

## 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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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 - Tel. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Laboratoire SEKKAT



AIT LACHGAR Khaddouj

041 -

## Déclaration de Maladie

N° W19-581117

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0653 Société : Ram

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : A 96640

Nom & Prénom : NAOUJ ABDELLAH

Date de naissance : 21/04/1968

Adresse : Rue 522 Résidence LAUZIAE

Tél. : 0661453263 Total des frais engagés : 300 + 770 + 155 + 114 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr BAFIK MARIAM  
Spécialiste en Médecine Interne  
Maladies Systemiques Rhumatismales  
Adresse 67 Avenue Okba Ibn Nafaa  
05 22 32 50 54

Date de consultation : 22/04/2024

Nom et prénom du malade : AIT LACHGAR KHADDOUJ Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Polyarthrite

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : 26/04/2024

Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

INP : 097025398

EXECUTION DES ORDONNANCES	
Date	Montant de la Facture
22.01/24	155,40
201/101	184,80

122-01	155,40
201-1101	184,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<b>LABORATOIRE SEKKAT</b> <b>D'Analyses Médicales</b> <b>Réception</b>	23-01-2024	R: 48000	48000

Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
23-01-2024	P: 480,00	480,00

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

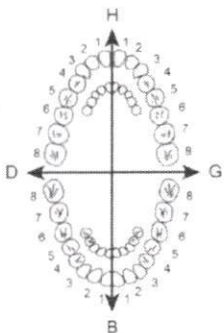
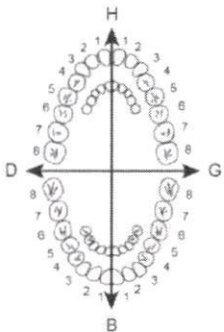
ADHERENT

# 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 de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412            00000000  <b>D</b> </div> <div style="text-align: center;">           21433552            00000000  <b>G</b> </div> </div> <hr/> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;">           00000000            35533411  <b>B</b> </div> <div style="text-align: center;">           00000000            11433553  <b>B</b> </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 de l'ODF

INP: | | | | | | | | | |

COEFFICIENT  
DES TRAVAUXMONTANTS  
DES SOINSDEBUT  
D'EXECUTION

FN  
D'EXECUTION

COEFFICIENT  
DES TRAVAUXMONTANTS  
DES SOINSDATE DU  
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Mariya RAFIK**

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Systématiques

Maladies Rhumatologiques

Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مريّة

اختصاصية في الطب الباطني

الأمراض المجموعاتيّة

أمراض الروماتزم

أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات

مولاي يوسف وابن رشد

في الدار البيضاء

Berrechid le : 22 JAN 2024

MS LANCER 34,20

34,20

S. Cat Long

180,20

20 LANCER 175



155,40

Pharmacie ALHOURIA  
M. of Pharmacie D. de l'Espagne  
Boulevard Al Houria - BERRECHID  
Tél.: 0522 328 328

Dr RAFIK MARIYA  
Specialiste en Médecine Interne  
Maladies Systématiques Rhumatolo  
Adresse: 07 Avenue Oukba Ibn Nafaa R.  
05 22 32 55 94

7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد-

Tél : 05 22 32 55 94

cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-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

Pour des posologies supérieures à 10 mg, le comprimé devra être divisé et le traitement des lésions non stéroïdiennes.  
**Mode et voie d'administration :**  
 Voie orale. A avaler

# **INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

## **POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION :**

### **Posologie**

RESERVE A L'ADULTE ET L'ENFANT ne

S-CORT 20 mg, comprimé eff.

nécessitant des doses mo

La dose à utiliser est

Elle est stricte

Il est tr

Si vous

- appari

- élevati

- trouble

- syndro

- visage, u

- fragilité

- atteinte

D'autres

- risqu

- retard

- troubles

- faiblesse

- rupture

- des cas

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

- Ces ma

38.5x26.5x53.5

**S-CORT® 20 mg**

Prednisolone

20 Comprimés effervescents sécables



6 18000 340270

PPV (D.H.) :

UT. AV :

LOT N° :

34.10



**ZOLAM**

PROPHARM S.A.

