

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.

Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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° P19-0048083

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 676 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Elouardighi Mohamed

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 70 93 05 26 Total des frais engagés : 2/21,30 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Khadija CHARKAOUI ZAHOUANI
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie
100, Résidence Al Ofaq Rd. Oum Rabii
Oulfa - Casablanca
Tél : 0522 89 79 34

Date de consultation : 11/02/20

Nom et prénom du malade : BOUDALI Age :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL

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
06/02/20				
11/02/20			22500	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
--	------	-----------------------

11/02/20

STE PHARMACIE
Lotis. Haj fatch Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

149130

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
---	------	------------------------------	------------------------

07/02/20

B330

380,000

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

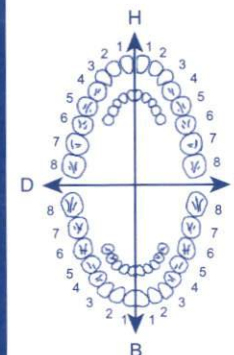
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

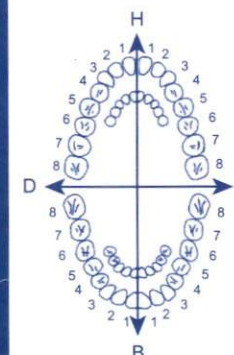
H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBÉSITÉ - NUTRITION

Ex Médecin Chef du Centre Régional
de Diabétologie

الطبيبة خديجة الشركاوي زهواني

اختصاصية في السكري و أمراض الغدد

السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقة بالمركز الجهوي

لأمراض السكري

Casablanca le

11/2/2020

BOUADIA SAO DIA

Leuthyoxle

60.00x2

ODIA 3/4

AS

1y met

1y co

met forme

1y - midi

laa miche

Apide slo

10 AS - midi

ATVUS slo

flu 25.00x2

9 ju

Zamox sa

15 AS

STE PHARMACIE HAMZA
CASABLANCA
Lot. Maj. fath. Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

AS

AS

AS

AS

رقم 100 إقامة الأفق شارع أم الربيع الألفة - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 89 79 34

N°100, Résidence Ofoq Bd. Oum Rabii Oulfa Hay Hassani-Casablanca - Tél.: 05 22 89 79 34 - Gsm.: 06 31 89 60 35

41.10... Bratech-d sau hao

1491.30
STE PHARMACIE HAMZA
CASABLANCA
Lot. Haj fatch Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

10533-3x1
Dr. Khadja CHARRAOUY ZAHOUANI
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie
100. Résidence Al Ojaq Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casablanca - Tél: 0522 89 79 34
SV

STE PHARMACIE HAMZA
CASABLANCA
Lot. Haj fatch Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

500 ملغ 850 ملغ 1000 ملغ

LOT : 19E003
PEH: 09 2022

METFORMINE WIN 500MG
CP PEL 830

P.P.V. 100MW40



عن طريق الفم

يبدأ من المعلومات من فيكيكوم أو

من الصيدلي.
هذا الدواء وصف لكم شخصيا. لا تقلدوه أبدا للغير حتى وإن ظهرت لديه نفس الأعراض. فقد يؤدي ذلك إلى الإضرار به.
إذا أصبحت بعض الآثار غير مرغوب فيها فخطرة أو إذا استلزم بعض الآثار غير المرغوب فيها التمي برد ذكرا في هذه الفترة. استشرى طبيبكم أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين وبن، قرص مليس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟

النصف الصيدلي العلاجي
ميتفورمين وبن يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيكوانيد.

الإرشادات العلاجية
بالإقرار مع حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكري عن طريق الفم، مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البالغين، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكري عن طريق الفم أو مع الأنسولين.
• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين وبن 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين وبن 500 ملغ بينما يتناول العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يوميا من ميتفورمين.

• **عن المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين وبن، قرص مليس؟**
مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين وبن : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفردة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي يحتوي عليها ميتفورمين وبن» في فقرة «معلومات إضافية»). • إذا كانت لديك مشاكل

شديدة بالكلىين أو الكبد. • إذا كانت لديك داء سكري غير مضبوط، مع باروتفاعات سريعة لسكر الدم (نسبة السكر المرتفعة جدا في الدم)، غثيان، قي، جفاف، فقدان سريع للوزن أو ارتفاع الحموضة السيوية. ارتفاع الحموضة السيوية هو مرض يعتمد على تراكم مواد في الدم تسمى «إسجام السيوية» التي يمكن أن تتسبب في مسبق غيبوبة

السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، رغبة في التبرع أو تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف). على سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو داء، أو إذا تأقيت عدة مرات على التوالي. إجهاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وبن» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة، مثلا إصابة

الربتين أو القنصات الهوائية، أو إصابة الكلى، إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل في الكلى قد تضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وبن» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجاً قصور القلب أو مؤخرأ أصبت بنوبة قلبية، إذا

كنت تعاني من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك، إذا صدمات في التنفس. يمكن أن يؤدي هذا إلى الإفقار في إمداد الأوكسجين إلى الأنسجة، الذي يمكن أن يضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وبن» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء تناول هذا الدواء.

