

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie 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.

Rééducation :

- 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 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

La 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° W19-446972 / 12371

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2371 Société : RAIH.
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : TOUNHADI MONA OUED
 Date de naissance : 12/02/1951
 Adresse : RTE EL Jadida Res RAIH les palmiers
 IMM 6 APP 602 CASA
 Tél. : 06 61 83 44 52 Total des frais engagés : 2537,72 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/11/2020
 Nom et prénom du malade : NADOUH Zahra
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Arthé
 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 au 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 : Casa

Signature de l'adhérent(e) :



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
12/11/2020	1300h			INF 091179916

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
Pharmacie Hind Max Docteur en Pharmacie 400, Route de El Jadida CASABLANCA Tél: 022.98.86.97-Fax: 022.98.24.78	12/11/2020	2985,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

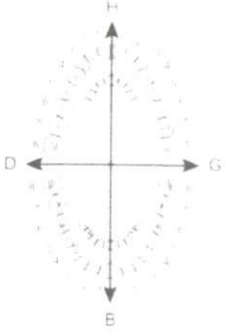
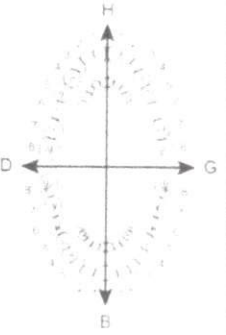
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire JELLY Bouskour 32.555 بوابات الطبية LABORATOIRE 100, Bd. Omar el-Khatib Tél: 06000.5031	13/11/2020	B. 1558	2112,7201

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

					COEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS	
					DEBUT D'EXECUTION	
					FIN D'EXECUTION	
	O.D.F. PROTHESES DENTAIRES				DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> <p>H</p> <p>15509412</p> <p>00000000</p> <p>D</p> </div> <div> <p>01433553</p> <p>00000000</p> <p>G</p> </div> </div> <p>B</p>				COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	<p>[Creation, remont, adjonction]</p> <p>Horizontale: Thérapeutique, nécessaire à la prothèse</p>				MONTANTS DES SOINS	
					DATE DU DEVIS	
					DATE DE L'EXECUTION	
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION		

Docteur Latifa LABIBE

Médecine générale

Diplômée de la faculté de médecine
et de pharmacie de Rabat

Ex. médecin interne à l'hôpital
Mohamed BOUAFI



الدكتورة لطيفة اللبيب

الطب العام

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

طبيبة داخلية سابقا بمستشفى
محمد بوافي

ORDONNANCE

Casablanca, le: 12/11/22 الدار البيضاء في:

Mme Masloub Zahra
PCR à la recherche du
Cov' D-19



معهد باستور المغرب
INSTITUT PASTEUR DU MAROC

فاتورة
Facture

1, Place Louis Pasteur Casablanca 20360
Tél: +212 (0) 522 43 44 50 / 63 - Fax : +212 (0) 522 26 09 57
E-mail : pasteur@pasteur.ma - Web : www.pasteur.ma
ICE : 001594848000023 - IF : 1085828 - Patente : 36340200

Madame MAMDOUH ZAHRA

Réf: 13/11/20-1-0021

Par:AJARI / 13/11/20 / 08

CIN:be408093 Né(e) le : 19/11/1965 soit:54 A Tél: 0671992556 ville: CASABLANCA

MAT:

Médecin : Tél:

Date et heure de passage :13/11/20-08h24

INPE : 
ICE :001594848000023

Liste des Examens/Prescription

PCR COVI TIMB_2DH

Total dossier r : 502.00
Part Client : 502.00
Part : 0.00
Part : 0.00
Part : 0.00

PATIENT

L'Institut Pasteur du Maroc collecte et traite vos données à caractère personnel en vue d'identifier vos prélèvements, mettre à jour votre historique d'analyses et garantir vos droit à la prise en charge. Ces données peuvent etre transmises à des laboratoires externes en cas de sous-traitance.

Vous pouvez contacter le service qualité (qhs@pasteur.ma) pour exercer vos droits conformément aux dispositions de la loi 09-08.



