400) 172,20 (06/06/23)
Basophiles	:	0	%	0,00 /mm <sup>3</sup>	(Inférieur à 150) 0,00 (06/06/23)
Lymphocytes	:	26	%	1604,20 /mm <sup>3</sup>	(1500 - 4000) 688,80 (06/06/23)
Monocytes	:	10	%	617,00 /mm <sup>3</sup>	(40 - 800) 156 000 (06/06/23)
Plaquettes	:	149 000	/mm <sup>3</sup>	(150000 - 400000)	

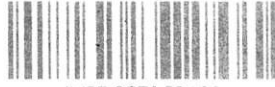
**LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES**  
**Y. IDRISSI K. - BIOLOGISTE**  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét. - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASABLANCA  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'infertilité



يوسف إدريسي قيطوني  
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille



INPE 097158695



INP 093001386

Dossier N° : 040324-054 Pvt du: 04/03/2024 13:11  
Nom : Mr KABBAJ Haj Az-eddine

Casablanca le 04/03/2024

## Compte rendu d'analyses



Page : 1/1

### ANALYSES URINAIRES

Valeurs Usuelles

#### RAPPORT MICROALBUMINE/CREATININE

(Examen réalisé sur échantillon matinal)

Microalbuminurie : 247,20 mg/l

(Technique : Turbidimétrie/HITACHI 911)

CREATININE URINAIRE : 200,00 mg/l

(Technique : Jaffé compensée/HITACHI 911)

Résultat (Rapport A/C) : 139,66 mg/mmol (Inférieur à 3,5) 228,65 (23/08/22)  
1235,99 mg/g (Inférieur à 30) 92,01 (17/03/21)  
136,41 (06/02/20)

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES  
Y. IDRISSI K. - BIOLGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er Etage - N°3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASA BLANCA  
Tél : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com