

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

iologie 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.

ique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

ducation :

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.

taire :

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.

adie 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.

ND: 32845

Déclaration de Maladie : N° S19-0018253

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 1726 Société :

Actif

Pensionné[e]

Autre :

Nom & Prénom : MOURATIB - Aline Date de naissance : 28/01/1985

Adresse : Rue 118, n° 18 Anfa

Tél. 06.618468.24 Total des frais engagés : 50+867,70 + 1.260,- Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 16 AVR 2020

Nom et prénom du malade : Mme MOURATIB Haline Age :

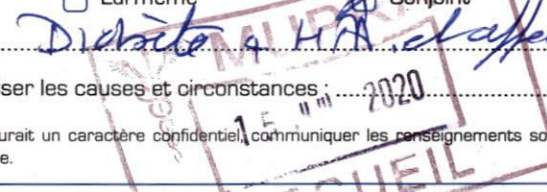
Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :



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 : 15/04/2020 Le : / /

Signature de l'adhérent[e] 

RELEVE 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
6 AVR 2020	CR		150	DR. HABIB CHAHAB Dr. HABIB CHAHAB G.F. Date 23 Décembre 2019 Ain Chock CASABLANCA Tél. 022.57.35.87

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
MACIE EL YACOUT Boulevard Hassan II N° 90 Casablanca Téléphone : 0522 50 76 Fax : 0522 52 52 52	16/4/20	86770

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE EL KHALAMI Dr. HABIB CHAHAB MÉDECIN CHIROLOGISTE 252, Bd El Khattabi, Hay My Abdellah, Ain Chock Tél: 05 22 52 52 52 / Fax: 05 22 21 10 90 / M. Fax: 05 22 52 52 52	24/04/2020	B1040	1250 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE
H 25533412 21433552 00000000 00000000 <hr/> D 00000000 00000000 35533411 11433553 G B	
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	

ORDONNANCE

Dr. Habiba CHIHAB
 GENERALISTE
 44, Rue 23 Derb El Kheir
 Ain Chok - CASABLANCA
 Tél. : 022.87.35.87

1^{er} AVR 2020
 Le:

LABORATOIRE EL KHALIL
 Mme MOURATIB Halime

Né(e) le : 01-01-1955 F

2004240011
 A coller sur l'ordonnance

MOURATIB Halime

LABORATOIRE EL KHALIL
 Dr. HABIBA CHIHAB
 ANALYSTE BIOLÓGISTE
 44, Rue 23 Derb El Kheir
 Ain Chok - CASABLANCA
 Tél. : 022.87.35.87 / Fax : 022.21.10.90 / ZK

- 1) NFSI + Pg
- 2) Glucémie SP + ML An
- 3) Cholestérol + Triglycerides, LDL, HDL
- 4) Thé + Nescafé, ou du thé
- 5) Densimétrie
- 6) Dosage de l'orbezane D₂-D₃

Dr. Habiba CHIHAB
 GENERALISTE
 44, Rue 23 Derb El Kheir
 Ain Chok - CASABLANCA
 Tél. : 022.87.35.87

6) vitamine D₃, S.O.N

1 amp / mois IT de 3 mois
20\$0 x 3

T = 86770

PHARMACIE EL YACOU
Avenue Bagdad N° 43 Quartier
El Yacoub - Ain Qmokt Casablanca
Tél. 0522.50.76.39

Docteur CHIHAB H
Rue 23 N° 47 El Aïn El Kébir
Ain Chock - Casablanca
Tél : 022.87.36.87

Docteur Habiba CHIHAB

Diplômée de Diabétologie de la
Faculté de Montpellier

Médecine Générale
Echographie - ECG



الدكتورة حبيبة شهاب

دبلوم داء السكري بجامعة مونبولي

الطب العام
الشخص بالصدى
اضطراب القلبي

الطب العام
الشخص بالصدى
اضطراب القلبي
MACIE ELYACOUT
Baghdad N°43 Quartier
Ain Chock - Casablanca
Tel: 0522 50 76 50