يرجى استشارة طبيبك إذا : • يجب عليك القيام بفحص بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكان الذي قد يتطلب حقن مادة تباين محتوية على اليود في دورتك الدوية. • يجب عليك الخضوع لعملية جراحية كبرى.

يجب التوقف عن تناول ميتفورمين وبن بنض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيوقف طبيبك بتحديد ما إذا كنت بحاجة أو لا إلى استبدال العلاج خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع بدقة تعليمات طبيبك.

احتياطات الاستعمال : تحذيرات خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين وبن :

المرجو الأخذ بعين الاعتبار: الخطر الخاص التالي للتهنض للاكثوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين وبن في مضاعفة فائدة داء الكلى. خطر التهنض للاكثوزي خاصة إذا كانت الكلىين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التهنض للاكثوزي يمكن أن يزيد في حالة داء سكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض التهنض للاكثوزي هي القي، ألم البطن مع تشنجات عضلية، شعور بعياء عام مع تعب شديد وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى الاستشارة إلى الفور لتلقي العلاج لأن التهنض للاكثوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة. توقف فورا عن تناول ميتفورمين وبن واتصال فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين وبن وحده لا تتسبب في نقص السكر في الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جدا). ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين وبن في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء السكري والتي يمكن أن تتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المنخفضة لنسبة سكر الدم الانسولين، كلكتينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص سكر الدم مثل التعب، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع ذات القلب، عدم وضوح الرؤية أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب باني، يحتوي على سكر سيساعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تأثيرات على استعمال أدوية أخرى

إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدوية مثلا للفحص بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكان يجب التوقف عن تناول ميتفورمين وبن بعض الوقت قبل وبعد مثل الفحص. (انظر «فترة يرجى استشارة طبيبك».)

يرجى منكم إبصار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين وبن في نفس الوقت مع أحد الأدوية التالية. قد يكون أيضا من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو ضبط جرعة ميتفورمين وبن. • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم بزيادة كمية البول المنتجة)، • محاللات مسهلات بيتا - 2 - الأدرينالية مثل السالوتامول أو التيربوتالين (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخرأ دواء آخر بما فيها دواء تم الحصول عليه

عن وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من خطر التهنض للاكثوزي. خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من نقص في التغذية. هذا ينطبق أيضا على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، مستحان للأنسولين لعلاج داء السكري. أبلغني طبيبك إذا كنت حاملا،

تفنين ذلك قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملا حتى تتمكن من تغيير علاجك.

لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتناولين في القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات
قيادة العربات أو استعمال الآلات

استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.
لكن عند تناوله مع مضادات أخرى للسكري منخفضة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

500 ملغ 850 ملغ 1000 ملغ

LOT : 19E003
PEH: 09 2022

METFORMINE WIN 500MG
CP PEL 830

P.P.V. 100MW40



عن طريق الفم

يبدأ من المعلومات من فيكيكوم أو

من الصيدلي.
هذا الدواء وصف لكم شخصيا. لا تقلدوه أبدا للغير حتى وإن ظهرت لديه نفس الأعراض. فقد يؤدي ذلك إلى الإضرار به.
إذا أصبحت بعض الآثار غير مرغوب فيها خطيرة أو إذا استلزم بعض الآثار غير المرغوب فيها التمي برد ذكرا في هذه الفترة. استشرى طبيبكم أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين وين، قرص مليس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟

الصف الصيدلي العلاجي
ميتفورمين وين يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيكوانيد.

الإرشادات العلاجية
بالإقرار مع حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكري عن طريق الفم. مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البالغين، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكري عن طريق الفم أو مع الأنسولين.
• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين وين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين وين 500 ملغ حيثما يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يوميا من ميتفورمين.