معهد باستور المغرب
INSTITUT PASTEUR DU MAROC

توصيل لسحب نتائج التحليلات الطبية

Reçu pour Retrait des Résultats des Analyses Médicales

Madame MAMDOUH ZAHRA

Réf: 13/11/20-1-0021

Par:AJARI / 13/11/20 / 08

Liste des Examens

PCR COVI TIMB_2DH

Total dossier : 502.00
Part Patient : 502.00
Part AMO : 0.00
Part AMC : 0.00
Part Corres. : 0.00

PATIENT

CAB Num Demande



CAB Num CIN



J'autorise le porteur du présent reçu à récupérer mes résultats d'analyses effectuées à l'IPM

RETRAIT RESULTATS pour information Casablanca 0522434471/72 Tanger 0539931111

Sauf Samedi, Dimanche et Jours fériés 14/11/20 de 09h00 à 15h00

تاريخ سحب النتائج
ماعدا يوم السبت و الأحد و الأعياد

Docteur Latifa LABIBE

Médecine générale

Diplômée de la faculté de médecine
et de pharmacie de Rabat

Ex. médecin interne à l'hôpital
Mohamed BOUAFI



الدكتورة لطيفة اللبيب

الطب العام

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

طبيبة داخلية سابقا بمستشفى
محمد بوافي

ORDONNANCE

Casablanca, le: 12/11/2020 الدار البيضاء في:

Mr Mamdouh Zohar

2 x 79.70

1) Zithromax 500

1cp le 1^{er} J puis

30.00 1/9 4/5 p 406

2) Prazelto

40.90 16/1/2021

3) Zmaxlan

15.30 1/4/5

4) vital 1000

Pharmacie **AMOSAS**
Hind LAKHIMIRI
Docteur en Pharmacie
400, Route d'El Jadida
CASABLANCA
Tél: 022.98.86.97 Fax: 022.98.24.76

49.40

5) Amp Smp



14/15

T. 295,00



Pharmacie ~~Latifa~~ **MOSAS**
Hind ~~Latifa~~ **SAKHIMIRI**
Docteur en Pharmacie
400, Route d'Es-Sadida
CASABLANCA
Tél: 022.98.86.97-Fax: 022.98.24.78

ABIBE Latifa
Pharmacie Générale
Mohamoudine Cité De nass
16 - Casablanca

ZINASKIN®

PPV 400H90

EXP 09/2023
LOT 000561

IN®

c)

COMPOSITION QUALITATIVE :

Sulfate de zinc monohydrate 123,5 mg
(correspondant à 45 mg de zinc métal)

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium, sorbitol, benzoate de sodium, polyoxyéthylène glycol 4000, saccharine sodique, cyclamate de sodium, saccharose, arôme citron-menthe, arôme caramel, qs 1 comprimé effervescent.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Oligo-élément.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Acné
- Séborrhée - Pelade - Chute de cheveux
- Psoriasis
- Aphthose - Grande aphthose buccale
- Eczéma atopique
- Ulcères des jambes
- Acrodermatite entéropathique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Ulcère gastrique ou duodéal évolutif

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Risque de chélation dans le tube digestif avec :

- Tétracyclines
- Médicaments à base de calcium ou de fer
- Pansements gastriques alcalins
- Aliments à forte teneur en acide phytique (pain complet, germes de soja, grains de maïs).

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose, sorbitol, sodium cyclamate, saccharine sodique.

Teneur en sodium : environ 185 mg de sodium par comprimé effervescent.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a - Posologie :

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

PPV: 30DH00
PER: 03/22
LOT: I2915-1



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.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.
- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :
1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :
1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



ZITHROMAX 500 MG
Boîte de 03 comprimés
 Lot : 1281533
 Date Fab: 10 / 2019 Date Exp: 09 / 2021
 PPV : 79,70 DH

infirmier/ère

Le 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. Qu'est-ce que Zithromax® et dans quel cas est-il utilisé ?

Le groupe pharmacothérapeutique : Zithromax® est un antibiotique, appartenant au groupe des azalides (macrolides). Il s'agit d'un dérivé semi-synthétique de l'érythromycine.

Indications : Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de l'azithromycine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles : • Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé. • Surinfections des bronchites aiguës. • Exacerbations des bronchites chroniques. • Infections otologiques. Il convient de tenir compte des recommandations.

