

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.
Veuillez fournir une facture
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	Coefficient des travaux	Montant des soins	Début d'exécution	Fin d'exécution
O.D.F. Prothèses dentaires 	Détermination du coefficient masticatoire H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553						
	(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession						
Visa et cachet du praticien attestant le devis			Visa et cachet du praticien attestant l'exécution				



P 17 / 0065752

DATE DE DEPOT

25 / 07 / 2019

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle 3579	
Nom & Prénom		TAIBI Mohammed	
Fonction	Retraite	Phones 0675150177	
Mail medtaibi@gmail.com			
MEDECIN	Prénom du patient		TAIBI Mohamed
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/>	Conjoint <input type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>	Age 1950
Nature de la maladie		Date 28/01/19	
Nature de la maladie Diabète sucré		Date 1ère visite	
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes		Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
		2	200
PHARMACIE	Date		23/07/2019
Montant de la facture		2900,60	
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date	20/07/19
Désignation des Coefficients		Montant détaillé des Honoraires	
B 300 + PC A 9		300 Dts	
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV
Cachet LABORATOIRE CASABLANCA Angle Bd. Sidi Abderrahmane Route d'Azemmour - CASABLANCA Tel : 0539.90.09.07 - Fax : 022.90.09.27			

Dr. Wafdi Abderrahim

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الدكتور وافدي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمثة

Casablanca, le 13/01/19

الدار البيضاء، في

Dr. Wafdi Abderrahim

350^{mg} x 13

Insuline Actrapid 400 U/ml - 18U - 18U



350^{mg} x 2

Insuline Actrapid 400 U/ml - 18U



208^{mg} x 2

Glucophage 1000 mg - 2080 mg

108^{mg} x 4

Novonipil 1000 mg - 4320 mg

198^{mg} x 4

Zinc 100 mg - 792 mg

76^{mg} x 2

Alfloc 100 mg - 152 mg

Rennex 100 mg - 152 mg

05 22.25.19.70 : الهاتف - الدار البيضاء - المعارف - زاوية شارع ابراهيم الروداني - Maarif - CASABLANCA

2, Rue Abdallah RAJAL (Ex. Pyrenées) - Angle Bd. Brahim Roudani - Maarif - CASABLANCA

T = 2900,60

صيدلية المنجرا
Pharmacie MENJRA
Dr. MENJRA Samir
Angle Bd. Ibnou Sinaa Rue 4
Hay Hassani - Casablanca
Tel: 05 22 89 50 05

Lot n°: 088816
Aut.av.: 10/21
PPV: 76,00 DH
36,00
PPC: 89,00 DH
CB00054
EXP: 04/2020

GLUCOPHAGE 500mg comprimé pelliculé, boîte de 50 chlorhydrate de metformine.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament et tout particulièrement les informations sur l'acidose lactique mentionnées dans la rubrique « Avertissement et précautions ».

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Sommaire

Que contient cette notice :

1. Qu'est que GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

GLUCOPHAGE contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications Thérapeutiques

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard. Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

GLUCOPHAGE est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Ce que contient GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé » dans la rubrique 6)
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 mL/min).

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde. Une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins.

Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «

Avertissement et précaution

- Si vous

Si l'un

de con

Veuill

- Vous

néces

circu

- Vous

Vous

après

déci

pend

il est

Pré

Av

Veuill

GLUC

appel

cor

accu

cons

liée à

et d'al

d'oxy

Il est

dié

réduire le

La

L'acidose

lactique

peut

apparaître

de manière

subtile

et les

symptômes

étre

non

spécifique

comme

des

troubles

digestifs

(douleurs

abdominales)

avec

crampes

musculaires,

une

sensation

de mal-être

général

avec

une

fatigue

intense

et des

difficultés

à respirer.

Parmi

les

autres

symptômes,

on

peut

noter

une

baiss

e de la

température

corporelle

et du

rythme

cardiaque.

Si

vous

ressentez

l'un

de ces

symptômes,

vous

devez

consulter

immédiatement

un

médecin

car l'acidose

lactique

peut

conduire à

un coma.

Arrêtez

tout de

suite de

prendre

GLUCOPHAGE

et contactez

immédiatement

un

médecin

ou l'hôpital

le plus

proche.

GLUCOPHAGE

à lui

seul

ne

provoque

pas

d'hypoglycémie

(taux de

sucre

dans le

sang trop

faible).