2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين وين، قرص مليس؟
مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين وين : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفردة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي يحتوي عليها ميتفورمين وين» في فقرة «معلومات إضافية»). • إذا كانت لديك مشاكل

شديدة بالكلىين أو الكبد. • إذا كانت لديك داء سكري غير مضبوط. معيار ارتفاع حديد لسكر الدم (نسبة السكر المرتفعة جدا في الدم)، غثيان، قي، جفاف، فقدان سريع الوزن أو ارتفاع الحموضة السيوية. ارتفاع الحموضة السيوية هو مرض يعتمد على تراكم مواد في الدم تسمى «إسجام السيوية» التي يمكن أن تتسبب في مسبق غيبوبة

السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، رغبة في التبرع أو تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف). على سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو داء، أو إذا تأقيت عدة مرات على التوالي. إجهاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وين» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة. مثلا إصابة

الربتين أو القنصات الهوائية، أو إصابة الكلى، إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل في الكلى قد تضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وين» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجا قد قصور القلب أو مؤخرًا أصبت بنوبة قلبية. إذا

كنت تعاني من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك، إذا صدمات في التنفس. يمكن أن يؤدي هذا إلى الإفقار في إمداد الأوكسجين إلى الأنسجة، الذي يمكن أن يضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وين» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء تناول هذا الدواء.

يرجى استشارة طبيبك إذا : • يجب عليك القيام بفحص بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكان الذي قد يتطلب حقن مادة تباين محتوية على اليود في دورتك الدوية. • يجب عليك الخضوع لعملية جراحية كبرى.

يجب التوقف عن تناول ميتفورمين وين بنض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيوقف طبيبك بتحديد ما إذا كنت بحاجة أو لا إلى استبدال العلاج خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع بدقة تعليمات طبيبك.

احتياطات الاستعمال : تحذيرات خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين وين :

المرجو الأخذ بعين الاعتبار: الخطر الخاص التالي للتهنض للاكثوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين وين في مضاعفة فائدة داء الكلى. خطر التهنض للاكثوزي خاصة إذا كانت الكلىين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التهنض للاكثوزي يمكن أن يزيد في حالة داء سكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض التهنض للاكثوزي هي القي، ألم البطن مع تشنجات عضلية، شعور بعياء عام مع تعب شديد وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى الاستشارة إلى الفور لتلقي العلاج لأن التهنض للاكثوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة. توقف فورا عن تناول ميتفورمين وين واتصال فورًا بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين وين وحده لا تتسبب في نقص السكر في الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جدا). ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين وين في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء السكري والتي يمكن أن تتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المنخفضة لنسبة سكر الدم الانسولين، مكلينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص سكر الدم مثل التعرق، زيادة التعرق، تسارع ذات القلب، عدم وضوح الرؤية أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب ب، يحتوي على سكر سيساعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تأثيرات على استعمال أدوية أخرى

إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدوية مثلا للفحص بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكان يجب التوقف عن تناول ميتفورمين وين بعض الوقت قبل وبعد مثل الفحص. (انظر «فترة يرجى استشارة طبيبك».)

يرجى منكم إخبار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين وين في نفس الوقت مع أحد الأدوية التالية. قد يكون أيضا من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو ضبط جرعة ميتفورمين وين. • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم بزيادة كمية البول المنتجة)، • محاللات مسهلات بيتا - 2 - الأدرينالية مثل السالوتامول أو التيربوتالين (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخرًا دواء آخر بما فيها دواء تم الحصول عليه

عن وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من خطر التهنض للاكثوزي. خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من نقص في التغذية. هذا ينطبق أيضا على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، مستحان للأنسولين لعلاج داء السكري. أبلغ طبيبك إذا كنت حاملا،

تفنين ذلك قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملا حتى تتمكن من تغيير علاجك.

لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتناولين في القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات
قيادة العربات أو استعمال الآلات

استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.

لكن عند تناوله مع مضادات أخرى للسكري منخفضة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

500ملغ 850ملغ 1000ملغ

LOT : 19E003
PEH: 09 2022

METFORMINE WIN 500MG
CP PEL 830

P.P.V. 100MW40



عن طريق الفم

يبدأ من المعلومات من فيكيكوم أو

من الصيدلي.
هذا الدواء وصف لكم شخصيا. لا تقلدوه أبدا للغير حتى وإن ظهرت لديه نفس الأعراض. فقد يؤدي ذلك إلى الإضرار به.
إذا أصبحت بعض الآثار غير مرغوب فيها فخطرة أو إذا استلزم بعض الآثار غير المرغوب فيها التمي برد ذكرا في هذه الفترة. استشرى طبيبكم أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين وبن، قرص مليس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟

الصف الصيدلي العلاجي
ميتفورمين وبن يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيكوانيد.