6 18000 240969

120/145

## Maladies du Sang

## أمراض الدم

في الدار البيضاء

Berrechid le : 22/01/24

Dr. AST AGAG 14/11/2023

51,10 sq. ft. spread 200

$$19-22J = \text{Swiss}$$


X  
2  
22.5

Island Guy 2017

60, 10) 4)  $|F_{xy}| = 5 \rightarrow 1 \text{ gel. f.}$

T. 184,30

STEFANIK MAHINA  
Spécialité en Neurosciences Humaines  
Maitre des Systèmes d'Informations  
2022-2023


**SIA PHARMACEUTICALS**  
 Dr. G. Datta  
 18, Rue 15  
 Tel. 03 62 22 22 22

7 زنقة عقبه ابن نافع الطابق السفلى - برشيد-

**Tél : 05 22 32 55 94**







## Grossesse

Ce médicament ne doit généralement pas être prescrit au cours de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte au cours de ce traitement, prévenez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. En effet, dans certaines situations où le traitement par hydroxychloroquine permet de contrôler la maladie et le risque de rechute, la poursuite du traitement au cours de la grossesse peut être nécessaire. A ce jour, il n'y a pas de conséquence connue chez l'homme du risque potentiel d'altération des gènes.

En cas de traitement prolongé pendant la grossesse, un suivi médical de l'enfant est nécessaire après la naissance, parlez-en à votre médecin.

## Allaitement

Nous devez pas allaiter votre enfant si votre médecin vous prescrit ce médicament.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut provoquer des troubles visuels passagers (vision floue, troubles de l'accommodation).

En conséquence, soyez prudent si vous conduisez ou si vous utilisez des machines.

## PLAQUENIL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## 3. COMMENT PRENDRE PLAQUENIL

### Posologie et durée du traitement

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 6 ans.

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.

Un comprimé contient 200 mg de sulfate d'hydroxychloroquine.

La posologie est individuelle et dépend de la maladie pour laquelle vous êtes traité.

### Mode et voie d'administration

Ce médicament doit être pris par voie orale.

Prenez PLAQUENIL après les repas.

### Régime d'administration

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de PLAQUENIL que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement un médecin, un pharmacien ou le centre anti-poison et de pharmacovigilance de Rabat.

Les effets suivants pourraient survenir : problèmes cardiaques, entraînant des battements de cœur irréguliers.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La classification des événements indésirables en fonction de leur fréquence est la suivante : très fréquent (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10), fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10), peu fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100), rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

### Effets oculaires :

• **Fréquent** : vision floue, mauvaise adaptation de l'œil pour voir de loin ou de près.

• **Peu fréquent** : atteintes de la rétine (rétinopathies) avec des anomalies de la pigmentation de la rétine et des troubles du champ visuel (rétrécissement du champ visuel). En cas de rétinopathie, le traitement doit être arrêté. Les formes précoces semblent être réversibles après l'arrêt du traitement. Il existe cependant un risque de progression même après l'arrêt du traitement. Ces atteintes peuvent donner ou non des symptômes tels qu'une perte partielle de la vision (scotome) ou une vision anormale des couleurs.

• **Peu fréquent** : modifications au niveau de la cornée (œdèmes, dépôts cornéens). Ces atteintes peuvent donner ou non des symptômes tels que la vision des halos colorés ou une gêne à la lumière qui sont réversibles après l'arrêt du traitement.

• **Fréquence indéterminée** : des cas d'atteinte de la macula qui est la partie de la rétine qui assure la vision ont été signalés et peuvent être irréversibles (maculopathies, dégénérescence maculaire).

### Effets Digestifs :

• **Très fréquent** : nausées, douleurs du ventre.

• **Fréquent** : diarrhées, vomissements, perte d'appétit.