Casablanca, le : 16 AVR 2020

البيضاء، في :

MOURATIB Halima

63³⁰, 1⁰) Carboline 200 mg au Ballong 500 ml
1. 132⁴⁰, 2⁰ mg et 5 distillée

2⁰) Co-Vartec 160/12,5

1. 60⁴⁰, 2⁰ mg l'après dîner
3⁰) Amarel 2 mg cor

4⁰) Neovital 1 ml dîner

5⁰) Motil 7,5 mg cor

120⁴⁰, 5⁰) Novo 40 mg cor
1⁰) Zolam 30 mg (Bd 8h)
1⁰) Elbital 60 mg

زنقة 23 رقم 44 الطابق الأول درب الخير - عين الشق - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22.87.35.87

Rue 23 N° 44, 1^{er} Etage Derb El Kheir - Aïn Chock - Casa - Tél.: 05 22.87.35.87

Dr. HABIBA CHIHAB
GÉNÉRALISTE
El Kheir
44, Rue 23
AIN CHOCK 22-87-35-87

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon activé 162 mg.
Excipients : qsp 1 gélule.

FORME ET PRESENTATIONS

Gélules

Boite de 20, 30 et 60

PROPRIETES

Ballonyl contient du charbon végétal activé. Grâce à son fort pouvoir adsorbant au niveau intestinal, il permet la capture des gaz, des toxines et des bactéries responsables de la fermentation.

Il possède un effet bénéfique sur le processus de digestion , en luttant contre les phénomènes de ballonnements et de flatulences.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Prendre 2 gélules avec un grand verre d'eau, 3 fois par jour à distance des repas, en complément d'une alimentation variée et équilibrée. Renouveler les prises en fonction des sensibilités individuelles.

La posologie usuelle est de 4 gélules par jour. Sur les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien, la posologie peut être portée à 6 gélules par jour.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.



PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Autorisation ministère de santé n° : DA20181805313DMP/20UCAV1

CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés

Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CO-VARTEX contient deux substances actives appelées valsartan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

- Le **valsartan** appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

- L'**hydrochlorothiazide** appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Indications thérapeutiques

CO-VARTEX est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamides (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CO-VARTEX, comprimés pelliculés ;
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-VARTEX, comprimés pelliculés en début de grossesse voir rubrique Grossesse et allaitement) ;

- si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase) ;
- si vous avez une maladie rénale sévère ;
- si vous avez des difficultés pour uriner ;
- si vous êtes sous dialyse (rein artificiel) ;
- si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement ;
- si vous souffrez de crises de goutte ;
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer la pression artérielle.
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.

Faites attention avec CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous prenez des médicaments épargneurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement dans votre sang ;
- si votre taux sanguin de potassium est faible ;
- si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
- si vous prenez de fortes doses de diurétiques ;
- si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque ou avez eu une attaque cardiaque. Suivez à Votre médecin peut également vérifier votre fonction rénale ;
- si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein ;
- si vous avez reçu récemment une transplantation rénale ;
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales utilisent de CO-VARTEX est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;
- si vous avez une maladie du foie ou des reins ;
- si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par CO-VARTEX et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de CO-VARTEX. Voir également à la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » ;
- si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED, une maladie auto-immune) ;
- si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de graisses ;
- si vous prenez d'autres médicaments anti-hypertenseurs de cette classe (antagonistes des récepteurs à l'angiotensine)

132,4°
initiale.

trop importante d'hormone aldostéronne.

CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés

Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CO-VARTEX contient deux substances actives appelées valsartan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

- Le **valsartan** appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

- L'**hydrochlorothiazide** appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Indications thérapeutiques

CO-VARTEX est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamides (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CO-VARTEX, comprimés pelliculés ;
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-VARTEX, comprimés pelliculés en début de grossesse voir rubrique Grossesse et allaitement) ;

- si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase) ;
- si vous avez une maladie rénale sévère ;
- si vous avez des difficultés pour uriner ;
- si vous êtes sous dialyse (rein artificiel) ;
- si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement ;
- si vous souffrez de crises de goutte ;
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer la pression artérielle.
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.