الإرشادات العلاجية
بالإقرار مع حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكري عن طريق الفم، مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البالغين، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكري عن طريق الفم أو مع الأنسولين.
• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين وبن 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين وبن 500 ملغ بينما يتناول العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يوميا من ميتفورمين.

• **عن المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين وبن، قرص مليس؟**
مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين وبن : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفردة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي يحتوي عليها ميتفورمين وبن» في فقرة «معلومات إضافية»). • إذا كانت لديك مشاكل

شديدة بالكلىين أو الكبد. • إذا كانت لديك داء سكري غير مضبوط، مع باروتفاع حاد لسكر الدم (نسبة السكر مرتفعة جدا في الدم)، غثيان، قي، جفاف، فقدان سريع الوزن أو ارتفاع الحموضة السيوية. ارتفاع الحموضة السيوية هو مرض يعتمد على تراكم مواد في الدم تسمى «إسجام السيوية» التي يمكن أن تتسبب في مسبق غيبوبة

السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، رغبة في التبرع أو تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف). على سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو داء، أو إذا تأقيت عدة مرات على التوالي. إجهاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وبن» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة، مثلا إصابة

الربتين أو القنصات الهوائية، أو إصابة الكلى، إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل في الكلى قد تضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وبن» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجاً قصور القلب أو مؤخرأ أصبت بنوبة قلبية، إذا

كنت تعاني من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك، إذا صدمات في التنفس. يمكن أن يؤدي هذا إلى الإفقار في إمداد الأوكسجين إلى الأنسجة، الذي يمكن أن يضعك في خطر الإصابة بالتهنض للاكثوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وبن» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء تناول هذا الدواء.

يرجى استشارة طبيبك إذا : • يجب عليك القيام بفحص بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكان الذي قد يتطلب حقن مادة تباين محتوية على اليود في دورتك الدموية. • يجب عليك الخضوع لعملية جراحية كبرى.

يجب التوقف عن تناول ميتفورمين وبن بنض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيوقف طبيبك بتحديد ما إذا كنت بحاجة أو لا إلى استبدال العلاج خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع بدقة تعليمات طبيبك.

احتياطات الاستعمال : تحذيرات خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين وبن :

المرجو الأخذ بعين الاعتبار: الخطر الخاص التالي للتهنض للاكثوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين وبن في مضاعفة فائدة داء الكلى تسمى التهنض للاكثوزي، خاصة إذا كانت الكلىين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التهنض للاكثوزي يمكن أن يزيد في حالة داء سكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض التهنض للاكثوزي هي القي، ألم البطن مع تشنجات عضلية، شعور بعياء عام مع تعب شديد وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى الاستشارة إلى الفور لتلقي العلاج لأن التهنض للاكثوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة. توقف فورا عن تناول ميتفورمين وبن واتصال فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين وبن وحده لا تتسبب في نقص السكر في الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جدا). ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين وبن في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء السكري والتي يمكن أن تتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المنخفضة لنسبة سكر الدم الانسولين، مكلينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص سكر الدم مثل التعب، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع ذات القلب، عدم وضوح الرؤية أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب باني، يحتوي على سكر سيساعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تأول أو استعمال أدوية أخرى

إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلا للفحص بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكان يجب التوقف عن تناول ميتفورمين وبن بعض الوقت قبل وبعد مثل الفحص. (انظر «فترة يرجى استشارة طبيبك».)

يرجى منكم إخبار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين وبن في نفس الوقت مع أحد الأدوية التالية. قد يكون أيضا من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو ضبط جرعة ميتفورمين وبن. • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم بزيادة كمية البول المنتجة)، • محاللات مسهلات بيتا - 2 - الأدرينالية مثل السالوتامول أو التيربوتالين (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخرأ دواء آخر بما فيها دواء تم الحصول عليه

عن وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من خطر التهنض للاكثوزي، خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من نقص في التغذية. هذا ينطبق أيضا على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، مستحاج للأنسولين لعلاج داء السكري. أبلغني طبيبك إذا كنت حاملا،

تفنين ذلك قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملا حتى تتمكن من تغيير علاجك.

لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتناولين في القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات

قيادة العربات أو استعمال الآلات
استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.
لكن عند تناوله مع مضادات أخرى للسكري منخفضة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

bronchokod

car

LOT:1113
PER:06/21
PPV:41.10DH

FORMES ET PRESENTATIONS :

• BRONCHOKOD SIROP

- Sirop enfants, flacon de 125 ml

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

• BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

	Sirop enfants	Sirop adultes
Carbocistéine	2 g	5 g
Excipient q.s.p	100 ml	100 ml

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

	Solut. Buv. Adultes
Carbocistéine	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

Apidra® SoloStar

Apidra® SoloStar

solution injectable en stylo

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca

Apidra 100U/ml, Inj b5 sty
P.P.V : 439,00 DH



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veillez également lire le mode d'emploi d'Apidra SoloStar, stylo prérempli.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

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

<MAT>524978



l'utilisation d'Apidra® ch

Voyages

Avant de partir en voya
pour vous informer sur

- disponibilité de votre
- vous allez,
- fourniture d'insuline
- conservation adéqua
- le voyage,
- horaire des repas et
- pendant le voyage,
- effets possibles du ch
- nouveaux risques éve
- dans les pays visités,
- ce que vous devez fa
- d'urgence lorsque vo
- malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suiv
de votre diabète peut n
précautions :

- Si vous êtes malade d
- importante, votre gly
- (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nour
- votre glycémie risque
- (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas
médecin. **Veillez à con**
médecin.

Si vous souffrez de diab
insulinodépendant), n'a
continuez de prendre su
Prévenez toujours les p
de vous ou vous traiten
d'insuline.

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

 **Lantus® Solo**
100 Unités/ml
solution injectable en stylo p
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus 100U/ml, inj b5 sty
P.P.V : 744,00 DH



cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre infirmier/ère. Respectez attentivement les conseils de votre médecin concernant les analyses de sang et l'activité physique et la technique d'injection. La glycémie est mesurée avant et après les conseils en matière de la fin de

- ges
- de partir en voyage, vous informer sur :
- disponibilité de votre médicament, où vous allez,
 - fourniture d'insuline pendant le voyage,
 - conservation adéquate de votre médicament pendant le voyage,
 - effets possibles du voyage sur votre glycémie, votre horaire,
 - nouveaux risques de complications dans les pays visités
 - ce que vous devez faire en cas d'urgence lorsque vous êtes malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre glycémie peut être affectée. Prenez des précautions (par exemple, ne changez pas de dose d'insuline, les analyses de sang) :

- Si vous êtes malade, votre glycémie peut augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas correctement, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).



ZAMOX®
AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE
1 g/125 mg,
Poudre pour suspension
buvable en sachet
Boîte de 12, 16 et 24 sachets



PPV: 116DH00
PER: 08-22
LOT: I 1887

Vente
de
G
S
det
pha
C
don
sym
S
rem
noti

POUR suspension buvable, boîte de 12, 16 et 24 sachets

COMPOSITION :

Principes actifs :
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline 1000 mg
Clavulanate de potassium, quantité correspondant à acide clavulanique 125 mg

Excipients : q.s.p un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ZAMOX est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icteré (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de ZAMOX ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

ZAMOX peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez ZAMOX, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans l'effets non souhaités et gênants ».

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules

rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ZAMOX. En effet, ZAMOX peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Liste des excipients à effet notable : Saccharose, Potassium, Sodium

Informations importantes concernant certains composants de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en fructose isomaltase (maladies héréditaires rares).

Le médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

Le médicament contient du Sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

MES D'INTERACTIONS :

Vous utilisez d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec ZAMOX, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de ZAMOX.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec ZAMOX, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

ZAMOX peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

ZAMOX peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

ZAMOX peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.

COMMENT PRENDRE ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Instructions pour un bon usage

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

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration,

Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

→ Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

→ Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets ZAMOX 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

→ Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment administrer ZAMOX ?

