

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.

Biologie 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.

Educations :

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.

Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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 canalaires.

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

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° P19- 0046411

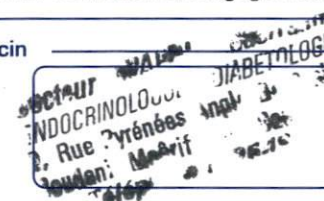
☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 03579 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : TAIBI MOHAMMED
Date de naissance : 1950
Adresse : 18, Rue 25 SENHAGA Hay EL HANA CASABLANCA
Tél. : 06 75 15 01 77 Total des frais engagés : 3630,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13 / 11 / 2019
Nom et prénom du malade : TAIBI Mohamed Age : 19.50
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète
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

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]



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
13/11/19		6	250M	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	13/11/19	3470,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	12/11/2019	B160 et A134	160,0H

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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'EX

Dr. Wafdi Abderrahim

الدكتور وافي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الكوليسترول - السمّة

Casablanca, le 13/11/19 في الدار البيضاء،

Dr. Wafdi Abderrahim

350,00 x 4

Insuline Actrapid 100 U/ml - 18U - 16U. 3 jours

350,00 x 2

Insuline Actrapid 100 U/ml - 18U - 16U. 3 jours

20,80 x 4

Phénylalanine 100 mg - 21. 3 jours

108,00 x 4

Phénylalanine 100 mg - 21. 3 jours

128,00 x 5

Phénylalanine 100 mg - 21. 3 jours

71,80 x 2

Phénylalanine 100 mg - 21. 3 jours

72,80

Phénylalanine 100 mg - 21. 3 jours



صيدلية المنجورة
Pharmacie MENJRA
Dr. MENJRA Samir
16, Angle Bd. Ibnou Sinaâ Rue 4
Hay Hassani Casablanca
Tél. : 05 22 89 50 05

دكتور وافي عبد الرحيم
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
2, Rue Pyrénées Angl. 3, Maârif
Casablanca

2, زنفة عبد الله راجع (بريني سابقا) زاوية شارع ابراهيم الروداني - المعارف - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22.25.19.70

2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrénées) - Angle Bd. Brahim Roudani - Maârif - CASABLANCA - Tél. : 05 22.25.19.70

123470,60

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



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

8-0204-73-230-1



ou éviter ces réactions. Ces réactions
généralement en quelques jours à
rares occasions, des réactions au site
nécessiter l'arrêt du traitement par
Avant de voyager entre les zones ay
horaires, le patient devrait être avisé
car cela peut signifier que le patient
et des repas à des heures différentes
En raison du risque de précipitation

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.

Mises en garde spéciales

Ui
pa
h
E
af
q
ll
s
bl
D
tr
pr
U
L'

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



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



prevu peut entrainer une hypoglycémie.
Les patients dont le contrôle glycémique est amélioré, par exemple dans le cadre d'une intensifiée, peuvent constater un changement précurseurs habituels d'hypoglycémie et avertis de cette éventualité.
Les signes précurseurs habituels peuvent patients présentant un diabète ancien.
En cas de changement de type ou de marque patient devra faire l'objet d'un suivi médical changements de concentration, de marque d'origine (insuline humaine, analogue de et/ou de méthode de fabrication peuvent changement de posologie.

Le transfert d'un patient à Mixtard® à pa d'insuline peut nécessiter une augmentation d'injections quotidiennes ou une modification utilisée avec leurs produits d'insuline habituels. Si un ajustement de la posologie s'avère passage à Mixtard®, il pourra être effectué injection ou pendant les premières semaines. Comme avec toute insulinothérapie, des d'injection peuvent survenir, se traduisant des rougeurs, urticaire, inflammation, des gonflements et démangeaisons. Une

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

Veillez 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 notice

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.

7. 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 utile 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. QUELS SONT LES Avertissements 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 odeur d'urée à l'haleine, 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 poumons 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. Cela peut entraîner un manque d'oxygène dans des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissement et précautions »).

Avertissement et précautions »).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un nécessaire l'injection d'un produit de contraste à base de circulation sanguine.

- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un ou deux jours après de tels examens ou interventions chirurgicales ; déclarez si vous avez besoin ou non d'un traitement pendant cette période.

Il est important que vous suiviez précisément les instructions.

