

**RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR  
OBTENIR 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.

**Éducation :**

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 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.



**Déclaration de Maladie**

N° P19- 0046656

Maladie       Dentaire       Optique       Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) **25101**

Matricule : **2836** Société : **RAM**

Actif       Pensionné(e)       Autre : **(épouse)**

Nom & Prénom : **BENSABIH EL INRANY MOSTAFA**

Date de naissance : **27-11-1943**

Adresse : **VILLA DOUNIA RUE CANAL DE SUEZ AINDIAR OUSA**

Tél. : **0661160198** Total des frais engagés : **4865,60** Dhs

Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :

Date de consultation : **13/02/2020**

Nom et prénom du malade : **BENSABIH JARWA** Age : .....

Lien de parenté :  Lui-même       Conjoint       Enfant

Nature de la maladie : **Dyslipémie**

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 : **ORSA** le **13/02/2020**

Signature de l'adhérent(e) : **ABEIL**



**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
13/02/20	extra		300	
13/02/20	00pp		1000	

**EXÉCUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18.02.2020	550,60

**PHARMACIE RAIS**  
62, Rue de la Mer Baltique,  
Ain Diab - Casablanca  
Tél: 05 22 79 81 52

**ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	19/02/2020	B, M, O, R, S	2051,00

**LABIOMÉD**  
Laboratoires d'Analyses Médicales  
122, Bd. D'Anfa Oudjda, Casablanca  
Casablanca - Tél: 05 22 79 71 86

**AUXILIAIRES MÉDICAUX**

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 :**  
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
<b>O.D.F PROTHESES DENTAIRES</b>	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">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 colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	<p><b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS      VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUT



Cabinet de Consultations  
et d'Explorations Cardio - Vasculaires

131021206

Mr BENSABAH SALIM

~~56.60 x 2~~

~~Stimox 1/1~~

~~57.80 x 3~~

~~LDNOR 10/1~~

~~95.00 x 2~~

~~Xental 25 1/1~~

~~74.00~~

~~Stesam x 2/1 (1 mois)~~

= 550,60

23E  
136 704

PHARMACIE RAIS  
Ain Diab - Casablanca  
Rue de la Mer Baltique  
Tél : 05 22 20 35 84 / Fax : 05 22 79 81 52

PHARMACIE RAIS  
Ain Diab - Casablanca  
Rue de la Mer Baltique  
Tél : 05 22 20 35 84 / Fax : 05 22 79 81 52  
Urgence  
Rés Jassim Houssain  
Cardiologue  
Rue de la Foire Internationale - Casablanca  
Tél : 05 22 20 35 84 / Fax : 05 22 79 81 52

181E  
136 705

PHARMACIE RAIS  
Ain Diab - Casablanca  
Rue de la Mer Baltique  
Tél : 05 22 20 35 84 / Fax : 05 22 79 81 52

Docteur Ahmed SETTI

# Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé

LOT : 19E001  
PER : 07 2023

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

OFI

rendre

IS

Veuillez lire  
ce médica  
important

P.P.V : 56DH6U



**Vous pourriez avoir besoin de la notice. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si vous 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.**

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE

**AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?** Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

**Avertissements et précautions** Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DÉPENDANCE :** ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance,
- vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée,
- vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

# Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé

LOT : 19E001  
PER. 07/2023

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

OFI

rendre

IS

Veuillez lire  
ce médica  
important

P.P.V : 56DH6U



**Vous pourriez avoir besoin de la lecture de cette notice pour d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si vous 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.**

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs - code ATC : N05CF02 Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'insomnie. Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE

**AVANT DE PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?** Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des

muscles).