• Juste avant la prise de ZAMOX, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau

• Avaliez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée : elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

• Ne prenez pas ZAMOX pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt

Dr. Khadija CHARKAOUI ZAHOUANI

ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBÉSITÉ - NUTRITION

Ex Médecin Chef du Centre Régional
de Diabétologie

Sur rendez-vous

الدكتورة خديجة الشرقاوي زهواني

اختصاصية في السكري و أمراض الغدد
السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقا بالمركز الجهوي
لأمراض السكري

بالموعد

Casablanca, le

06/08/2020
Bouhassane Saad

☒ Glycémie à jeun

☐ Glycémie Post-Prandiale
(2heures après le repas)

☒ Hémoglobine glyquée (Hb A 1C)

☐ Triglycérides

☐ Cholestérol Total

HDL

LDL

☐ Urée

☐ Créatinine

☐ Microalbuminurie sur les urines de 24h

☐ ECU + ATB

☐ Sérologie Hépatite B et C

☐ NFS + Plaquettes

☐ Uricémie

☐ Transaminases & GT

☐ PA

☐ Calcémie

☐ PSA

☐ CRP

☐ VS

☒ TSH

☐ T₃L

☐ T₄L

☐ Anticorps anti-récepteurs TSH

☐ Anticorps anti TPO

☐ Cortisol libre Urinaire

☐ Cortisolémie - 8h

- 16h

☐ Prolactinémie à - 10h

☐ Testostéronémie

☐ 17 OH Progestérone

☐ Dérivés méthoxylés

☐ Autres :

DOUALAB
Dr. DADOUNE LOUENA
Laboratoire d'Analyses Médicales
301 Lot Haj Faten, Oulfa - Casablanca
Tel: (0522) 900 300 - Fax: (0522) 900 700

Dr. Khadija CHARKAOUI ZAHOUANI
Spécialiste Endocrinologie
100, Résidence Al Ofaq Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casa - Tél: 0522 89 79 34

N°100, Résidence Ofok Bd. Oum Rabii Oulfa - Hay Hassani - Casablanca

رقم 100 إقامة الأفق شارع أم الربيع الألف - الدار البيضاء

Sur rendez-vous

Tél.: 05 22 89 79 34 الهاتف

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES DOUALAB

Dr DADOUNE Loubna

Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Immunologie

Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

301, Lotissement Haj Fatah Oulfa

(Près Rond point CHEHDIA)

Casablanca

Tél : 0522 900 300 - Fax : 0522 900 700

Casablanca le 7 février 2020

Madame BOUDALI SAADIA

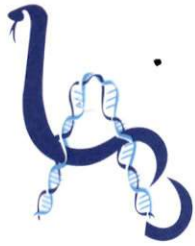
EACTURE N°	169258
------------	--------

Analyses :			
Glycémie (à jeûn) -----	B	20	Total : B 330
Hémoglobine glycosylée -----	B	90	
TSH Ultrasensible -----	B	220	
Prélèvements :			
Sang-----	Pc	1,5	
TOTAL DOSSIER			380,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Trois Cent Quatre vingt Dirhams

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
301, Lot Haj Fatah Oulfa - Casablanca
Tél : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700



مختبر التحاليل الطبية دُعاء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

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

Madame BOUDALI SAADIA
Docteur KHADIJA CHARKAOUI ZAHOUANI
Réf. : 20B1C4

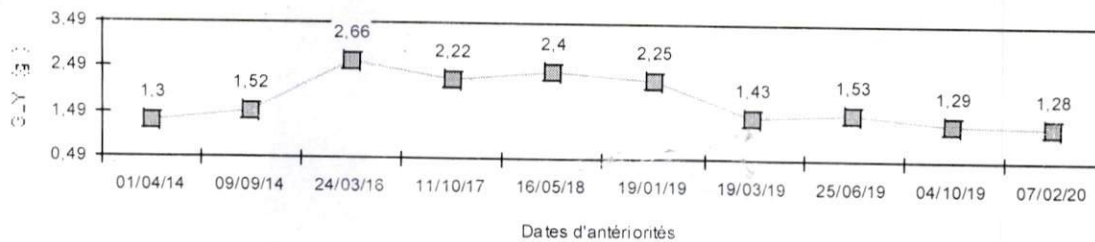
Dossier ouvert le : 07/02/20
Prélèvement effectué à 08:37
Edition du : 07/02/20

Page : 1/1

Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE

		Normales	Antériorités
Glycémie à jeun ----- :	1,28 * g/l	0,7 - 1,1	04/10/19 1,29
Soit :	7,1 mmol/l	3,9 - 6,1	7,2



Hémoglobine glycosylée ----- :	7,70 * %	3 - 6	7,80
--------------------------------	----------	-------	------

HORMONOLOGIE

T S H ultrasensible ----- :	2,56 μ UI/ml	0,27 - 5	1,39
-----------------------------	------------------	----------	------

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
301 Lot Haj Fatah, Oulfa - Casablanca
Tél (0522) 900 300 - Fax (0522) 900 700