Précautions d'emploi : mise en garde spéciales

Avertissement et précautions

Veillez noter le risque particulier suivant l'acidose lactique. GLUCOPHAGE peut provoquer une complication très rare, appelée acidose lactique, en particulier si vous reprenez le médicament. Le risque de développer une acidose lactique est accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé, consommation d'alcool, de perte de liquides organique liée à de fortes diarrhées ou à des vomissements, de et d'affections médicales dans lesquelles une partie d'oxygène (telles que les maladies cardiaques aiguës).

Il est important de respecter la prise de votre traitement diabétique et la pratique d'un exercice physique régulier pour réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile non spécifique comme des vomissements, des maux abdominaux avec crampes musculaires, une sensation avec une fatigue intense et des difficultés à respirer.

symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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'hyperglycémie (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 hypoglycémiques, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels 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, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments.

Autre médicament et GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé.

Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir « Ce qu'il faut demander conseil à votre médecin » ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucose en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucose :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine).

- Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons

GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament.

L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défectueux ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement. Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Sportifs

Sans objet.

En raison de l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Conduite de véhicules et utilisation de machines.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre

20,80

20,80

20,80

20,80

Glucose une fois par jour. La prise, en 2 prises distinctes. La fonction (tous les 3 à 6 mois).

Si vous prenez également de l'insuline de Glucose à prendre.

Surveillance

- Votre médecin contrôlera régulièrement le taux de sucre dans le sang. Veillez à ce que vous soyez également à jour de votre glycémie à prendre.

- Votre médecin contrôlera également le fonctionnement de vos reins. Des contrôles sont nécessaires si vous êtes âgé(e) ou normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE ?

Prenez GLUCOPHAGE pendant ou après les repas, à jeun, à l'heure que vous jugez la plus agréable. Les comprimés ne doivent pas être comprimés avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, ou deux fois par jour, à jeun, à l'heure que vous jugez la plus agréable.

- Si vous prenez séparément deux ou trois fois par jour, à jeun, à l'heure que vous jugez la plus agréable.

- Si vous prenez séparément trois ou quatre fois par jour, à jeun, à l'heure que vous jugez la plus agréable.

Si vous avez pris plus de Glucose que vous n'avez dû :

Si vous avez pris plus de Glucose que vous n'avez dû, développez une acidose lactique. Les symptômes, comme des vomissements, des maux abdominaux avec crampes musculaires, une sensation de fatigue intense et des difficultés à respirer, on peut noter une baisse de la température corporelle.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instruction en cas d'omission d'une prise.

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Risque de syndrome de surcharge sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur

Ramipril Win®

Ramipril

5 mg 10 mg

Comprimé sécable

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'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 passage 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 douleur de l'appareil 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 Win, comprimé sécable en allaitement).

- Si votre pression artérielle est anormale.
- Ne prenez pas Ramipril Win, comprimé sécable, si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin.

Précautions d'emploi : mises en garde

Faites attention avec Ramipril Win

Vérifiez auprès de votre médecin ou votre

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques
- Si vous avez perdu une grande quantité avec la diarrhée, suiez de manière inhabituelle, des vomissements ou avez sué
- Si vous allez suivre un traitement pour l'anesthésie (désensibilisation).

- Si vous allez recevoir un anesteés intervention chirurgicale ou des soins de traitement par Ramipril Win, comprimé sécable.

- Si votre taux sanguin de potassium est
- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire, érythémateux systémique.

Vous devez informer votre médecin si vous

Ramipril est déconseillé en début de grossesse plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement au développement de l'enfant.

Utilisation de ramipril est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans, car la tolérance et l'efficacité de ramipril chez les enfants n'ont pas été établies.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), parlez-en à votre médecin avant de prendre Ramipril Win, comprimé sécable.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments :

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments quels qu'ils soient, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) car ramipril peut avoir une incidence sur certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur Ramipril Win, comprimé sécable.

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent rendre Ramipril Win, comprimé sécable moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels que l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).
- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec Ramipril Win, comprimé sécable :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels que l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels que la ciclosporine.
- Les diurétiques tels que le furosémide.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, la triamterène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).
- Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels que la prednisolone.
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils pourraient être affectés par Ramipril Win, comprimé sécable :

- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline. Ramipril pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez Ramipril Win, comprimé sécable.