Cependant,

si

vous

prenez

GLUCOPHAGE

en

même

temps

que

d'autres

médicaments

pour

traiter

le

diabète

qui

peuvent

engendrer

une

hypoglycémie

(comme

les

sulfamides

hypoglycémisants,

l'insuline,

les

méglitides),

il

ya

un

risque

d'hypoglycémie.

Si

vous

ressentez

des

symptômes

d'hypoglycémie,

tel

que

des

faiblesses,

des

vertiges,

une

augmentation

de la

transpiration,

des

battements

de

cœur

rapides,

des

troubles

de la

vision

ou

des

difficultés

à

vous

concentrer

peuvent

être

des

signes

de

la

maladie.

Si

vous

ressentez

une

hypoglycémie

et

vous

avez

besoin

d'insuline

pour

traiter

le

diabète,

continuez

à

prendre

GLUCOPHAGE

et

continuez

à

prendre

l'insuline

prescrite.

Si

vous

avez

des

symptômes

d'hypoglycémie

et

vous

avez

besoin

d'insuline

pour

traiter

le

diabète,

continuez

à

prendre

GLUCOPHAGE

et

continuez

à

prendre

l'insuline

prescrite.

Si

vous

avez

des

symptômes

d'hypoglycémie

et

vous

avez

besoin

d'insuline

pour

traiter

le

diabète,

continuez

à

prendre

GLUCOPHAGE

et

continuez

à

prendre

l'insuline

prescrite.

Si

vous

avez

des

symptômes

d'hypoglycémie

et

vous

avez

besoin

d'insuline

pour

traiter

le

diabète,

continuez

à

prendre

GLUCOPHAGE

et

continuez

à

prendre

l'insuline

prescrite.

ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

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 à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contient une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques / Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
- angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
- infarctus dans les mois précédents,
- en cas de maladie grave du foie ou du rein.

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir **Prise ou utilisation d'autres médicaments**).
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

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

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne
(voir Ne prenez ja
sécables).

AFIN D'EVITER
PLUSIEURS ME
(perfusion), le két
SYSTEMATIQU
A VOTRE MEDECI

Grossesse et allait

Il est préférable d
grossesse et l'allait
Si vous découvrez
consultez votre mé
le poursuivre.
Demandez conseil
de prendre tout mé

Liste des exc

3. COMMENT

sécables ?

Posologie

La posologie (10 mg/j). Dans
primé par jour
par jour.

Mode et voie

Voie orale.
Les comprimés
devant pas être
Les comprimés
préférence le

Fréquence d'administration

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

Durée du traitement

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

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement sans essayer de rattraper cet oubli.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- maux de tête, rougeurs du visage accompagnées ou non de bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs (infiltration de liquide dans les jambes), palpitations, des étourdissements ont également été rapportés.

Plus rarement :

- fatigue, troubles digestifs à type de nausée avec ou sans vomissements, diarrhées, douleurs épigastriques (douleurs au niveau de l'estomac), myalgie (douleurs musculaires), réactions allergiques au niveau de la peau, augmentation de la diurèse (urines émises pendant 24 heures), somnolence,
- une hypotension peut apparaître dans de rares cas,
- quelques rares cas d'inflammation des gencives.

Très rarement, des troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou des mouvements anormaux ont été signalés avec certains inhibiteurs calciques.

100 UI/ml

Mixtard® 30 Penfill®

Suspension injectable en cartouche

Composition qualitative et quantitative

Insuline humaine, ADNr (produite par la technique de l'ADN recombinant sur *Saccharomyces cerevisiae*).

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine.

1 cartouche contient 3 ml, soit 300 UI

Une UI (unité internationale) correspond à 0,035 mg d'insuline humaine anhydre.

Mixtard® est un mélange d'insuline soluble et d'insuline isophane (NPH).

Mixtard® 30 se compose de 30% d'insuline soluble et de 70% d'insuline isophane.

Forme pharmaceutique

Suspension injectable en cartouche.

Suspension aqueuse, blanche et opaque.

Indications thérapeutiques

Traitement du diabète sucré.

Posologie et mode d'administration

Mixtard® est une insuline d'action mixte. Sa formulation biphasique contient à la fois une insuline d'action rapide et une insuline d'action prolongée.

Les insulines prémélangées sont généralement administrées une ou deux fois par jour lorsqu'un effet initial rapide associé à un effet plus prolongé est recherché.

