

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



Déclaration de Maladie

N° W19-458431

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1905 Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : HABAR EL HASSAN

Date de naissance : 01-01-1956

Adresse : 491 MAJ AL MASSAR T. Jawaher

Tél. : 066197365 Total des frais engagés : 1324,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Spécialiste des Maladies des Reins
Hématologie
Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg
15, Rue Alaouiyyine, Guéliz Marrakech
Tél : 05 24 43 84 39

Date de consultation : 10/01/2020

Nom et prénom du malade : HABAR EL HASSAN Age :

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

Nature de la maladie : Néphroangio sclérose

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 au médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 10/01/2020



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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

15/1/20		01	6	
29/1/20		01	230	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture



29/01/20

749,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires



29/01/20

132 90

329,00 D.H

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

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

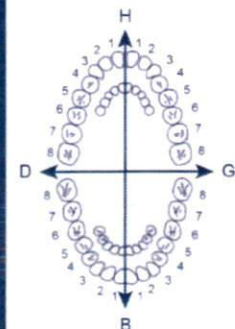
INP :

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

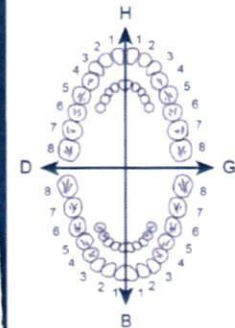
H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
D			B
00000000	00000000		
35533411	11433553		

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

مركز تصفية الدم أطلس CENTRE DE NEPHROLOGIE ET D'HEMODIALYSE ATLAS

Dr. Mohamed Lisri

NEPHROLOGUE

- Spécialiste des maladies des Reins-Hémodialyse
- Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg
- Ancien attaché des Hôpitaux de Strasbourg
- Ancien Néphrologue de l'Hôpital Militaire Avicenne



الدكتور محمد ليسري

اختصاصي في أمراض الكليتين

الكلية الاصطناعية

خريج كلية الطب بstrasbourg

طبيب ملحق سابقا بمستشفيات ستراسبورغ

اختصاصي سابقا بالمستشفى العسكري ابن سينا

Marrakech, le 29/01/20

EL Hassan Halal

136,60 x 4

Amber (S) 1-0-3

43,20 x 2

Enlone 300 (S)

58,10 x 2 1/2

Cardenel (S) 5 : 1/2

= 749,00 x 8 3ms



Docteur Mohamed Lisri
Néphrologue
Spécialiste des Maladies des Reins
Hémodialyse
Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg
15, Rue Alaouiine - Guéliz - Marrakech
Tél : 05 24 43 84 39

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veillez 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 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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veillez 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 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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

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

consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres symptômes, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

De

1.

2.

3.

4.

5.

6.

43,20

ZYLORIC, comprimé ?

7. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

Mises en garde spéciales

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

Au cours du traitement, avertir immédiatement votre médecin en cas de :

- manifestations cutanées de type démangeaisons, rougeurs, vésicules, décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- fièvre associée à une atteinte de l'état général, éruption cutanée, atteinte du foie ou du rein.

Ces manifestations rares peuvent être graves et imposent le plus souvent l'arrêt immédiat du traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du fructose (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Afin d'éviter le déclenchement d'une crise de goutte, ce médicament devra (pendant les premiers mois de traitement) être associé à la colchicine d'une crise aiguë de goutte.

AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT, PREVENIR VOTRE MÉDECIN en cas de :

- défaillance des fonctions du rein,
- de maladie du sang.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS notamment avec la vidarabine (anti-viral), la didanosine, le mercaptopurine, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, l'allaitement est contre-indiqué.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

Posologie

La posologie usuelle varie de 100 à 300 mg par jour. Elle est fonction des résultats du taux sanguin et urinaire en acide urique.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez pris plus de ZYLORIC, comprimé que vous n'auriez dû :

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

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

consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres symptômes, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

De

1.

2.

3.

4.

5.

6.

43,20

ZYLORIC, comprimé ?

7. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

Mises en garde spéciales

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

Au cours du traitement, avertir immédiatement votre médecin en cas de :

- manifestations cutanées de type démangeaisons, rougeurs, vésicules, décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- fièvre associée à une atteinte de l'état général, éruption cutanée, atteinte du foie ou du rein.

Ces manifestations rares peuvent être graves et imposent le plus souvent l'arrêt immédiat du traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du fructose (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Afin d'éviter le déclenchement d'une crise de goutte, ce médicament devra (pendant les premiers mois de traitement) être associé à la colchicine d'une crise aiguë de goutte.

AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT, PREVENIR VOTRE MÉDECIN en cas de :

- défaillance des fonctions du rein,
- de maladie du sang.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS notamment avec la vidarabine (anti-viral), la didanosine, le mercaptopurine, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, l'allaitement est contre-indiqué.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

Posologie

La posologie usuelle varie de 100 à 300 mg par jour. Elle est fonction des résultats du taux sanguin et urinaire en acide urique.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez pris plus de ZYLORIC, comprimé que vous n'auriez dû :

UT.AV. : 1 1 2 2

P.P.V.



1 7 6 6 0

LOT N° : 1 2 8 3 3 1

136,60

09366130/3

et dans le traitement préventif de

Ce

- chez les personnes âgées ou susceptibles de rétro
- chez la femme en période d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg
- Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
- Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
- Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
- AMLOR® 10 mg
- Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine
- Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

N.S.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

UT.AV. : 1 1 2 2

P.P.V.



1 7 6 6 0

LOT N° : 1 2 8 3 3 1

136,60

09366130/3

et dans le traitement préventif de

Ce médicament est contre-indiqué ou susceptible de rétro-
- chez la femme en période d'allaitement.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg
Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
- AMLOR® 10 mg
Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine
Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

N.S.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

UT.AV. : 1 1 2 2

P.P.V.



1 7 6 6 0

LOT N° : 1 2 8 3 3 1

136,60

09366130/3

et dans le traitement préventif de

Ce

- chez les personnes âgées ou susceptibles de rétro
- chez la femme en période d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

N.S.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

UT.AV. : 1 1 2 2

P.P.V.



1 7 6 6 0

LOT N° : 1 2 8 3 3 1

136,60

09366130/3

et dans le traitement préventif de

Ce

- chez les personnes âgées ou susceptibles de rétro
- chez la femme en période d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg
Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
- AMLOR® 10 mg
Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine
Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

N.S.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

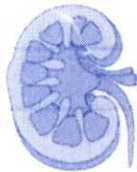
Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

مركز تصفية الدم أطلس CENTRE DE NEPHROLOGIE ET D'HEMODIALYSE ATLAS

Dr. Mohamed Lisri

NEPHROLOGUE

- Spécialiste des maladies des Reins-Hémodialyse
- Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg
- Ancien attaché des Hôpitaux de Strasbourg
- Ancien Néphrologue de l'Hôpital Militaire Avicenne



الدكتور محمد ليسري

اختصاصي في أمراض الكليتين

الكلية الاصطناعية

خريج كلية الطب بstrasbourg

طبيب ملحق سابقا بمستشفيات ستراسبورغ

اختصاصي سابقا بالمستشفى العسكري ابن سينا

Marrakech, le : 29/01/2020

NOTE D'HONORAIRE

Nom et prénom : Mr HABAB EL HASSAN

Acte : Consultation néphrologie

Prix : 250.00 DH (deux cent cinquante dirhams).

Docteur Mohamed LISRI
NEPHROLOGUE
Spécialiste des Maladies des Reins
Hémodialyse
Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg.
15, Rue Alaouiyyine - Guéliz Marrakech
Tél : 05 24 43 84 39

مركز تصفية الدم أطلس CENTRE DE NEPHROLOGIE ET D'HEMODIALYSE ATLAS

Dr. Mohamed Lisri

NEPHROLOGUE

- Spécialiste des maladies des Reins-Hémodialyse
- Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg
- Ancien attaché des Hôpitaux de Strasbourg
- Ancien Néphrologue de l'Hôpital Militaire Avicenne



الدكتور محمد ليسري

اختصاصي في أمراض الكلىتين

الكلية الاصطناعية

خريج كلية الطب بـستراسبورغ

طبيب ملحق سابقا بمستشفيات ستراسبورغ

اختصاصي سابقا بالمستشفى العسكري ابن سينا

Docteur en Médecine
Spécialiste des Maladies des Reins
Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg
15, Rue Alaouiyyine - Guéliz - Marrakech
Tél : 05 24 43 84 39

Marrakech, le

2020/11/01

Dr. HARBIZ Bel HARBAN

Creatinine - au mg/l.