Votre médecin est la seule personne autorisée à vous prescrire l'usage de cet antibiotique. Quelle que soit l'indication de traitement que vous envisagez, n'entamez jamais de votre propre initiative un traitement par Zithromax. Il en va de votre sécurité.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zithromax® ?

Ne prenez jamais Zithromax® : si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux antibiotiques macrolides ou tétracyclines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. **Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Zithromax®. Comme avec l'érythromycine et les autres médicaments du groupe des macrolides, des réactions allergiques graves ou des réactions dermatologiques graves ont été décrites dans de rares cas. Certaines de ces réactions ont provoqué des symptômes récurrents, nécessitant un prolongement de la période de surveillance et de la durée du traitement. Si vous avez des problèmes de foie ; si se peut que votre médecin doive contrôler le fonctionnement de votre foie ou arrêter le traitement. Le Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant une maladie du foie. Si des signes et des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme un affaiblissement pathologique de l'état général (asthénie) progressant rapidement associé à une jaunisse, une urine foncée et une tendance à saigner ou une encéphalopathie hépatique (atteinte diffuse de l'encéphale due à une maladie grave du foie, aiguë ou chronique), il faut en avvertir immédiatement le médecin. Si vous avez eu des problèmes de reins dans le passé, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas Zithromax® en même temps que des dérivés de l'argot de seigne (médicament anti-migraux). Comme avec tout traitement antibiotique, il est recommandé de rester attentif à d'éventuels signes de surinfection par des germes non sensibles, y compris les champignons. En cas de diarrhée sévère, persistante ou sanglante, au cours ou à la suite du traitement par Zithromax®, il faut en avvertir immédiatement votre médecin. Cela peut être le signe d'une inflammation sévère du colon due à une surinfection par une bactérie appelée Clostridium difficile. Il faut être nécessaire d'interrompre le traitement. Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant des troubles du rythme cardiaque (particulièrement chez les femmes et les patients âgés). Des aggravations brutales (exacerbations) des symptômes de myasthénie (fatigue musculaire anormale) grave et de nouvelles poussées du syndrome de myasthénie ont été rapportées chez des patients sous traitement par Zithromax®. Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Autres médicaments et Zithromax® ». **Autres médicaments et Zithromax® :** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez, avez récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout médicament. La prudence s'impose lorsque l'on prend l'un des médicaments suivants et que l'on s'apprête à prendre Zithromax® : antacides (contre l'acidité de l'estomac), la prise d'un anti-acide et de la zéolite ne peut pas être simultanée - cétrépine (anti-allergique) - dextropropriphène (dopamine) - éphédrine (antifébrile) - bromocriptine (antiparkinsonien) - dérivés de l'ergot de seigne (anti-migraux) - atrovastatine (hypocholestérolémiant) - carbamazépine et phénylène (anti-épileptique) - cimetidine (contre l'acidité de l'estomac) - anticoagulants oraux coumariniques - p. indinavir (antiviral) - méthylprednisolone (cortisone) - midazolam (somnifère) - nelfinavir (antiviral) - rifabutine (antituberculeux) - sildénafil (médicament pour des troubles de l'érection) - tétracycline (anti-allergique) - théophylline (bronchodilatateur) - triazolam (somnifère) - triméthoprime/sulfaméthoxazole (antibactérien) **Zithromax® avec des aliments, boissons et de l'alcool :** La prise de la suspension buvable se fera loin des repas, au moins une heure avant ou deux heures après. **Grossesse, allaitement et fertilité :** Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Zithromax® ne doit être utilisé durant la grossesse que si les bénéfices sont supérieurs aux risques. Zithromax® est excrété dans le lait maternel et par conséquent ne doit pas être donné à l'allaitement sans que le médecin ait évalué les avantages potentiels justifiant les risques encourus par l'enfant. **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zithromax® n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre Zithromax®