Posologie

La posologie est individuelle et est déterminée en fonction des besoins du patient. Les besoins individuels en insuline se situent généralement entre 0,3 et 1,0 UI/Kg/jour. Les besoins journaliers en insuline peuvent être plus élevés chez les patients présentant une résistance à l'insuline (par exemple lors de la puberté ou dans les cas d'obésité) et plus faibles chez les patients présentant une insulinosécrétion endogène résiduelle. Une injection doit être suivie, dans les 30 minutes, d'un repas ou d'un snack contenant des glucides.

Mixtard® 30 Penfill®
100UI/ml
Suspension injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



Mixtard® 30 Penfill®
100UI/ml
Suspension injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



potentiellement létale.

Une **hypoglycémie** peut sur

trop élevée pour les besoins

L'omission d'un repas ou un

prévu peut entraîner une hyp

Les patients dont le contrôle

amélioré, par exemple dans le

intensifiée, peuvent constater

précurseurs habituels d'hypog

avertis de cette éventualité.

Les signes précurseurs habitu

patients présentant un diabète

En cas de changement de typ

patient devra faire l'objet d'un

changements de concentration

d'origine (insuline humaine, a

et/ou de méthode de fabricati

changement de posologie.

Le transfert d'un patient à Mix

d'insuline peut nécessiter une

d'injections quotidiennes ou u

utilisée avec leurs produits d'in

Si un ajustement de la posolog

passage à Mixtard®, il pourra é

injection ou pendant les premier

Comme avec toute insulinothé

d'injection peuvent survenir, se

des rougeurs, urticaire, inflam

gonflements et démangeaison

100 UI/ml

Actrapid® Penfill®

Solution injectable en cartouche

Composition qualitative et quantitative

Insuline humaine, ADNr (produite par technologie de l'ADN recombinant dans *Saccharomyces cerevisiae*).

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine.

1 cartouche contient 3 ml l'équivalent de 300 UI.

Une UI (unité internationale) correspond à 0,035 mg d'insuline humaine anhydre.

Forme pharmaceutique

Solution injectable en cartouche.

Solution aqueuse, limpide et incolore.

Indications thérapeutiques

Traitement du diabète.

Posologie et mode d'administration

Actrapid® est une insuline d'action rapide et peut être utilisé en combinaison avec les produits d'insuline à action prolongée.

Dosage

Le dosage est individuel et déterminé conformément aux besoins du patient. Les besoins individuels en insuline se situent généralement entre 0,3 et 1,0 UI / kg / jour. Les besoins journaliers en insuline peuvent être plus élevés chez les patients avec résistance à l'insuline (par exemple pendant la puberté ou à cause de l'obésité) et plus faible chez les patients avec une production résiduelle d'insuline endogène.

Une injection doit être suivie dans les 30 minutes par un repas ou une collation contenant des glucides.

Adaptation de la posologie

Les maladies concomitantes, en particulier les infections et états fébriles, augmentent généralement les besoins en insuline du patient, ainsi les maladies concomitantes des reins, du foie ou affectant les glandes surrénales,

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



evou de methode de fabric
de changement de la posol
Actrapid® à partir d'un autr
une augmentation du rom
une modification de la poso
d'insuline habituelle. Si un
passage du patient à Actrap
première dose ou pendant t
Comme avec toute insulino
d'injection peuvent survenir
des rougeurs, urticaire, infla
gonflements et démangeais
sites d'injection dans une zo
ou éviter ces réactions. Ces
généralement en quelques j
rars occasions, des réaction
nécessiter l'arrêt du traitem
Avant de voyager entre les z
horaires, le patient devrait é
car cela peut signifier que le
et des repas à des heures dif
En raison du risque de précip

Ramipril Win®

Ramipril

5 mg 10 mg

Comprimé sécable

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

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

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

Classe pharmacothérapeutique

Ramipril Win, comprimé sécable contient un médicament appelé ramipril. Celui-ci fait partie d'un groupe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

Ramipril Win, comprimé sécable agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle,
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins,
- Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ramipril Win, comprimé sécable peut être utilisé :

- Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Ramipril Win, comprimé sécable :

- Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans Ramipril Win, comprimé sécable listés à la rubrique Informations supplémentaires.
- Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angioedème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Ramipril Win, comprimé sécable pourrait ne pas vous convenir.
- Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois. Il est également préférable d'éviter de prendre

Ramipril
allaitée
• Si vous
Ne prenez
concerne
comprimé

Précautions

Faites

Vérifiez

• Si vous

• Si vous

avez la

diurétique

• Si vous

(dés)

• Si

intention

traitemen

médica

• Si

• Si vous souffrez d'une maladie

érythém

• Vous

Ramipril

plus de 3

ce stade

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

Entant

108,00

108,00

108,00

108,00

L'utilisation de ramipril est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent car la tolérance et l'efficacité de ramipril chez les enfants n'ont pas été étudiées. Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'êtes pas sûr), consultez votre médecin avant de prendre Ramipril Win, comprimé sécable.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments :

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments quels qu'ils soient, y compris des médicaments d'ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) car ramipril peut interagir avec certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent agir sur Ramipril Win, comprimé sécable.

Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'aspirine).
- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle élevée (insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'adrénaline). Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.
- Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :
- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'aspirine).
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation.
- Les diurétiques tels que le furosémide.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans le sang (la spironolactone, le triamterène, l'amiloride, les sels de potassium pour fluidifier le sang).
- Les corticostéroïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisolone.
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).
- Veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants :
- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux (qui pourraient abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie)).
- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques injectables (insuline).
- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux (qui pourraient abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie)).
- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques injectables (insuline).

Dr. Wafdi Abderrahim

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الدكتور وافي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمينة

Casablanca, le 20/04/19 في الدار البيضاء،

N. Wafdi Abderrahim

Youssef & Dr. Roudani Youssef

Angled, Abdel, 1002, 1002, de 1002

LABORATOIRE REGRAGUI
Angle Bd. Sidi Abderrahmane
Rue d'Azemmour - CASABLANCA
02.20.09.07 - Fax : 02.20.09.27

secteur WAFDI Abderrahim
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
2, Rue Pyrénées Angle Bd. Roudani
Maârif - Casablanca
05.22.25.19.70



مختبر التحليلات الطبية الرگراڠي
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la Faculté
de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 1907202027

Casablanca le 20-07-2019

Mr Mohamed TAIBI

Demande N° 1907202027

Date de l'examen : 20-07-2019

Caisse : **MUPRAS**

ICE : 001643223000003

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B

TOTAL DOSSIER : 300DH

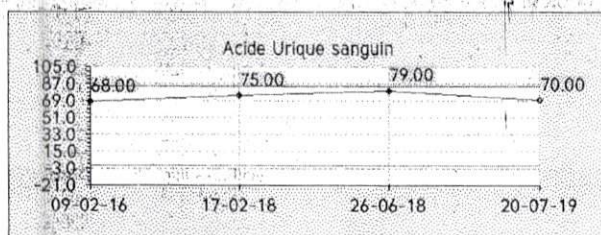
Arrêtée la présente facture à la somme de : trois cents dirhams

LABORATOIRE REGRAGUI
Angle Bd. Sidi Abderrahmane
et Route d'Azemmour - CASABLANCA
Tel : 022.90.09.67 - Fax : 022.90.09.27

Enregistré le: 20-07-2019 à 10:50
 Edité le: 20-07-2019 à 12:04
 Prescrit par : Dr WAFDI Abderrahim

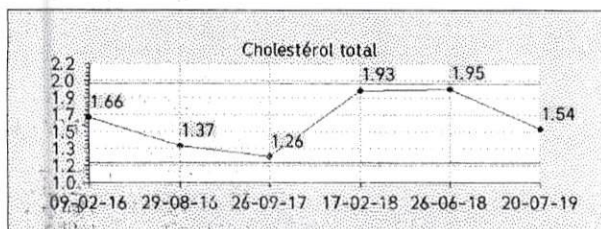
Mr Mohamed TAIBI

Né (e) le : 01-01-1950, âgé (e) de : 69 ans
 Référence : 1907202027



Cholestérol total

1.54 g/l (1.20-2.00) 1.95
 3.97 mmol/l (3.10-5.16) 5.03



Cholestérol HDL

0.54 g/l (>0.35) 0.57
 1.39 mmol/l (>0.90) 1.46
 2.85 (<5.00) 3.42

Rapport CT/HDL
 (Athérogénicité du cholestérol)

Cholestérol LDL

0.87 g/l (<1.55) 1.21
 2.24 mmol/l (<4.00) 3.12
 1.61 (<3.55) 2.12

Rapport LDL/HDL

Le niveau du LDL sera interprété en fonction du niveau de risque cardio-vasculaire global évalué à l'aide de la table SCORE ou des facteurs de risque cardio-vasculaire (HAS, février 2017)