- ur - CRP
- HbA1c

Laboratoire d'Analyses Médicales
Dr. DALILA BOULOU
Rond Point de Casa et de Marrakech
Imm. Loumaral N°7 Marrakech
Tél : 05 24 44 80 82

Docteur Mohamed LISRI
NEPHROLOGUE
Spécialiste des Maladies des Reins
Hémodialyse
Diplômé de la Faculté de Médecine de Strasbourg
15, Rue Alaouiyyine - Guéliz - Marrakech
Tél : 05 24 43 84 39

LABORATOIRE AL ATLAS D'analyses Médicales

Dr. Dalila Boulouha
Pharmacien Biologiste

Biochimie clinique
Bactériologie médicale
Hématologie clinique
Immunologie

Hématologie
Parasitologie - Mycologie
Virologie Médicale
Sémiologie



مختبر
الأطلس
للتحليلات الطبية

مختبرية بولودا
صيدلانية متخصصة

علم الهرمونات
علم الطفيليات
علم الفيروسات
بيولوجيا التكاثر

علم الكيمياء الحيوية
علم الحشرات
أمراض المناعة
علم السمية

PATENTE: 64210120 - IF: 18735638 - ICE: 001557764000057

Marrakech le 20 janvier 2020

Monsieur EL HASSAN HABAB

FACTURE N°	36828		
Analyses :			
Créatinine -----	B	30	Total : B 290
Potassium -----	B	30	
Acide urique -----	B	30	
Hémoglobine glycosylée -----	B	100	
Protéine C réactive -----	B	100	
Prélèvements :			
Sang-----	Pe	1,5	
TOTAL DOSSIER		329,00 DH	

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Trois Cent Vingt Neuf Dirhams

Laboratoire d'Analyses Médicales
AL ATLAS
Dr. DALILA BOULOUIHA
Point de Gese el Gse
Immeuble N°7 Marrakech
Tel : 05 24 44 00 02

LABORATOIRE AL ATLAS D'analyses Médicales

Dr. Dalila Boulouha
Pharmacien Biologiste

Biochimie clinique
Bactériologie médicale
Hématologie clinique
Immunologie

Hormonologie
Parasitologie - Mycologie
Virologie Médicale
Spermologie



Ouvert 24/24
7j/7

الأطلس
للتحليلات الطبية

د. دليلة بولوحا
صيدلانية إكلية

علم الهرمونات
علم الطفيليات
علم الفيروسات
بيولوجيا التكاثر

علم الكيمياء الحيوية
علم الجراثيم
أمراض الدم
علم المناعة

Dossier ouvert le : 20/01/20
Prélèvement effectué à 06:43
Edition du : 20/01/20 à 16:50

Monsieur EL HASSAN HABAB

Dossier : 20A1397

Prescripteur : Docteur MOHAMED LISRI

Page : 1/2

BIOCHIMIE

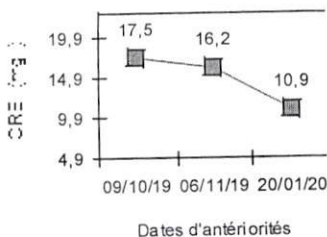
Normales Antériorités

Créatinine-----: 10,90 mg/l
Soit : 96 μ mol/l

(Methode enzymatique Konelab 20 i Thermo)

Valeurs de référence en fonction de l'âge:

- Nouveau né : 7-10 mg/L soit 60-90 μ mol/L
- 1^{er} semaine : 2-5 mg/L soit 20-45 μ mol/L
- 1^{er} année : 2-10 mg/L soit 20-90 μ mol/L
- 4 à 10 ans : 3-8 mg/L soit 30-70 μ mol/L
- 10 à 14 ans : 4-10 mg/L soit 40-90 μ mol/L



Potassium-----: 4,50 mmol/l
(Technique : Potentiometrie indirecte Konelab 20 i Thermo)

Acide urique-----: 32 mg/l
Soit : 190 μ mol/l

(Methode enzymatique Konelab 20 i Thermo)

Hémoglobine glycosylée-----: 5,40 %
(Technique HPLC -723 GX TOSOH)

Interprétation :

Valeurs de référence chez les sujets non Diabétiques : 4 - 6 %
Objectif optimal chez les sujets diabétiques : < ou égal à 6,4 %

Taux ininterprétable en cas d'hémolyse, d'hémorragie,
de transfusion sanguine, de traitement stimulant l'érythropoïèse, d'hémoglobinopathies
ou d'insuffisance rénale grave.

Rond Point Route de Casablanca et Safi
Immeuble Loumami N°7 (En Face de Mc Donald's)
BP 40000 - Marrakech - Maroc -

Telephone: 05 24 44 80 82 - 06 20 46 00 26
Urgence: 06 13 65 39 57
E-mail : laboalatl@ gmail.com

LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES AL ATLAS
Dr. DALILA BOULOHA
ROUND POINT ROUTE DE CASABLANCA
ET SAFT IMM LOUMAMI N°7
MARRAKECH
IF : 18735638 - ICE : 001557764000057
TEL/FAX : 05 24 44 80 82