**Avertissements et précautions** Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable. **Mises en garde** Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DÉPENDANCE :** ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc... Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance,
- vous prenez une dose supérieure à la dose recommandée,
- vous prenez du zolpidem alors que vous utilisez déjà un autre médicament sédatif ou qui augmente la quantité de STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans le sang, ou encore des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, ou des substances illicites. Pour

**LD-NOR®**

**10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé  
(DCI : Atorvastatine)**

**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.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**  
LD-NOR® 10, 20, 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

**Composition :**

LOT : 191264  
MT AV : 07/2022  
PPV : 57 80DH

LOT : (HD) Add

**LD-NOR 10mg**  
30 comprimés pelliculés



sanguin des lipides appelés cholestérol et des modifications du mode de vie ne sont pas une maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé, agit sur votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à prendre votre médicament pendant toute la durée du traitement.

pelliculé ou à un autre médicament similaire. Les effets indésirables contenus dans ce médicament.

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

**CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

**POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :**

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé : Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**EFFETS SECONDAIRES :**

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, contactez votre médecin.

INDICATION  
LD-NOR est indiqué pour le traitement de l'hypercholestérolémie (triglycérides élevés) chez les patients souffrant de maladies du cœur. LD-NOR, comprimé pelliculé, agit sur votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à prendre votre médicament pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS  
Ne prenez pas LD-NOR, comprimé pelliculé, si vous êtes enceinte ou essayez de l'être, si vous allaitez ou si vous avez un doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI  
Il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, si vous êtes enceinte ou essayez de l'être, si vous allaitez ou si vous avez un doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES  
Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

RARE : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :  
• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.  
• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.  
• Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

TRÈS RARE : affecte moins de 1 patient sur 10000 :  
• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, contactez votre médecin.

**LD-NOR®**

**10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé  
(DCI : Atorvastatine)**

**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.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**  
LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

**Composition :**

LOT : 191264  
MT AV : 07/2022  
PPV : 57 80DH

LOT : (HD) Add

**LD-NOR 10mg**  
30 comprimés pelliculés



sanguin des lipides appelés cholestérol et des modifications du mode de vie ne sont pas une maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé, agit sur votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à prendre votre médicament pendant toute la durée du traitement.

pelliculé ou à un autre médicament similaire. Les effets indésirables contenus dans ce médicament.

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

**CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

**POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :**

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé : Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**EFFETS SECONDAIRES :**

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, contactez votre médecin.

INDICATION  
LD-NOR est indiqué pour le traitement de l'hypercholestérolémie (triglycérides élevés) chez les adultes et les enfants de 10 ans ou plus. LD-NOR, comprimé pelliculé, agit sur votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à prendre votre médicament pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS  
Ne prenez pas LD-NOR, comprimé pelliculé, si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des excipients contenus dans ce médicament. Si vous avez une maladie du foie, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous êtes enceinte ou essayez de le devenir, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous êtes allaitante, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie rénale, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie musculaire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie hépatique, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie cardiaque, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie pulmonaire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système nerveux, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système immunitaire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système digestif, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système circulatoire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système urinaire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système reproducteur, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système endocrinien, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système musculo-squelettique, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système cutané, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système ophtalmique, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système auditif, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système olfactif, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système gustatif, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système éliminatoire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système excrétoire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système excrétoire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé. Si vous avez une maladie du système excrétoire, contactez votre médecin avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

**LD-NOR®**

**10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé  
(DCI : Atorvastatine)**

**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.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**  
LD-NOR® 10, 20, 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

**Composition :**

LOT : 191264  
UT AV : 07/2022  
PPV : 57 80DH

LOT : (HD) Add

**LD-NOR 10mg**  
30 comprimés pelliculés



sanguin des lipides appelés cholestérol et des modifications du mode de vie ne sont pas une maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé, agit sur votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à prendre votre médicament pendant toute la durée du traitement.

pelliculé ou à un autre médicament similaire. Les effets indésirables contenus dans ce médicament.

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

**CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

**POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :**

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé : Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**EFFETS SECONDAIRES :**

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, contactez votre médecin.