Faites attention avec CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous prenez des médicaments épargneurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement dans votre sang ;
- si votre taux sanguin de potassium est faible ;
- si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
- si vous prenez de fortes doses de diurétiques ;
- si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque ou avez eu une attaque cardiaque. Suivez à Votre médecin peut également vérifier votre fonction rénale ;
- si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein ;
- si vous avez reçu récemment une transplantation rénale ;
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales utilisent de CO-VARTEX est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;
- si vous avez une maladie du foie ou des reins ;
- si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par CO-VARTEX et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de CO-VARTEX. Voir également à la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » ;
- si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED, une maladie auto-immune) ;
- si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de graisses ;
- si vous prenez d'autres médicaments anti-hypertenseurs de cette classe (antagonistes des récepteurs à l'angiotensine)

132,4°
initiale.

trop importante d'hormone aldostéronne.

CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés

Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CO-VARTEX contient deux substances actives appelées valsartan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

- Le **valsartan** appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

- L'**hydrochlorothiazide** appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Indications thérapeutiques

CO-VARTEX est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamides (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CO-VARTEX, comprimés pelliculés ;
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-VARTEX, comprimés pelliculés en début de grossesse voir rubrique Grossesse et allaitement) ;

- si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase) ;
- si vous avez une maladie rénale sévère ;
- si vous avez des difficultés pour uriner ;
- si vous êtes sous dialyse (rein artificiel) ;
- si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement ;
- si vous souffrez de crises de goutte ;
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer la pression artérielle.
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.

Faites attention avec CO-VARTEX, comprimés pelliculés :

- si vous prenez des médicaments épargneurs de potassium, des suppléments potassiques, des substituts de sel contenant du potassium qui augmentent la quantité de potassium dans le sang tels que l'héparine. Votre médecin pourra avoir besoin de vérifier régulièrement dans votre sang ;
- si votre taux sanguin de potassium est faible ;
- si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
- si vous prenez de fortes doses de diurétiques ;
- si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque ou avez eu une attaque cardiaque. Suivez à Votre médecin peut également vérifier votre fonction rénale ;
- si vous présentez une sténose (rétrécissement) des artères du rein ;
- si vous avez reçu récemment une transplantation rénale ;
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales utilisent de CO-VARTEX est déconseillée si vous êtes dans ce cas ;
- si vous avez une maladie du foie ou des reins ;
- si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par CO-VARTEX et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de CO-VARTEX. Voir également à la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » ;
- si vous présentez une fièvre, une éruption cutanée et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED, une maladie auto-immune) ;
- si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de graisses ;
- si vous prenez d'autres médicaments anti-hypertenseurs de cette classe (antagonistes des récepteurs à l'angiotensine)

132,4°
initiale.

trop importante d'hormone aldostéronne.

ZOLAM® 30 mg

Lansoprazole

Microgranules gastro-résistants en gélule

COMPOSITION

Lansoprazole..... 30 mg
 Excipients dont lactose et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

PROPRIETES

Le lansoprazole est un inhibiteur spécifique de la pompe à protons H+/K+-ATPase de la cellule pariétale gastrique : il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas d. maladie ulcèreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'allergie au lansoprazole ou à l'un des constitutifs.

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

Mise en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de suivre les prescriptions de votre médecin.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affection chronique du foie et chez les enfants.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

DE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSEUR OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT ;

EFFECTS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFECTS PLUS OU MOINS GENANTS ;

Ont été rapportés :

- des rares cas d'insomnies, somnolence, vertiges, nausées, vomissement, douleur abdominale, constipation;
- de rares cas de céphalées et exceptionnellement des convulsions;
- de très rares cas de prurit, rash cutané, urticaire ;
- des cas isolés d'élevation réversible des transaminases ;
- des cas isolés de thrombopénie, leucopénie.

Ces manifestations, le plus souvent transitoires, sont d'intensité modérée et

n'ont qu'exceptionnellement nécessité l'arrêt du traitement.