Pour le traitement des infections des voies respiratoires hautes et basses, des infections oto-otomastologiques, la posologie est de 500 mg par jour, en prise orale unique, pendant 3 jours consécutifs. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Patients ayant des problèmes de reins ou de foie : vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes de reins ou de foie puisqu'il se peut que votre médecin doive adapter le dosage normal. Zithromax® s'administre par voie orale en une seule prise quotidienne. Les comprimés peuvent s'administrer avec de la nourriture. **VOTRE MÉDECIN VOUS INDICHERA LA DOSE ADÉQUATE AINSI QUE LA DURÉE DE TRAITEMENT.** N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne prenez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Les comprimés de 500 mg peuvent être divisés en doses égales. **POPULATIONS SPÉCIFIQUES : Insuffisance hépatique/rénale :** En cas d'insuffisance hépatique légère à modérée, aucun ajustement de la dose n'est recommandé [voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »]. En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement de la dose n'est requis [voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »]. **Patients âgés :** La dose recommandée chez les patients âgés est la même que chez les patients adultes. Cependant, les patients âgés peuvent être plus susceptibles au développement de certains problèmes du rythme cardiaque [voir rubrique « Avertissements et précautions »]. **Si vous avez pris plus de Zithromax®**

Si vous avez pris trop de Zithromax®, prenez immédiatement contact avec un ami. Les événements indésirables survenus à des doses supérieures aux amiant similaires à ceux observés à des doses normales. En cas de surdosage, des vomissements et des diarrées sont indiqués si nécessaire. Si vous oubliez de prendre Zithromax®, N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne prenez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables avec Zithromax® peuvent inclure : Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus d'un patient sur 10) : • Diarrhées • Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) : • Maux de tête • Vomissements, douleurs abdominales, nausées • Modifications du bilan sanguin (diminution de la numération leucocytaire et du taux de bicarbonate sanguin ; augmentation du taux des éosinophiles, du taux des basophiles, des monocytes et des neutrophiles) • Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) : • Mycose attribuable à un champignon du genre Candida (Candidose), candidose buccale, infection vaginale, pneumonie, infection attribuable à des champignons (onguette), infection bactérienne, inflammation du pharynx (pharyngite), inflammation de l'estomac et de l'intestin (gastro-entérite), trouble respiratoire, rhume • Modifications de la formule sanguine (leucopénie, neutropénie), augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) • Œdème de Quincke, allergies (hypersensibilité) • Anorexie • Nervosité, insomnie • Étourdissement, somnolence, trouble du goût (dysgueusie), trouble de la sensibilité (paresthésie) • Déficience visuelle • Trouble de l'oreille, vertiges • Palpitations • Bouffée de chaleur • Difficultés à respirer (dyspnée), saignement de nez (épistaxis) • Constipation, flatulence, troubles digestifs (dyspepsie), inflammation de l'estomac (gastrite), difficultés à avaler (dysphagie), distension abdominale, bouche sèche, renvoi, ulcère dans la bouche, hypersalivation (ptyalisme) • Éruption cutanée, démangeaison (prurit), urticaire, inflammation de la peau (dermatite), sécheresse cutanée, transpiration anormalement abondante (hyperhidrose) • Atteinte infectieuse d'une articulation (ostéoartrite), douleur musculaire (myalgie), douleur au niveau de la colonne vertébrale (dorsalgie), douleur au niveau du cou (cervicalgie) • Difficulté à uriner (dysurie), douleur aux reins • Saignement de l'utérus (ménorragie), trouble testiculaire • Gonflement (œdème), affaiblissement de l'état général (asthénie), malaise, fatigue, gonflement du visage, douleur thoracique, fièvre, douleur périphérique • Modifications du bilan sanguin (augmentation de l'aspartate aminotransférase, de l'alanine aminotransférase, de la bilirubine sanguine, de l'urée sanguine, de la créatinine sanguine, de la phosphatase alcaline, du cholestérol, du glucose, du taux de plaquettes et du bicarbonate ; anomalie du potassium sanguin et du sodium ; diminution de l'hématocrite) • Complication suite à une intervention. **Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :** • Agitation • Anomalie de la fonction du foie, jaunisse cholestatique • Réaction de photosensibilité (effets indésirables de fréquence indéterminée [ne peut être estimée sur la base des données disponibles]) • Affection du gros intestin (colite pseudomembraneuse) • Modifications du bilan sanguin (thrombocytopénie, anémie hémolytique) • Réaction allergique grave potentiellement fatale (réaction anaphylactique) • Agressivité, anxiété, délire, hallucination • Syncopes, convulsions, déficit de la sensibilité (hypoesthésie), hyperactivité psychomotrice, diminution ou perte de l'odorat (anosmie), perte du goût (agueusie), trouble olfactif (parosmie), fatigue musculaire anormale (myasthénie) grave • Altération de l'ouïe (y compris perte auditive) et/ou sensation auditive anormale (acouphène) • Troubles du rythme cardiaque (torsades de pointes, arythmie y compris tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT à l'électrocardiogramme) • Tension artérielle basse (hypotension) • Inflammation du pancréas (pancréatite), décoloration de la langue • Diminution du fonctionnement du foie (insuffisance hépatique ayant rarement entraîné la mort), hépatite fulminante, nécrose hépatique • Syndrome de Stevens-Johnson, affection cutanée exfoliative (nécrolyse épidermique toxique), affection aiguë de la peau et des muqueuses (syndrome multiforme) • Douleurs articulaires (arthralgie) • Diminution du fonctionnement des reins (insuffisance rénale) aiguë, néphrite interstitielle. **Déclaration des effets secondaires :** Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Zithromax®