INDICATION  
LD-NOR est indiqué pour le traitement de l'hypercholestérolémie (triglycérides élevés) chez les patients souffrant de maladies du cœur. LD-NOR, comprimé pelliculé, agit sur votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à prendre votre médicament pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS  
Ne prenez pas LD-NOR, comprimé pelliculé, si vous êtes enceinte ou essayez de l'être, si vous allaitez ou si vous avez un doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien. Il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI  
Si vous prenez LD-NOR, comprimé pelliculé, consultez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

**XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg,**  
Comprimé sécable  
Carvédilol

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

**Dans cette notice :**

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

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

Ce médicament contient du carvédilol: un alpha et bêtabloquant.

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?**

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

**Ne prenez jamais XEDILOL, comprimé sécable dans les cas suivants:**

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse
- Insuffisance hépatique
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque < 50 battements par minute)
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> degrés)
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités)

القلم كسار  
XEDILOL 25 mg  
Boîte de 30 comprimés sécables  
AMM N°148/15 DMP/21/NR3



95,00

**XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg,**  
Comprimé sécable  
Carvédilol

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

**Dans cette notice :**

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

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

Ce médicament contient du carvédilol: un alpha et bêtabloquant.

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimé sécable ?**

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

**Ne prenez jamais XEDILOL, comprimé sécable dans les cas suivants:**

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse
- Insuffisance hépatique
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque < 50 battements par minute)
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> degrés)
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités)

القلم كسار  
**XEDILOL 25 mg**  
Boîte de 30 comprimés sécables  
AMM N°148/15 DMP/21/NR3



95,00

# Stresam

CHLORHYDRATE D'ETIFOXINE

**Veillez lire attentivement l'intégralité du médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes similaires, car il peut être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Lot : 3105  
Mfg: 04 2019  
EXP.: 04 2022  
BIOCODEX MAROC PPV : 74,00 DH

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE STRESAM 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STRESAM 50 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE STRESAM 50 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STRESAM 50 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE STRESAM 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**  
**ANXIOLYTIQUE**

**Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé pour diminuer les diverses réactions émotionnelles et corporelles qui accompagnent l'anxiété.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STRESAM, gélule ?**

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

Dr. Ahmed SETTI  
 Cardiologue  
 15, rue de la République  
 Casablanca  
 Tél: 05 22 20 95 95  
 Fax: 05 22 20 95 95  
 Urgence: 05 22 20 95 95

# Bilan Biologique

Le : 13/02/20

Nom/Prénom: BENSAÏH JAMIL Age: ..... Sexe : H  F

**Hematologique**

- NFS
- Plaquettes
- VS
- CRP
- Hemoculture

**Bilan maratal**

- Fer sérique
- CTF
- Ferritine
- Transferrine

**Hemostase**

- Temps de Prothrombine
- TCK
- Fibrinogene
- INR

**Glucose**

- Glycémie à jeun
- Hyperglycémie par VO
- Hémoglobine glyquée

**Lonogramme sanguin**

- Na+
- K+
- Cl-
- Ca++
- Phosphore
- Mg++
- Bicarbonates(HCO3-)
- urée
- Créatinine
- Acide urique

**Hematologique**

- Cholestérol total
- Cholestérol HDL
- Cholestérol LDL
- Triglycérides

**Fonction hépatique et enzymatique**

- Amylasémie
- Bilirubine libre et conjuguée
- Phosphatases acides
- Phosphatases alcaline
- lactate Déshydrogénase LDH
- transaminasés ASAT, ALAT
- Gamme-GT
- 5'Nucleotidase
- CPK (créatine Phosphokinase)
- Troponine
- Electrophorèse des protéines EPP
- BNP

**Lonogramme sanguin**

- Ca++
- Phosphore
- Na+
- K+
- Cl+
- Uree
- créatinine

**Lonogramme sanguin**

- Protéinurie des 24h
- ECBU
- Antibiogramme

**Hematologique**

- ABO
- Rhesus
- RAI

**Hematologique**

- VDRL-TPHA
- Hépatite B
  - Antigène Hbs
  - Anticorps Anti-Hbs
  - Anticorps Anti-Hbc
  - Anticorps Anti-Hbe
- Hépatite C
  - Anticorps Anti-HVC
- Sérologie toxoplasmeose
- Sérologie Rubéole
- B-HCG Plasmatique