Ces symptômes disparaissent généralement lors de la diminution des doses ou après

l'arrêt du traitement.

## Effets sur la peau :

• **Fréquent** : démangeaisons, éruption de boutons.

• **Peu fréquent** : couleur ardoisée de la peau, des des muqueuses, décoloration des cheveux, chute des cheveux disparaissant généralement après l'arrêt du traitement.

• **Fréquence indéterminée** : éruptions de bulles et décollement de la peau pouvant s'étendre à tout le corps et mettre votre vie en danger (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyell), réaction allergique généralisée avec fièvre, éruption cutanée, altération parfois de plusieurs organes (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse), rougeur avec desquamation de la peau (dermite exfoliative), forte réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V. (photosensibilisation), survenue possible en début de traitement d'une éruption cutanée généralisée sous forme de pustules accompagnée de fièvre imposant l'arrêt immédiat du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

En cas de psoriasis, risque d'aggravation qui diminue après l'arrêt du traitement.

## Allergie :

**Fréquence indéterminée** : urticaire, gonflement soudain du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (angioedème) et bronchospasme (difficulté à respirer).

## Autres effets possibles :

**Fréquent** : maux de tête.

• **Peu fréquent** : nervosité, bourdonnement d'oreilles, vertiges, augmentation des enzymes du foie (transaminases), troubles de la sensibilité et de la motricité.

## Fréquence indéterminée :

- convulsions, psychose,
- faiblesse musculaire progressive et atrophie musculaire (myopathie),
- atteinte cardiaque (cardiomyopathie pouvant conduire à une insuffisance cardiaque d'évolution fatale dans certains cas (voir rubrique 2 : « Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PLAQUENIL »),
- anomalies du rythme cardiaque, irrégularité du rythme cardiaque pouvant engager le pronostic vital (détectée par l'ECG) (voir rubrique 2 : « Avertissements et précautions »),
- surdité,
- baisse anormale du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- diminution du nombre des globules blancs (neutropénie, agranulocytose), des globules rouges (anémie), et des plaquettes (thrombopénie), appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines (aplasie médullaire),
- hépatite grave pouvant mettre votre vie en danger (hépatite fulminante),
- rigidité musculaire, mouvements anormaux, tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 2 : « Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PLAQUENIL »).

Ce médicament peut déclencher une crise aiguë chez les personnes atteintes de porphyrie intermittente et une destruction brutale des globules rouges chez les personnes atteintes d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges).

## Déclaration des effets secondaires

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 5. COMMENT CONSERVER PLAQUENIL

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 PLAQUENIL 200 mg, comprimé pelliculé

• La Substance active est : Sulfate d'hydroxychloroquine ..... 200 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont : Lactose monohydraté, povidone, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

### Pelliculage :

Hypromellose, macrogol 4000, dioxyde de titane [E171], lactose monohydraté.

### Qu'est-ce que PLAQUENIL et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Une boîte contient 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : juillet 2020.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau C (liste II).

# Plaquénil 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine  
Comprimé pelliculé

sanofi

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce 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.

## 1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

### Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

### Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinopathie (maladie de la rétine) ;
- si vous êtes allaité ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéridine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PLAQUENIL. Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale. Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

### Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients ; l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique 4 : Autres médicaments et hydroxychloroquine) ;
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

**Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan**

ophtal  
fois pa  
Penda  
• Si un  
davez p  
indésira

- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. (voir rubrique 4 : Quels sont les effets indésirables éventuels)
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : Quels sont les effets indésirables éventuels)

### Autres médicaments et PLAQUENIL

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

### Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéridine (médicament contre le paludisme).

### Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

• de l'halofantrine (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).

### Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- ciclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
- hormones thyroïdiennes,
- topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimetidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
- Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
- médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,

- insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
- médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (par exemple, moxifloxacine ou azithromycine), les infections par le VIH (par exemple, saquinavir), les infections fongiques (par exemple, fluconazole), les infections parasitaires (par exemple, pentamidine) ou le paludisme (par exemple, halofantrine).
- Médicaments connus pour interférer avec Plaquénil notamment les médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques (par exemple, itraconazole), les infections bactériennes (par exemple, rifampicine, clarithromycine), les troubles lipidiques (par exemple, gemfibrozil), les infections au VIH (par exemple, ritonavir), les caillots sanguins (par exemple, dabigatran, clopidogrel), les maladies cardiaques (par exemple, digoxine, flékaïne, propafénone ou mêtropolol) et un traitement à base de plantes pour la dépression : le millepertuis.

### PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### Contraception

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

PLAQUENIL 200MG  
CP PEL B30  
P.P.V. : 51DH10  
6 118001 082070



répété au moins une  
il l'arrêt du traitement.

couleurs...) vous  
Quels sont les effets

## Grossesse

Ce médicament ne doit généralement pas être prescrit au cours de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte au cours de ce traitement, prévenez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. En effet, dans certaines situations où le traitement par hydroxychloroquine permet de contrôler la maladie et le risque de rechute, la poursuite du traitement au cours de la grossesse peut être nécessaire. A ce jour, il n'y a pas de conséquence connue chez l'homme du risque potentiel d'altération des gènes.

En cas de traitement prolongé pendant la grossesse, un suivi médical de l'enfant est nécessaire après la naissance, parlez-en à votre médecin.

## Allaitement

Vous ne devez pas allaiter votre enfant si votre médecin vous prescrit ce médicament.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut provoquer des troubles visuels passagers (vision floue, troubles de l'accommodation).

En conséquence, soyez prudent si vous conduisez ou si vous utilisez des machines.

## PLAQUENIL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du lactose (maladies héréditaires rares).

## 3. COMMENT PRENDRE PLAQUENIL

### Posologie et durée du traitement

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 6 ans.

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.

Un comprimé contient 200 mg de sulfate d'hydroxychloroquine.

La posologie est individuelle et dépend de la maladie pour laquelle vous êtes traité.

### Mode et voie d'administration

Ce médicament doit être pris par voie orale.

Prenez PLAQUENIL après les repas.

### Fréquence d'administration

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

### Si vous avez pris plus de PLAQUENIL que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement un médecin, un pharmacien ou le centre anti-poison et de pharmacovigilance de Kabat.

Les effets suivants pourraient survenir : problèmes cardiaques, entraînant des battements de cœur irréguliers.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La classification des événements indésirables en fonction de leur fréquence est la suivante : très fréquent (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10), fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10), peu fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100), rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

#### Effets oculaires :

- **Fréquent** : vision floue, mauvaise adaptation de l'œil pour voir de loin ou de près.
- **Peu fréquent** : atteintes de la rétine (rétinopathies) avec des anomalies de la pigmentation de la rétine et des troubles du champ visuel (rétrécissement du champ visuel). En cas de rétinopathie, le traitement doit être arrêté. Les formes précoces semblent être réversibles après l'arrêt du traitement. Il existe cependant un risque de progression même après l'arrêt du traitement. Ces atteintes peuvent donner ou non des symptômes tels qu'une perte partielle de la vision (scotome) ou une vision anormale des couleurs.
- **Peu fréquent** : modifications au niveau de la cornée (œdèmes, dépôts cornéens). Ces atteintes peuvent donner ou non des symptômes tels que la vision des halos colorés ou une gêne à la lumière qui sont réversibles après l'arrêt du traitement.

- **Fréquence indéterminée** : des cas d'atteinte de la macula qui est la partie de la rétine qui assure la vision ont été signalés et peuvent être irréversibles (maculopathies, dégénérescence maculaire).

#### Effets Digestifs :

- **Très fréquent** : nausées, douleurs du ventre.
- **Fréquent** : diarrhées, vomissements, perte d'appétit.