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Zithromax® : Zithromax® 500 mg comprimés pelliculés : La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de dihydrate d'azithromycine équivalent à 500 mg d'azithromycine sous forme de base. - Les autres composants sont : amidon de maïs préagglutiné, Calcium phosphate dibasique anhydre, carboxyméthylcellulose sodique, sodium lauryl sulfate, stéarate de magnésium, White Opadry II. **Qu'est-ce que ZITHROMAX® et contenu de l'emballage extérieur :** Les comprimés de Zithromax® sont des comprimés pelliculés oblongs de couleur blanche avec une barre de sécabilité avec une face imprimée ZTM 500 et une face imprimée Pfizer Paquette thermofilmée en PVC/Alu contenant 3 comprimés pelliculés sécables de 500 mg.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Pfizer Tunisie
 Green Center Bloc C3, Rue du Lac de constance,
 Les berges du lac, 1053, Tunisie

Numéro de l'AMM en Tunisie : 9243053

Fabricant

Pfizer Tunisie
 Foudouk CHOUCHA
 2013 Ben Arous

Mode de délivrance : Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est 2015/06.

CECI EST UN MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.
- N'utilisez pas de votre propre initiative un traitement prescrit.
- Ne mélangez pas votre traitement sans avis médical.
- Ne jamais laisser les médicaments à la portée des enfants.

ZITHROMAX 500 MG
Boîte de 03 comprimés
 Lot : 1281533
 Date Fab: 10 / 2019 Date Exp: 09 / 2021
 PPV : 79,70 DH

infirmier/ère

Le 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. Qu'est-ce que Zithromax® et dans quel cas est-il utilisé ?

Le groupe pharmacothérapeutique : Zithromax® est un antibiotique, appartenant au groupe des azalides (macrolides). Il s'agit d'un dérivé semi-synthétique de l'érythromycine.

Indications : Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de l'azithromycine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles : • Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé. • Surinfections des bronchites aiguës. • Exacerbations des bronchites chroniques. • Infections otologiques. Il convient de tenir compte des recommandations.

Votre médecin est la seule personne autorisée à vous prescrire l'usage de cet antibiotique. Quelle que soit l'indication de traitement que vous envisagez, n'entamez jamais de votre propre initiative un traitement par Zithromax. Il en va de votre sécurité.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zithromax® ?