108,00
108,00
108,00
108,00

• Le lithi
quantité de
par votre m
Si l'un ou
à votre mé
Interactio
Aliments
• La prise
sensation
pouvz bou
médecin,
des effets
• Ramipril
Utilisatio
grossesse
vous deve
otre médi
cable av
commen
ramipril v
ceinte d
Vlaiteme
formez v
ramipril v
traitement
demandez
effets sur
Conduite
Vous pou
étourdisse
sécable ou
n'utilisez p
3. COMM
Instructio
Respectez
médecin ou
Posologie
Durée du
Comment
Prenez ce
Avez les
N'écassez p
Combien
Traitement
La dose in
Votre médi
contrôlée.
La dose m
Si vous pr
diurétique
Pour rédu
La dose m
La dose ha
Traitement
Votre traitem
Votre médi
La dose in
Votre médi
La dose m
Traitement
La dose in
Votre médi
La dose m
Traitement
La dose in

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 le mois précédent,
 - 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 MÉDECIN 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

Ce médicament
(voir Ne
sécables)
AFIN D'Ê
PLUSIEUR
(perfusion)
SYSTEMA
A VOTRE

Grossesse

Il est préfé
grossesse
Si vous déci
consultez v
le poursuivi
Demandez t
de prendre t

Liste des ex

3. COMMENT

sécables ?

Posologie

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

Mode et v

Voie orale
Les compr
devant pas
Les compr
préférence

Fréquence d'administration

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

Durée du traitement

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

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.

tanakan[®] 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE T. comprimé enrobé ET EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATATEUR PER

(C : système cardio-vas

Ce médicament est inc

traitement symptomati

troubles cognitifs du su

troubles de la mémoire) a l'exception de tout

type de démence confirmée, de troubles

secondaires à des médicaments, à une

dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :

antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST

INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE

VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

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 DE DOUTE NE PAS HESITER A

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un

autre médicament, y compris un médicament

71,30

71,30



VAXIGRIP

Suspension injectable en
seringue préremplie

**Vaccin grippal
(inactif, à virion fragmenté)**

Souches 2019/2020

Veillez lire attentivement cette notice avant de vous faire vacciner, vous ou votre enfant, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce vaccin vous a été personnellement prescrit à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si vous ou votre enfant ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que VAXIGRIP et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VAXIGRIP ?
3. Comment utiliser VAXIGRIP ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VAXIGRIP ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que VAXIGRIP et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : vaccin contre la grippe - code ATC : J07B80
VAXIGRIP est un vaccin.

Ce vaccin vous aide, vous ou votre enfant, à vous protéger contre la grippe. VAXIGRIP doit être utilisé selon les recommandations officielles. Lorsqu'une personne reçoit le vaccin VAXIGRIP, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches de virus qui peuvent changer chaque année. C'est pourquoi, vous ou votre enfant pouvez avoir besoin d'être vacciné chaque année. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VAXIGRIP est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les trois souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. La période d'incubation de la grippe est de quelques jours ; ainsi, si vous ou votre enfant êtes exposé à la grippe juste avant ou juste après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore développer la maladie.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VAXIGRIP ?

Pour être certain que VAXIGRIP vous est adapté ou est adapté à votre enfant, il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si l'un des points ci-dessous vous concerne vous ou votre enfant.

Si vous ne comprenez pas quelque chose, demandez à votre médecin ou votre pharmacien de vous expliquer.

N'utilisez jamais VAXIGRIP :

- Si vous ou votre enfant :
 - êtes allergiques à l'un des composants
 - aux substances à l'un des autres
 - à l'un des constituants (ovalbum, Ooctoxol-9)
- Si vous ou votre enfant ont eu une maladie a

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre

Avant la vaccination, ve

- avez une faible ré

afectant le système immunitaire),

• souffrez de troubles de la coagulation ou êtes facilement sujet aux bleus.

Votre médecin décidera si vous ou votre enfant devez être vacciné.

Un évanouissement peut survenir (surtout chez les adolescents) après, voire avant, l'injection avec une aiguille. Aussi, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier, vous ou votre enfant vous êtes évanoui lors d'une précédente injection.

Si, pour quelque raison que ce soit, vous ou votre enfant devez faire une analyse sang dans les jours qui suivent la vaccination grippale, parlez-en à votre médecin. Les tests faussement positifs ont été observés chez quelques patients qui avaient récemment vaccinés.

Comme pour tous les vaccins, VAXIGRIP peut ne pas protéger complètement toutes les personnes vaccinées.

Enfants

Voir rubrique « Avertissements et précautions ».