	Faible	Modéré	Elevé	Très élevé
Niveau de risque cardio-vasculaire	SCORE < 1%	-Diabète type 1 ou 2 <40 ans ni atteinte organe cible -SCORE > ou = 1 - <5%	-IRC (30-59 ml/min) -TA > 180/110 mmHg -Diabète type 1 ou 2 sans FRCV ni atteinte des organes cibles si < 40 ans -SCORE > ou = 5 - <10%	-Diabète type 1 ou 2 avec atteinte d'organe cible ou au moins un FRCV, si < 40 ans -IRC sévère (15 à 29 ml/min) -SCORE > ou = 10%
Objectifs thérapeutiques	Mesure hygiéno-diététiques Cible LDL < 1.9 g/l ou 4.9 mmol/l	Mesure hygiéno-diététiques+ médicament(s) cible LDL < ou = 1.30 g/l ou 3.4 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques + médicament(s) cible LDL < ou = 1 g/l ou 2.6 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques+ médicament(s) Cible LDL < ou = 0.7 g/l ou 1.8 mmol/l

Triglycérides

0.67 g/l (<1.50) 0.85
 0.76 mmol/l (<1.71) 0.97

LABORATOIRE REGRAGUI
 Angèle H. Sidi Abderrahmane et
 route d'Azemmour - Casablanca
 Tél: 0522 90 09 57 - Fax: 0522 90 09 58



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé, de la Faculté
de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1950, âgé (e) de : 69 ans
Enregistré le: 20-07-2019 à 10:50
Edité le: 20-07-2019 à 12:04
Prélèvement : au labo
Le : 20-07-2019 à 11:02

Mr Mohamed TAIBI

Référence : **1907202027**

Prescrit par : **Dr WAFDI Abderrahim**

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

Aspect du sérum

Limpide

Glycémie à jeûn

1.11 g/l

(0.70-1.10)

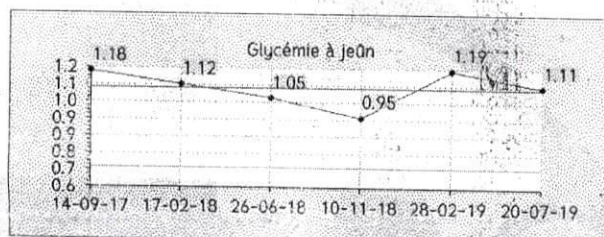
28-02-2019

1.19

6.2 mmol/l

(3.9-6.1)

6.6



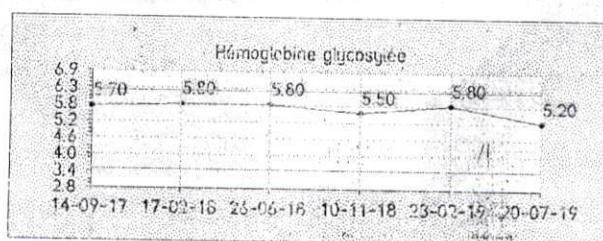
Hémoglobine glycosylée
(HPLC /D10.Biorad)

5.20 %

(3.50-6.25)

28-02-2019

5.80



Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7

Bon contrôle : 7-8

Métabolisme mal équilibré : >8

Acide Urique sanguin

70 mg/l

(<84)

26-06-2018

79

417 µmol/l

(<501)

471

LABORATOIRE REGRAGUI
Angle Bd. Sidi Abderrahmane e
Route d'Azemmour - Casablanca
Tél: 0522 90 09 67 - Fax: 0522 90 09 27



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la Faculté
de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



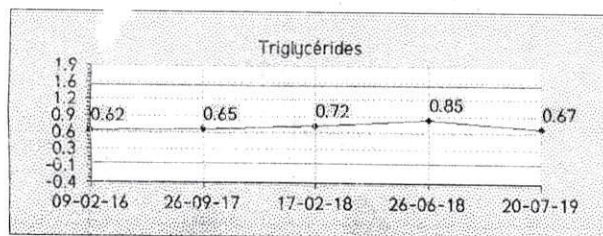
093002863

Né (e) le: 01-01-1950, âgé (e) de : 69 ans
Enregistré le: 20-07-2019 à 10:50
Edité le: 20-07-2019 à 12:04
Prélèvement : au labo
Le : 20-07-2019 à 11:02

Mr Mohamed TAIBI

Référence : 1907202027

Prescrit par : Dr WAFDI Abderrahim



Mr
LABORATOIRE REGRAGUI
Dr Sidi Abderrahmane et
Casablanca