Ne prenez jamais Zithromax® : si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux antibiotiques macrolides ou tétracyclines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. **Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Zithromax®. Comme avec l'érythromycine et les autres médicaments du groupe des macrolides, des réactions allergiques graves ou des réactions dermatologiques graves ont été décrites dans de rares cas. Certaines de ces réactions ont provoqué des symptômes récurrents, nécessitant un prolongement de la période de surveillance et de la durée du traitement. Si vous avez des problèmes de foie ; il se peut que votre médecin doive contrôler le fonctionnement de votre foie ou arrêter le traitement. Le Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant une maladie du foie. Si des signes et des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme un affaiblissement pathologique de l'état général (asthénie) progressant rapidement associé à une jaunisse, une urine foncée et une tendance à saigner ou une encéphalopathie hépatique (atteinte diffuse de l'encéphale due à une maladie grave du foie, aiguë ou chronique), il faut en avvertir immédiatement le médecin. Si vous avez eu des problèmes de reins dans le passé, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas Zithromax® en même temps que des dérivés de l'argot de seigne (médicament anti-migraux). Comme avec tout traitement antibiotique, il est recommandé de rester attentif à d'éventuels signes de surinfection par des germes non sensibles, y compris les champignons. En cas de diarrhée sévère, persistante ou sanglante, au cours ou à la suite du traitement par Zithromax®, il faut en avvertir immédiatement votre médecin. Cela peut être le signe d'une inflammation sévère du colon due à une surinfection par une bactérie appelée Clostridium difficile. Il faut être nécessaire d'interrompre le traitement. Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant des troubles du rythme cardiaque (particulièrement chez les femmes et les patients âgés). Des aggravations brutales (exacerbations) des symptômes de myasthénie (fatigue musculaire anormale) grave et de nouvelles poussées du syndrome de myasthénie ont été rapportées chez des patients sous traitement par Zithromax®. Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Autres médicaments et Zithromax® ». **Autres médicaments et Zithromax® :** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez, avez récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout autre médicament. La prudence s'impose lorsque l'on prend l'un des médicaments suivants et que l'on s'apprête à prendre Zithromax® : antacides (contre l'acidité de l'estomac), la prise d'un autre médicament et la prise de Zithromax® ne peut pas être simultanée - cétrétil (anti-allergique) - dextropropriphénol (dopamine) - éphédrine (antifébrile) - bromocriptine (antiparkinsonien) - dérivés de l'ergot de seigne (anti-migraux) - atrovastatine (hypocholestérolémiant) - carbamazépine et phénylène (anti-épileptique) - cimetidine (contre l'acidité de l'estomac) - anticoagulants oraux coumariniques - p. indinavir (antirétroviral) - méthylprednisolone (cortisone) - midazolam (somnifère) - nelfinavir (antirétroviral) - rifabutine (antituberculeux) - sildénafil (médicament pour des troubles de l'érection) - tétracycline (anti-allergique) - théophylline (bronchodilatateur) - triazolam (somnifère) - triméthoprime/sulfaméthoxazole (antibactérien) **Zithromax® avec des aliments, boissons et de l'alcool :** La prise de la suspension buvable se fera lors des repas, au moins une heure avant ou deux heures après. **Grossesse, allaitement et fertilité :** Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Zithromax® ne doit être utilisé durant la grossesse que si les bénéfices sont supérieurs aux risques. Zithromax® est excrété dans le lait maternel et par conséquent ne doit pas être donné à l'allaitement sans la médication possible. Les avantages potentiels justifient les risques encourus par l'enfant. **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zithromax® n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre Zithromax®

Pour le traitement des infections des voies respiratoires hautes et basses, des infections oto-otomastologiques, la posologie est de 500 mg par jour, en prise orale unique, pendant 3 jours consécutifs. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Patients ayant des problèmes de reins ou de foie : vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes de reins ou de foie puisqu'il se peut que votre médecin doive adapter le dosage normal. Zithromax® s'administre par voie orale en une seule prise quotidienne. Les comprimés peuvent s'administrer avec de la nourriture. **VOTRE MÉDECIN VOUS INDICHERA LA DOSE ADÉQUATE AINSI QUE LA DURÉE DE TRAITEMENT.** N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne prenez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Les comprimés de 500 mg peuvent être divisés en doses égales. **POPULATIONS SPÉCIFIQUES : Insuffisance hépatique/rénale :** En cas d'insuffisance hépatique légère à modérée, aucun ajustement de la dose n'est recommandé [voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »]. En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement de la dose n'est requis [voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »]. **Patients âgés :** La dose recommandée chez les patients âgés est la même que chez les patients adultes. Cependant, les patients âgés peuvent être plus susceptibles au développement de certains problèmes du rythme cardiaque [voir rubrique « Avertissements et précautions »]. **Si vous avez pris plus de Zithromax®**