Autres médicaments et VAXIGRIP

- Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment un autre vaccin ou un autre médicament.
- VAXIGRIP peut être administré en même temps que d'autres vaccins, mais sur des membres différents. Dans ce cas, les effets indésirables pourront être intensifiés.
- La réponse immunitologique peut être diminuée en cas de traitement immunosuppresseurs tels que les corticostéroïdes, les médicaments cytotoxiques ou la radiothérapie.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament. Les vaccins contre la grippe peuvent être utilisés à tous les stades de la grossesse. Les données de sécurité disponibles sont plus importantes pour le deuxième et troisième trimestre que pour le premier trimestre ; cependant, les données d'utilisation des vaccins grippaux inactivés dans le monde n'indiquent pas d'issues anormales pour le fœtus et la mère attribuables au vaccin.

VAXIGRIP peut être utilisé pendant l'allaitement.

Votre médecin ou votre pharmacien sera en mesure de décider si vous devez recevoir VAXIGRIP.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

VAXIGRIP n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

VAXIGRIP contient du potassium et du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol de potassium (39 mg) et de sodium (23 mg) par dose, c'est-à-dire qu'il est pratiquement sans potassium et sans sodium.

3. Comment utiliser VAXIGRIP ?

Les adultes reçoivent une dose de 0,5 ml.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Les enfants à partir de l'âge de 36 mois reçoivent une dose de 0,5 ml.

Les enfants âgés de 6 mois à 35 mois reçoivent une dose de 0,25 ml.

Si les recommandations nationales le préconisent, une dose de 0,5 ml peut être administrée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaâ Casablanca
Vaxigrip inj b1 ser
0,5 ml
P.P.V : 72,80 DH



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 12/11/19 في الدار البيضاء،

Dr. Wafdi Abderrahim

Dr. Wafdi Abderrahim

Dr. Wafdi

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

Dr. Wafdi Abderrahim
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
2, Rue Pyrénées Angle Bd. Brahim
Roudani - Maârif - Casablanca
Tél : 05 22.25.19.70



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: 12-11-2019 à 09:15
Edité le: 12-11-2019 à 10:22
Prélèvement : au labo
Le : 12-11-2019 à 09:24

Mr Mohamed TAIBI

Référence : 1911122028

Prescrit par : Dr WAFDI Abderrahim

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

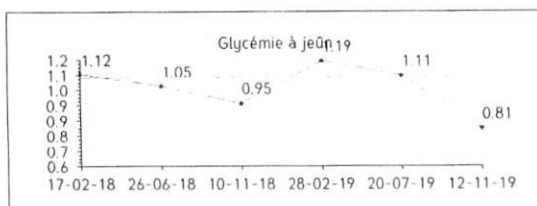
Glycémie à jeûn

0.81 g/l (0.70-1.10)
4.5 mmol/l (3.9-6.1)

20-07-2019

1.11

6.2

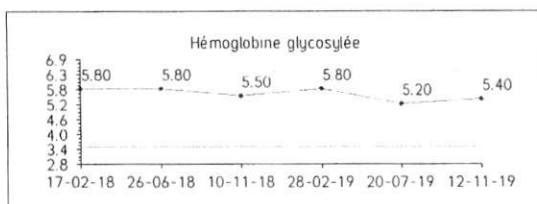


Hémoglobine glycosylée
(HPLC /D10.Biorad)

5.40 % (3.50-6.25)

20-07-2019

5.20



Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7

Bon contrôle : 7-8

Métabolisme mal équilibré : >8

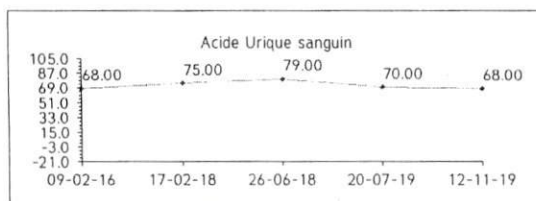
Acide Urique sanguin

68 mg/l (<84)
405 µmol/l (<501)

20-07-2019

70

417



LABORATOIRE REGRAGUI
Angle Bd Sidi Abderrahmane et
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

FACTURE N° : 1911122028

Casablanca le 12-11-2019

Mr Mohamed TAIBI

Date de l'examen : 12-11-2019

Caisse : **MUPRAS**

INPE :



Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0100	Acide urique	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B

TOTAL DOSSIER : 160 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent soixante dirhams

LABORATOIRE REGRAGUI
Angle Bd. Sidi Abderrahmane
et Route d'Azemmour - CASABLANCA
Tél : 022.90.99.67 • Fax : 022.90.99.27