De rares cas de gynécomastie ont été observés.

D'exceptionnelles hyponatrémies ont été signalées, en particulier chez le sujet âgé.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERA PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

Eradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcèreuse gastro-duodénale :

Sont recommandés les schémas posologiques suivants :

- * soit 1 gélule de lansoprazole 30 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours
- * soit 1 gélule de lansoprazole 30 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 30 mg de lansoprazole par jour pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

L'efficacité du traitement dépend du respect du schéma posologique, notamment de la prise de la trithérapie durant les 7 jours.

Ulcère duodénal évolutif : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 semaines.

Ulcère gastrique évolutif : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite par reflux gastro-oesophagien : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 semaines avec éventuelle seconde période de 4 semaines à la même posologie en fonction des résultats endoscopiques. Syndrome de Zollinger-Ellison : La posologie initiale est de 60 mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement.

Pour des posologies supérieures à 120 mg par jour, la posologie journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Mode et voie d'administration

Voie orale. A avaler avec un verre d'eau.

Durée du traitement

Traitement symptomatique de l'ulcère gastro-duodenal : 4 à 6 semaines.

FORMES ET PRESENTATION

Boîte de 14 gélules et boîte de 28 gélules

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur la notice.

A conserver à température ne dépassant pas 25°C.

A conserver dans :

liste II

Ne laisser

Veuillez lire

médicamenteusement

- Garder à

- Si vous av

questions, 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.

VITAMINE D3 B.O.N.[®]

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3).....200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.
pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON
26250 LIVRON - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D₃ qui permet la fixation osseuse du calcium.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les
médecin.

Les posologies

En prévention :

Chez le nourris. Boisant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait

ZENITH Pharma
AMMN°171/16DMP/21NNPR



6 118001 272228
P&V : 20,90 DH

votre

VITAMINE D3 B.O.N.[®]

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.
pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON
26250 LIVRON - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement

PRECAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUBTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas
médecin.

Les posologies us

En prévention :

Chez le nourrisson enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à

ZENITH Pharma
AMMN'171/6DMP/21NNPR



6 118001 272228

PPV : 20,90 DH

VITAMINE D3 B.O.N.[®]

200 000 UI/1 ml

Cholécalciférol

Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalciférol (vitamine D3) 200 000 UI

Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s.
pour 1 ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

HAUPT PHARMA LIVRON
26250 LIVRON - FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium.

Il est indiqué dans la prévention et le traitement

PRECAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUBTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement. Il convient, cependant, de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

Dans tous les cas
médecin.

Les posologies us

En prévention :

Chez le nourrisson enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en Vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à





Date du prélèvement : 24-04-2020
Code patient : 1906210027
Né(e) le : 01-01-1955 (65 ans)

Mme Halima MOURATIB

Dossier N° : 2004240011

Prescripteur : Dr HABIBA CHIHAB



HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME (Automate : HORIBA Medical ABX PENTRA 80 XL)

Valeurs de référence en fonction de l'âge, le sexe, l'état physiologique du patient, une éventuelle grossesse...

Hématies :	4,46	Millions/mm ³	(3,90–5,40)
Hémoglobine :	13,6	g/dL	(12,0–15,6)
Hématocrite :	38,6	%	(35,5–45,5)
VGM :	87	fL	(80–101)
TCMH :	30	pg	(27–34)
CCMH :	35,2	g/dL	(28,0–36,0)
Leucocytes :	8 610	/mm ³	(3 600–10 500)
Polynucléaires Neutrophiles :	62	%	
Soit:	5 338	/mm ³	(2 000–7 500)
Lymphocytes :	28	%	
Soit:	2 411	/mm ³	(1 000–5 000)
Monocytes :	7	%	
Soit:	603	/mm ³	(<1 100)
Polynucléaires Eosinophiles :	2	%	
Soit:	172	/mm ³	(0–600)
Polynucléaires Basophiles :	1	%	
Soit:	86	/mm ³	(0–150)
Plaquettes :	291 000	/mm ³	(150 000–450 000)
VMP	8,0	µm ³	(6,0–11,0)

Commentaire : Hémogramme normal.