Si vous avez pris trop de Zithromax®, prenez immédiatement contact avec votre médecin. Les événements indésirables survenus à des doses supérieures aux amiant similaires à ceux observés à des doses normales. En cas de surdosage, des vomissements et des diarrées sont indiqués si nécessaire. Si vous oubliez de prendre Zithromax®, N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne prenez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Si aucun amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables avec Zithromax® peuvent inclure : Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus d'un patient sur 10) : • Diarrhées • Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) : • Maux de tête • Vomissements, douleurs abdominales, nausées • Modifications du bilan sanguin (diminution de la numération leucocytaire et du taux de bicarbonate sanguin ; augmentation du taux des éosinophiles, du taux des basophiles, des monocytes et des neutrophiles) • Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) : • Mycose attribuable à un champignon du genre Candida (Candidose), candidose buccale, infection vaginale, pneumonie, infection attribuable à des champignons (longue), infection bactérienne, inflammation du pharynx (pharyngite), inflammation de l'estomac et de l'intestin (gastro-entérite), trouble respiratoire, rhume • Modifications de la formule sanguine (leucopénie, neutropénie), augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) • Crème de Quincke, allergies (hypersensibilité) • Anorexie • Nervosité, insomnie • Étourdissement, somnolence, trouble du goût (dysgueusie), trouble de la sensibilité (paresthésie) • Déficience visuelle • Trouble de l'oreille, vertiges • Palpitations • Bouffée de chaleur • Difficultés à respirer (dyspnée), saignement de nez (épistaxis) • Constipation, flatulence, troubles digestifs (diarrhée), inflammation de l'estomac (gastrite), difficultés à avaler (dysphagie), distension abdominale, bouche sèche, renvoi, ulcère dans la bouche, hypersalivation (ptyalisme) • Éruption cutanée, démangeaison (prurit), urticaire, inflammation de la peau (dermatite), sécheresse cutanée, transpiration anormalement abondante (hyperhidrose) • Atteinte infectieuse d'une articulation (ostéoartrite), douleur musculaire (myalgie), douleur au niveau de la colonne vertébrale (dorsalgie), douleur au niveau du cou (cervicalgie) • Difficulté à uriner (dysurie), douleur aux reins • Saignement de l'utérus (ménorragie), trouble testiculaire • Gonflement (œdème), affaiblissement de l'état général (asthénie), malaise, fatigue, gonflement du visage, douleur thoracique, fièvre, douleur périphérique • Modifications du bilan sanguin (augmentation de l'aspartate aminotransférase, de l'alanine aminotransférase, de la bilirubine sanguine, de l'urée sanguine, de la créatinine sanguine, de la phosphatase alcaline, du cholestérol, du glucose, du taux de plaquettes et du bicarbonate ; anomalie du potassium sanguin et du sodium ; diminution de l'hématocrite) • Complication suite à une intervention. **Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :** • Agitation • Anomalie de la fonction du foie, jaunisse cholestatique • Réaction de photosensibilité (effets indésirables de fréquence indéterminée [ne peut être estimée sur la base des données disponibles]) • Affection du gros intestin (colite pseudomembraneuse) • Modifications du bilan sanguin (thrombocytopénie, anémie hémolytique) • Réaction allergique grave potentiellement fatale (réaction anaphylactique) • Agressivité, anxiété, délire, hallucination • Syncopes, convulsions, déficit de la sensibilité (hypoesthésie), hyperactivité psychomotrice, diminution ou perte de l'odorat (anosmie), perte du goût (agueusie), trouble olfactif (parosmie), fatigue musculaire anormale (myasthénie) grave • Altération de l'ouïe (y compris perte auditive) et/ou sensation auditive anormale (acouphène) • Troubles du rythme cardiaque (torsades de pointes, arythmie y compris tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT à l'électrocardiogramme) • Tension artérielle basse (hypotension) • Inflammation du pancréas (pancréatite), décoloration de la langue • Diminution du fonctionnement du foie (insuffisance hépatique ayant rarement entraîné la mort), hépatite fulminante, nécrose hépatique • Syndrome de Stevens-Johnson, affection cutanée exfoliative (nécrolyse épidermique toxique), affection aiguë de la peau et des muqueuses (syndrome multiforme) • Douleurs articulaires (arthralgie) • Diminution du fonctionnement des reins (insuffisance rénale) aiguë, néphrite interstitielle. **Déclaration des effets secondaires :** Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Zithromax®