- Facteur Rhumatoïde:
  - (Latex, Waaler Rose)
  - Anticorps anti-nucléaires
  - Anticorps anti-DNA natif
- ASLO
- Dosage du Complément

Autre : VIT D

LABORATOIRE D'ANALYSES BIOMEDICALES  
 Casablanca - Tél: 05 22 20 95 95  
 122 Bd. Dans l'Annee Quartier Anfa  
 Casablanca - Tél: 05 22 20 95 95

# Laboratoire LABIOMED d'Analyses Médicales

LABIOMED - S.N.C. - RC 92541 - IF 01022247 - CNSS 6007670 - Patente 30200179 - ICE 000231012000067  
Compte Banque Populaire - 190 / 780 / 21211 5575621 000 3 / 30 / Taha Houcine - Casablanca  
122, Bd d'Anfa - Quartier Racine - Casablanca - Tél. : 05 22 48.13.51 / 48.13.86 - Fax : 05 22 48.13.96

**Dr Jalil ELMANJRA**

Pharmacien Biologiste  
Ancien Assistant des Hôpitaux de Dijon  
Ancien Interne des Hôpitaux de Strasbourg

**Dr Abdelaziz LEMSEFFER**

Pharmacien Biologiste  
Ancien Interne des Hôpitaux de Besançon  
D.I.U. de Biologie de la Reproduction

**Bactériologie - Biochimie - Hématologie - Immunologie - Mycologie - Parasitologie - Virologie**

Casablanca le 19 février 2020

Mme BENSABIH JAMILA

FACTURE N°	3051
------------	------

Analyses :			
Numération formule sanguine -----	B	70	
Vitesse de sédimentation -----	B	30	
Glycémie (a jeun) -----	B	30	
Hémoglobine A1c Glycosylée -----	B	100	
Triglycérides -----	B	60	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL + LDL -----	B	80	
Acide urique sanguin -----	B	30	
Urée -----	B	30	
Créatinine sanguine -----	B	30	
Ferritine -----	B	250	
Sodium (Na +) -----	B	30	
Potassium (K+) -----	B	30	
Transaminases -----	B	100	
Créatine Phosphokinase (CPK) -----	B	100	
Vitamine D2-D3 (25 OH D) -----	B	400	Total : B 1400

Prélèvements :			
Sang-----	Pc	15	

TOTAL DOSSIER	2 015,00 DH
---------------	-------------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Deux Mille Quinze Dirhams

مختبر التحليلات الطبية  
LABIOMED  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
122, Bd d'Anfa - Quartier Racine  
Tél: 05 22 48 13 51/86 - Casablanca

Insémination • Fécondation in vitro • Micro-injection (ICSI)

**Mme BENSABIH JAMILA**  
Dossier N° : 20512000

Dossier ouvert le : 19/02/20 - Edité le : 19/02/20

Page N° 3/3

Antériorités

FERRITINE (Cobas C6000)	:	<b>78,50</b>	µg/l	F 15-150 H 30-220	63,00
SODIUM (Na+) (Potentiométrie Cobas C6000)	:	<b>141</b>	m.eq / l	135 à 150	
POTASSIUM (K+) (Potentiométrie Cobas C6000)	:	<b>4,8</b>	m.eq / l	3,6 à 5,4	

## ENZYMOLOGIE

### TRANSAMINASES

SGOT/ASAT (Cobas C6000)	:	<b>17</b>	UI/l	< 37	
SGPT/ALAT (Cobas C6000)	:	<b>14</b>	UI/l	< 40	
C.P.K (créatine phosphokinase) (Cobas C6000)	:	<b>47</b>	UI/l	H<190 F<122	

## VITAMINES

VITAMINE D2-D3 (25 OH-Vitamin D2-D3)	:	<b>30,1</b>	µg / l	Valeurs usuelles > 30 µg/l Insuffisance 10 - 30 µg/l Carence < 10 µg/l	
---	---	-------------	--------	--	--