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca

Tél : 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhali@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com

Patente : 34046060 - I.F : 15214903 - CNSS : 4204001 - P.G : 10

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Nedra OUALI ALAMI
MÉDECIN BIOLOGISTE
252, Bn EL HARRACH, Bay Niv Abdellah, Ain Chock
Tunis - 1007
Fax: 05 22 52 62 52 / Tel: 05 22 21 10 90 / ZK



BIOCHIMIE SANGUINE

Urée 0,26 g/L (0,10–0,50)
(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN) 4,33 mmol/l (1,67–8,33)

Créatinine 7,6 mg/L (3,0–11,0)
(Technique enzymatique –AU 480 BECKMAN) 67,3 µmol/l (26,6–97,4)

Estimation du Débit de Filtration Glomérulaire(DFG) selon MDRD
(Patient d'origine africain-américain)

* MDRD = Modification of Diet in Renal Disease

* Interprétation des résultats selon les recommandations internationnales (HAS) :

- Clairance de la créatinine normale : > à 60 mL/min
 - Insuffisance rénale modérée : 30 – 60 mL/min
 - Insuffisance rénale sévère : 15 – 30 mL/min
 - Insuffisance rénale terminale : < à 15 mL/min

Acide Urique 66 mg/L (25–60)
(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN) 0.39 mmol/L (0.15–0.36)

21-06-2019

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Neda OUDAL ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd EL KHARRA, Bey My Abderrah, Ain Chock
TUN: 05 22 52 62 57 / FAX: 05 22 21 10 90 / ZX

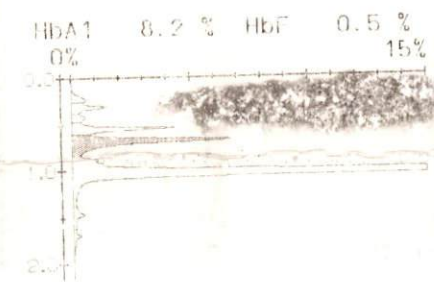
* RAPPORT D'ANALYSE *

LABORATOIRE KHALIL
2020/04/24 11:32
TOSOH V01.20
NO: 0005 TB 0001 05
ID: 092004240011
CAL(N) = 1.1260X + 0.6139

TP 882

NCM	%	TEMPS	AIRF
FP	0.0	0.00	0.00
A1A	0.5	0.24	10.29
A1B	1.0	0.31	19.95
F	0.5	0.42	10.10
FA1C+	2.4	0.54	48.97
SA1C	6.8	0.67	109.46
A0	90.1	1.03	1800.97
		AIRF TOTALE	2608.40

HbA1C 6.8%





مختبر الخليل للتحاليل الطبية والبيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

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

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الواي العلمي

Date du prélèvement : 24-04-2020 - 2004240011 - Mme Halima MOURATIB

21-06-2019

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

(Tosoh Biosciences GX – HPLC)

6,8 %

(4,0-6,0)

6,8

Variant Hémoglobine

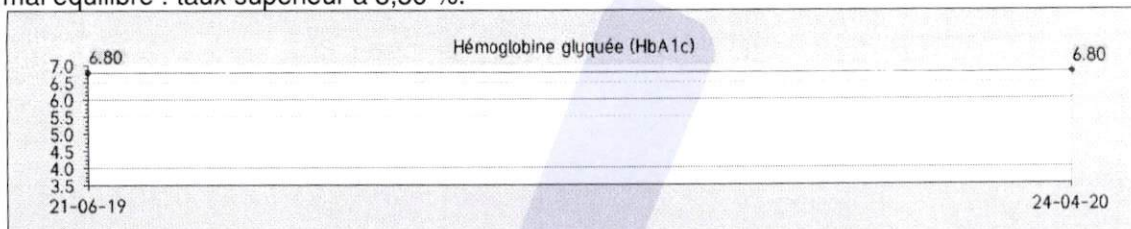
Absence de variant d'hémoglobine

Valeurs de référence :

Sujet normoglycémique : 4,00 à 6,00 % de l'hémoglobine totale.