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Le contenu de Zithromax® : Zithromax® 500 mg comprimés pelliculés : La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de dihydrate d'azithromycine équivalent à 500 mg d'azithromycine sous forme de base. - Les autres composants sont : amidon de maïs préagglutiné, Calcium phosphate dibasique anhydre, carboxyméthylcellulose sodique, sodium lauryl sulfate, stéarate de magnésium, White Opadry II. **Qu'est-ce que ZITHROMAX® et contenu de l'emballage extérieur :** Les comprimés de Zithromax® sont des comprimés pelliculés oblongs de couleur blanche avec une barre de sécatibilité avec une face imprimée ZTM 500 et une face imprimée Pfizer Paquette thermofilmée en PVC/Alu contenant 3 comprimés pelliculés scabiles de 500 mg.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

PFIZER TUNISIE
 Green Center Bloc C3, Rue du Lac de constance,
 Les berges du lac, 1053, Tunisie
 Numéro de l'AMM en Tunisie : 9243053
Fabricant :
 PFIZER TUNISIE
 Fondouk CHOUCHA
 2013 Ben Arous
Mode de délivrance : Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est 2015/06.

CECI EST UN MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.
- N'arrêtez jamais de votre propre initiative un traitement prescrit.
- Ne prenez pas de médicament sans avis médical.
- Ne jamais laisser les médicaments à la portée des enfants.

LABORATOIRE BENJELLOUN D'ANALYSES MEDICALES

109, Boulevard Omar Al Khyam Beauséjour 20200 CASABLANCA

Tel: 05 22 39 32 84/53 - 06000 503 40 - Whatsapp Accueil 06 63 790 723

Fax: 05 22 39 33 65 www.labobenjelloun.ma

IF 51102718 - CNSS 6441662 - PATENTE 34823087 - INP 093001360 - ICE 001686316000007

FACTURE N°: 2011132036

**Mme ZOHRA MAMDOUH EP
TOUHAMI**

Date: 13-11-2020



Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	B5	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
9005	Forfait de prise en charge pré-analytique du patient	B13	B
PS	Prélèvement Sanguin	E25	E
0154	Ferritine	B250	B
0163	TSH	B250	B
0216	Numération Formule (Globules rouges/Blancs/plaquettes)	B80	B
	Acide urique sanguin (1er jour)	B30	B
	Cholestérol total	B30	B
	Créatinine	B30	B
	Glycémie à jeun	B30	B
0370	C R P (Protéine C réactive)	B100	B
	Cholestérol HDL	B50	B
	Cholestérol LDL	B50	B
0439	Vitamine D	B450	B
	Triglycérides	B60	B
	Urée	B30	B

Total des B : 1558

Montant total de la facture 2112.72 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de deux mille cent douze dirhams soixante-douze centimes.

مختبر بيجلول للتحليلات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khyam Beauséjour
Casablanca
Tél : 06000 503 40 - 0522 39 32 84/53
Fax : 0522 39 33 65

Docteur Latifa LABIBE

Médecine générale

Diplômée de la faculté de médecine
et de pharmacie de Rabat

Ex. médecin interne à l'hôpital
Mohamed BOUAFI



الدكتورة لطيفة اللبيب

الطب العام

LABO BENJELLOUN

Mme MAMDOUH EP TOUH
DON 19-11-1965



خريجة كلية

طبية دار

مد

ORDONNANCE

Casablanca, le: 12/11/2020: الدار البيضاء في:

Mme Mamdouh Zahra

- 1) NFS, CRP, Ferments
- 2) Gcg, HbA1c, urée, créatin
- 3) CT, TG, HDL, LDL, Acétyl
- 4) TSH, Dosage vitD

عقبر بيلون المختبرات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khayam Beauséjour
Casablanca
Tél : 06000 503 40 - 0522 39 32 84/53

219, Avenue Lahraouine, cité Djemaa (Sbata), 1er Etage
(Au dessus de pharmacie Erraha)
Téléphone: 05 22 59 87 01

219 شارع لهرأوبين، قرية الجماعة (سباتة)، الطابق الأول
(فوق صيدلية الراحة)
الهاتف: 05 22 59 87 01