Ces symptômes disparaissent généralement lors de la diminution des doses ou après

l'arrêt du traitement.

#### Effets sur la peau :

- **Fréquent** : démangeaisons, éruption de boutons.
- **Peu fréquent** : couleur ardoisée de la peau ou des muqueuses, décoloration des cheveux, chute des cheveux disparaissant généralement après l'arrêt du traitement.
- **Fréquence indéterminée** : éruptions de bulles et décollement de la peau pouvant s'étendre à tout le corps et mettre votre vie en danger (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyell), réaction allergique généralisée avec fièvre, éruption cutanée, altération parfois de plusieurs organes (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse), rougeur avec desquamation de la peau (dermite exfoliative), forte réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V. (photosensibilité), survenue possible en début de traitement d'une éruption cutanée généralisée sous forme de pustules accompagnée de fièvre imposant l'arrêt immédiat du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

En cas de psoriasis, risque d'aggravation qui diminue après l'arrêt du traitement.

#### Allergie :

**Fréquence indéterminée** : urticaire, gonflement soudain du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (angioedème) et bronchospasme (difficulté à respirer).

#### Autres effets possibles :

**Fréquent** : maux de tête.

- **Peu fréquent** : nervosité, bourdonnement d'oreilles, vertiges, augmentation des enzymes du foie (transaminases), troubles de la sensibilité et de la motricité.

#### Fréquence indéterminée :

- convulsions, psychose,
- faiblesse musculaire progressive et atrophie musculaire (myopathie),
- atteinte cardiaque (cardiomyopathie pouvant conduire à une insuffisance cardiaque d'évolution fatale dans certains cas (voir rubrique 2 : « Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PLAQUENIL »)),
- anomalies du rythme cardiaque, irrégularité du rythme cardiaque pouvant engager le pronostic vital (détectée par l'ECG) (voir rubrique 2 : « Avertissements et précautions »),
- surdité,
- baisse anormale du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- diminution du nombre des globules blancs (neutropénie, agranulocytose), des globules rouges (anémie), et des plaquettes (thrombopénie), appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines (aplasie médullaire),
- hépatite grave pouvant mettre votre vie en danger (hépatite fulminante),
- rigidité musculaire, mouvements anormaux, tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 2 : « Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PLAQUENIL »).

Ce médicament peut déclencher une crise aiguë chez les personnes atteintes de porphyrie intermittente et une destruction brutale des globules rouges chez les personnes atteintes d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges).

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### 5. COMMENT CONSERVER PLAQUENIL

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 PLAQUENIL 200 mg, comprimé pelliculé

La substance active est : Sulfate d'hydroxychloroquine ..... 200 mg  
Pour un comprimé pelliculé.

- Les autres composants sont : Lactose monohydraté, povidone, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

##### Pelliculage :

Hypromellose, macrogol 4000, dioxyde de titane (E171), lactose monohydraté.

##### Qu'est-ce que PLAQUENIL et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Une boîte contient 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : juillet 2020.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau C (Liste II).

# Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

sanofi

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce 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.

## 1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

### Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

### Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzone (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PLAQUENIL. Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale. Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

### Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

**Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan**



• bilan sera répété au moins une fois si imposera l'arrêt du traitement

vision des couleurs...) vous  
que 4 : « Quels sont les effets

cellules du sang peut être nécessaire pour certains

- Si vous trouvez cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. (Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Autres médicaments et PLAQUENIL**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :**  
citalopram, escitalopram, hydroxyzone (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).
- Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :**  
• de l'halofantrine (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**  
• ciclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),  
• hormones thyroïdiennes,  
• topiques gastro-intestinaux, antacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antacides et le kaolin.
- Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
- médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (à qui peuvent augmenter le risque de convulsion),
- insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
- médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (par exemple, moxifloxacine ou azithromycine), les infections par le VIH (par exemple, saquinavir), les infections fongiques (par exemple, fluconazole), les infections parasitaires (par exemple, pentamidine) ou le paludisme (par exemple, halofantrine).
- Médicaments connus pour interférer avec Plaquénil notamment les médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques (par exemple, itraconazole), les infections bactériennes (par exemple, rifampicine, clarithromycine), les troubles lipidiques (par exemple, gemfibrozil), les infections au VIH (par exemple, ritonavir), les caillots sanguins (par exemple, dabigatran, clopidogrel), les maladies cardiaques (par exemple, digoxine, flecainide, propofène ou métoprolol) et un traitement à base de plantes pour la dépression : le millepertuis.
- PLAQUENIL avec des aliments et boisson :**  
Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.
- Grossesse et allaitement**  
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Contraception**  
L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