Sujet diabétique équilibré : objectif ciblé autour de 6,50 %.

Diabète mal équilibré : taux supérieur à 8,50 %.



Triglycérides

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

1,14 g/L

(0,35-1,50)

1,30 mmol/L

(0,40-1,71)

Résultats sous réserve d'un respect strict de 12 heures de jeûn

Cholestérol total

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

2,29 g/l

(1,30-2,00)

5,92 mmol/L

(3,36-5,17)

Résultats sous réserve d'un respect strict de 12 heures de jeûn

HDL-Cholestérol

(Dosage enzymatique –AU 480 BECKMAN)

0,57 g/L

(0,35-0,94)

1,47 mmol/L

(0,91-2,43)

LDL-Cholestérol

(Calculé selon la formule de Friedwald.)

1,49 g/L

(0,35-0,94)

3,85 mmol/L

Valeurs cibles du LDL-Cholestérol selon les recommandations ANSM:

- 0 Facteur de risque : LDL < 2,20 g/L (5,70 mmol/L)
- 1 Facteur de risque : LDL < 1,90 g/L (4,90 mmol/L)
- 2 Facteurs de risque : LDL < 1,60 g/L (4,14 mmol/L)
- Plus de 2 facteurs de risque : LDL < 1,30 g/L (3,36 mmol/L)
- Antécédent de maladie cardiovasculaire avérée : LDL < 1,00 g/L (2,58 mmol/L)

Facteurs de risque : Diabète, Tabac, HTA, Obésité, Age>60 ans, HDL < 0,40 g/L, Sédentarité, ATCD de maladie cardiovasculaire familiale.

Transaminases GPT (ALAT)

(Dosage enzymatique- AU 480 BECKMAN)

10 UI/L

(5-55)

Transaminases GOT (ASAT)

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

17 UI/L

(5-40)



Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca

Tél : 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.ouali.alami@gmail.com

Patente : 34046060 - I.F : 15214903 - CNSS : 10046011



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

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

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

Date du prélèvement : 24-04-2020 – 2004240011 – Mme Halima MOURATIB

25OH-Vitamine D total (D2+D3)

(Technique ELFA – VIDAS Biomérieux)

11,9 ng/ml

(30,0-100,0)

Valeurs de référence :

- Carence: < à 10 ng/ml
 - Insuffisance : entre 10 et 29 ng/ml
 - Suffisant : entre 30 et 100 ng/ml
 - Toxicité : > à 100 ng/ml

Validé par : Dr Hoda OUALI ALAMI



لaboratoire el khalil للتحاليل الطبية والبيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

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

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الواي العلمي

INPE :	
093061166	

FACTURE N° : 2004240011

Casablanca le 24-04-2020

Mme Halima MOURATIB

Demande N° 2004240011

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
	ALAT (Transaminase GPT)	B50	B
	ASAT (transaminase GOT)	B50	B
	Cholestérol total	B30	B
	Créatinine	B30	B
	Cholestérol HDL	B50	B
	LDL – Cholesterol	B50	B
	Triglycérides	B60	B
	Urée	B30	B
	25 OH-Vitamine D total (D2+D3)	B450	B
0100	Acide urique	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0216	Numération formule	B80	B
	MDRD (Clairance créatinine estimée)	B0	B

Total des B : 1040

TOTAL DOSSIER : 1250.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : **mille deux cent cinquante dirhams**

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda Ouali ALAMI
MÉDECIN BIOLOGISTE
252, Bd EL KHALIL, Hay My Abdellah, Ain Chok
Tél: 05 22 52 62 52 / FAX: 05 22 21 10 90 / ZK

252, Bd. EL KHALIL , Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca– Tél : 0522526252 / FAX:
0522211090

E-Mail : labo.elkhalil@gmail.com – Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091