Dr Jalil ELMANJRA

Dr Abdelaziz LEMSEFFER

Insémination • Fécondation in vitro • Micro-injection (ICSI)

**Mme BENSABIH JAMILA**

Dossier N° : 20512000

Dossier ouvert le : 19/02/20 - Edité le : 19/02/20

Page N° 2/3

HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE : **5,7** % HbA1c  
(Automate Cobas E6000)

N : 4,0 à 6,4

Antériorités

TRIGLYCERIDES : **0,89** g/l  
(Cobas C6000) : **1,02** mmol/l  
CHOLESTEROL TOTAL : **1,76** g/l  
(Cobas C6000) : **4,54** mmol/l

0,60 à 1,50

0,70 à 1,70

0,60 à 1,50

0,70 à 1,70

Antériorités

14/09/19

1,22

1,39

1,82

4,7

### CHOLESTEROLS HDL - LDL

CHOLESTEROL HDL : **0,49** g/l  
(Cobas C6000) : **1,26** mmol/l  
CHOLESTEROL LDL : **1,09** g/l  
(Cobas C6000) : **2,81** mmol/l  
Facteur de Risque Athérogène : **3,6**

> 0,40

> 1,03

< 1,60

< 4,12

N < 5,0

0,46

1,19

1,12

2,89

3,9

ACIDE URIQUE : **50** mg/l  
(Cobas C6000) : **298** µmol/l

30 à 62

178 à 368

UREE : **0,25** g/l  
(Cobas C6000) : **4,16** mmol/l

0,15 à 0,50

2,49 à 8,32

CREATININE : **6,9** mg/l  
(Cobas C6000) : **61** µmol/l

6 à 13

54 à 117

Dr Jalil ELMANJRA

Dr Abdelaziz LEMSEFFER

Insémination • Fécondation in vitro • Micro-injection (ICSI)

**Mme BENSABIH JAMILA**

Dossier N° : 20512000

Dossier ouvert le : 19/02/20 - Edité le : 19/02/20

Page N° 1/3

## HEMATOLOGIE

### NUMERATION FORMULE SANGUINE

Antériorités

Hématies	:	<b>4,77</b>	M/mm <sup>3</sup>	4 - 5,4
Hémoglobine	:	<b>14,2</b>	g/dl	11,5 - 16
Hématocrite	:	<b>44</b>	%	
V.G.M.	:	<b>92,0</b>	μ <sup>3</sup>	80 - 100
C.C.M.H.	:	<b>32,3</b>	%	30 à 36
T.C.M.H.	:	<b>29,8</b>	pg	27 à 32
Leucocytes	:	<b>6 250</b>	/mm <sup>3</sup>	4000 - 10000

### FORMULE LEUCOCYTAIRE

P. neutrophiles	:	<b>48,6</b>	%	soit	<b>3 038</b>	/mm <sup>3</sup>	2000 à 7500
P. éosinophiles	:	<b>1,6</b>	%	soit	<b>100</b>	/mm <sup>3</sup>	20 à 800
P. basophiles	:	<b>0,6</b>	%	soit	<b>38</b>	/mm <sup>3</sup>	0 à 200
Lymphocytes	:	<b>42,2</b>	%	soit	<b>2 638</b>	/mm <sup>3</sup>	1000 à 4000
Monocytes	:	<b>7,0</b>	%	soit	<b>438</b>	/mm <sup>3</sup>	200 à 1000
Plaquettes	:	<b>272 000</b>	/mm <sup>3</sup>				150000 - 500000

### VITESSE DE SEDIMENTATION

*	1 <sup>ère</sup> heure	:	<b>28</b>	mm	< 10
*	2 <sup>ème</sup> heure	:	<b>59</b>	mm	< 20

## BIOCHIMIE

*	GLYCEMIE A JEUN	:	<b>1,16</b>	g/l	0,70 à 1,10
	(Cobas C6000)	:	<b>6,4</b>	mmol/l	3,89 à 6,11