Maladies Systématiques  
Maladies Rhumatologiques  
Maladies du Sang

**الدكتورة رفيق مريّة**  
اختصاصيّة في الطب الباطني  
الأمراض المجموعاتية  
أمراض الروماتزم  
أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات  
مولاي يوسف وابن رشد  
في الدار البيضاء

Berechid le : 22 JAN 2024

7th BT LACHGAR JCHODOR

NFS : CAP

1200 2500 1200

Ac with  $\text{CCl}_2$ .

mm

LABORATOIRE SEKKAT  
D'Analyses Médicales  
Réception

Dr. RAFIK MAHIA  
Spécialiste en Médecine Interne  
Maladies Systémiques Rhumatoïde  
Adresse: 07 Avenue Okba Ibn Nafsa RN  
05 23 32 55 04

7 زنقة عقبه ابن نافع الطابق السفلى - برشيد-

**Tél : 05 22 32 55 94**



# LABORATOIRE SEKKAT D'ANALYSES MEDICALES

مختبر سقاط للتحاليل الطبية

ΒΙΟΧΗΜΕΙΑ ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΕΤΑΒΟΛΙΣΜΟΣ ΕΞΕΘΕΣ.

Dr. Mohamed SEKKAT  
Médecin Biologiste

Biochimie - Hématologie - Virologie - Bactériologie - Parasitologie - Mycologie -  
Immunologie - Hormonologie - Toxicologie - Biologie de la reproduction

Pvt du: 23/01/2024  
Edition du : 23/01/2024  
Dossier N° : 10A15430041  
C.I.N : BH56019

Mme AIT LACHGAR Khaddouj

Né(e) le : 19/02/1966



Page : 2 / 2

## AUTO-IMMUNITE

### FACTEUR RHUMATOÏDES

Facteur Rhumatoïde : 8,60 UI/ml ( Inférieur à 14 )  
Facteur Rhumatoïde Waaler-Rose : < 8 UI/ml ( Inférieur à 8 )

### Ac Anti-Nucléaires

(Technique : Immunofluorescence Indirect sur cellules HEP-2)

Résultat : < 40  
Interprétation:  
Positif si supérieur à 40

CCP : 12,8 U/mL

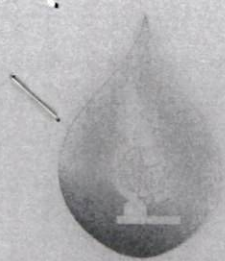
Anticorps anti peptides citrullinés cyclisés

Technique: (Enzyme Linked Immunosorbent Assay) CHORUS.

Interprétation :

- Inf à 12 U/ml : Négatif, absence d'anticorps anti-ccp.
- Sup à 18 U/ml : Positif, présence d'anticorps anti-ccp.
- Entre 12-18 U/ml : Equivoque.

LABORATOIRE SEKKAT  
D'Analyses Médicales  
Dr. SEKKAT Mohamed  
Lab El Youssef II N° 12 B-7240



# LABORATOIRE SEKKAT D'ANALYSES MEDICALES

مختبر سقطة للتحاليل الطبية

Γ°X†.Θ.Ο ΟΖΖ.Ε ΗΞ††.Λ.ΗΞΗ.ΕΕΞΘΘΞΞ.