Dr Jalil ELMANJRA

Dr Abdelaziz LEMSEFFER



Cabinet de Consultations  
et d'Explorations Cardio - Vasculaires

Casablanca le ... 13/02/2020

Nom et prénom du malade : ... *Dr BENSABAH Jamila*

**NOTE D'HONORAIRES**

➤	<i>Spé</i>	<i>3000</i>	DHS
➤	<i>Exo Duplex Cardiaque</i>	<i>1000</i>	DHS
➤	<i>Exo Duplex Artériel Cervical</i>	<i>1000</i>	DHS
<b>TOTAL</b>		<i>5000</i>	DHS

Arrête la facture à la somme de :

*5000 DHS*

Docteur Ahmed SETTI  
Cardiologue  
Rég. 255111005587 - 175 Rue Boukraa - 2<sup>ème</sup> Etage  
Mly Youssef  
Tél: 05 22 20 35 84 / Fax: 05 22 20 35 88  
CASABLANCA - Urgence

**Docteur Ahmed SETTI**

**Cardiologue**

*Diplômé de la Faculté  
de Médecine de Lille*

*Ancien Médecin des Hôpitaux  
de France*



*Cabinet de Consultations  
et d'explorations Cardio-Vasculaires*

**دكتور أحمد السطي**  
صي في أمراض  
ب والشرايين  
ح كلية الطب بليل  
سابقا بمستشفيات  
فرنسا

Casablanca le 13/02/202

*Mme BENSABIH JAMILA*

**COMPTE RENDU DE L'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER COULEUR:**

*Fonction systolique ventriculaire gauche conservée avec une fraction d'éjection à 65 %.*

*Fonction VD normale.*

*Aorte initiale non dilatée.*

*Pas de dilatation cavitaire aussi bien à droite qu'à gauche.*

*Pas de troubles de la cinétique segmentaire.*

*Parois myocardiques de taille normale.*

*Pas de thrombus intracavitaire ou de végétations oslériennes en transthoracique.*

*Les différents jeux valvulaires sont bien conservés.*

*Absence d'épanchement péricardique.*

**MENSURATIONS :** TDVG :4.58 cm, TSVG :3.22 cm, PP :1.04 cm, SIV :1.11 cm, OG :3  
En BD/TM AORTE :3.7 cm, OIS :2.4 cm, VD :3 cm, FE :65 %.

*L'étude doppler couleur ne met pas en évidence de valvulopathie significative.*

*On note aussi une fuite tricuspidiennne physiologique, grade 1/4, estimant des pressions pulmonaires normales.*

*Le flux transmitral antérograde est égalisé.*

*Temps de décélération à 218 ms, rapports Em/Ea à 5.7 et Em/Vp à 0.9, le tout en faveur de normalité des pressions de remplissage ventriculaire gauches.*