Dr. Mohamed SEKKAT  
Médecin Biologiste

Biochimie - Hématologie - Virologie - Bactériologie - Parasitologie - Mycologie -  
Immunologie - Hormonologie - Toxicologie - Biologie de la reproduction

Pvt du: 23/01/2024

Mme AIT LACHGAR Khaddouj

Edition du : 23/01/2024

Né(e) le : 19/02/1966

Dossier N° : 10A15430041



C.I.N : BH56019



Page : 1/2

## HEMATOLOGIE (BC5380)

Valeurs Usuelles

Antériorité

### NUMERATION FORMULE SANGUINE AVEC PLAQUETTES

<b>HEMATIES</b>	:	5,22 M/mm <sup>3</sup>	(4,2 - 5,7)
Hémoglobine	:	13,1 g/dL ✓	(12,5 - 15,5)
Hématocrite	:	44,1 %	(36 - 46)
VGM	:	84 fL	(80 - 100)
TCMH	:	25 pg	(27 - 32)
CCMH	:	30 %	(30 - 35)
<b>LEUCOCYTES</b>	:	8 320 /mm <sup>3</sup>	(4000 - 10000)
<b>FORMULE LEUCOCYTAIRE :</b>			
Polynucléaires Neutrophiles	:	51,4 % Soit 4276 /mm <sup>3</sup>	(2000 - 7500)
Lymphocytes	:	41,0 % Soit 3411 /mm <sup>3</sup>	(1500 - 4000)
Monocytes	:	4,9 % Soit 408 /mm <sup>3</sup>	(200 - 800)
Polynucléaires Eosinophiles	:	2,3 % Soit 191,36 /mm <sup>3</sup>	(100 - 400)
Polynucléaires Basophiles	:	0,4 % Soit 33,28 /mm <sup>3</sup>	(Inférieur à 150)
<b>PLAQUETTES</b>	:	339 000 /mm <sup>3</sup>	(150000 - 400000)
VMP	:	8,80 fL	(6,5 - 12)

## IMMUNOLOGIE-SEROLOGIE

C Réactive Protéine (CRP) : 13,20 mg/L (Inférieur à 6)  
(Technique : Immunoturbidimétrie-AU 480)

LABORATOIRE SEKKAT  
D'Analyses Médicales  
Dr. SEKKAT M. H.  
Lot El. Yousser II N° 12 Berrechid

# Laboratoire Sekkat d'analyses médicales

**Docteur Mohamed Sekkat**  
Médecin Biologiste en analyses médicales

Adresse : N°12 Lot. El Youssef II, intersection rue Mohamed V et rue  
Moqawama, à côté de BMCE bank, Berrechid  
Tél. : 05 22 51 77 81 / Email : [laboratoiresekkat@gmail.com](mailto:laboratoiresekkat@gmail.com)  
Urgences : 06 25 63 42 71

Biochimie - Hématologie - Virologie - Bactériologie - Parasitologie - Mycologie -  
Immunologie - Hormonologie - Toxicologie - Biologie de la reproduction

## Facture

N° facture : 2024-00921

Patient : Mme AIT LACHGAR Khaddouj

Edité le : 23/01/2024

Date prélèvement : 23/01/2024

Analyses	Valeur en B	Montant
NUMERATION FORMULE SANGUINE AVEC PLAQUETTES (NFS)	80	80,00
C Réactive Protéine (CRP)	100	100,00
FACTEUR RHUMATOÏDES	100	100,00
Anticorps anti nucléaires	200	200,00
Anticorps anti peptides citrullinés cyclisés	300	300,00
<b>Total B</b>	780	780,00
<b>APB</b>	1,5	0,00
<b>Total</b>		780,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Sept cent quatre-vingt dirhams\*\*\*

LABORATOIRE SEKKAT  
D'Analyses Médicales  
Réception

Patente N° : 40724021 IF : 20785691 ICE : 001945423000049 CNSS : 5460598 INPE : 063061501