*Le débit cardiaque est conservé.*

*La surface mitrale fonctionnelle est normale.*

**EN CONCLUSION :**

*Fonction systolique ventriculaire gauche bien conservée.*

*Pressions de remplissage ventriculaire gauches et pulmonaires normales.*

*Sensible à votre confiance  
DR.SETTI*

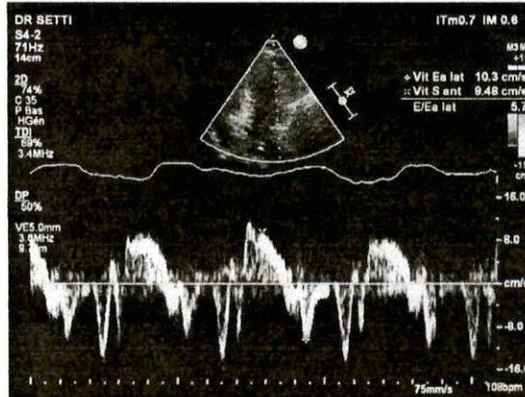
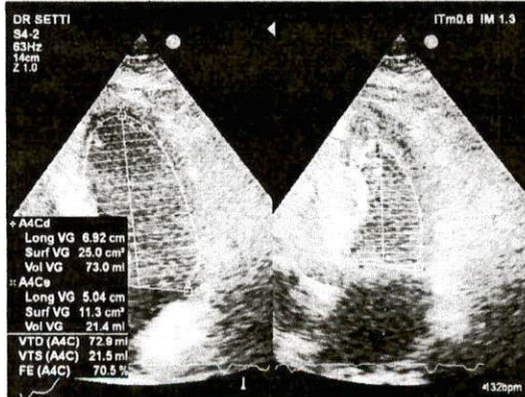
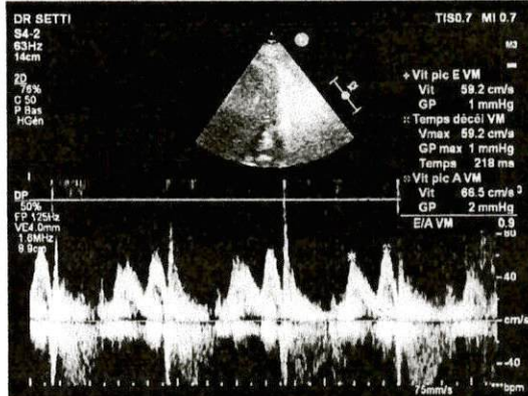
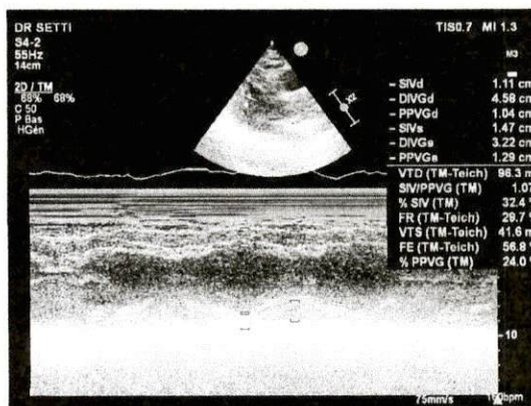
# Ultrasound Report

## PATIENT

ID: 19281020200213  
 Name: BENSABIH JAMILA  
 Birth Date:  
 Gender:

## EXAM

Accession #:  
 Exam Date: 2020/02/13  
 Description:  
 Sonographer:



**Docteur Ahmed SETTI**  
**Cardiologue**

*Diplômé de la Faculté  
de Médecine de Lille*

*Ancien Médecin des Hôpitaux  
de France*



*Cabinet de Consultations  
et d'explorations Cardio-Vasculaires*

**الدكتور أحمد السطي**  
**إختصاصي في أمراض**  
**القلب والشرايين**  
**خريج كلية الطب بليل**  
**طبيب سابقاً بمستشفيات**  
**فرنسا**

*Casablanca le 13/02/2020*

*Mme BENSABIH JAMILA*

**COMPTE RENDU DE L'ECHO DOPPLER ARTERIEL CERVICAL**

*Sur le plan echographique :*

*Absence de lésion stenosante significative, aussi bien au niveau des axes carotidiens qu'au niveau des axes vertébraux.*

*Absence de lésions anévrismales.*

*Pas de lésions emboligènes.*

*Les carotides primitives internes et externes sont libres de tout matériel intraluminal.*

*Les artères vertébrales sont de taille normale.*

*Epaisseur intima média normal.*

*L'étude doppler couleur montre des flux doppler physiologiques.*

*Les différents index de résistance et de pulsatilité sont normaux.*

*Les artères ophtalmiques décrivent un flux doppler physiologique, de sens positif.*

**EN CONCLUSION :**

*Echo doppler cervical artériel dans les limites de la normale pour l'âge de la patiente.*

*Sensible à votre confiance*

**DR. SETTI**

# Ultrasound Report

## PATIENT

ID: 19281020200213  
Name: BENSABIH JAMILA  
Birth Date:  
Gender:

## EXAM

Accession #:  
Exam Date: 2020/02/13  
Description:  
Sonographer:

