

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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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

Laboratoire SEKKAT



AIT LACHGAR Khaddouj
041 -

Déclaration de Maladie

N° W19-581117

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

8653

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

NAOUI Abdellah P

RAM

A 96640

21/04/1983

Residence Lanzia C

06614552763

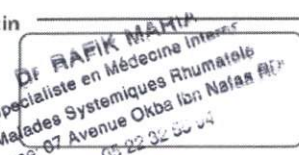
Total des frais engagés :

300 + 77.0 + 155 + 104

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



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 :

Fibrosite

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 :

Le : 26/04/2024

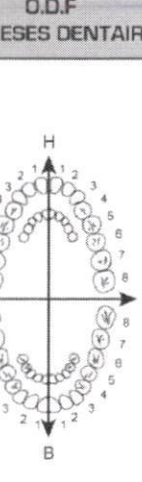
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22/02/24	24	5	300 D.H.	INP : 00000000000000000000000000000000 Dr. RAFIK NAFAA Spécialiste en Médecine Médicale Iades Systemques Rhumatisme 7 Avenue Orléans Ibn Nafaa 05 22 32 30 34

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
AL HABRIA Pharmacie	22/10/24	155,40

ANALYSES - RADIGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
INPE 007163304 LABORATOIRE SEKKAT D'Analyses Médicales Réception	23-01-2024	R : 78000	78000

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES																			
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																			
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																			
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>															
																			
CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																			
MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																			
DÉBUT D'EXÉCUTION <input type="text"/>																			
FIN D'EXÉCUTION <input type="text"/>																			
O.D.F PROTHÈSES DENTAIRES	DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE																		
	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;">-----</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;">35533411 11433553</td> </tr> </table>			H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	-----			B	00000000	00000000	35533411 11433553			
	H	25533412	21433552																
	D	00000000	00000000																

	B	00000000	00000000																
	35533411 11433553																		
	CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																		
	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																		
	DATE DU DEVIS <input type="text"/>																		
	DATE DE L'EXÉCUTION <input type="text"/>																		
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																			
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS <input type="text"/>																			
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION <input type="text"/>																			

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Systématiques

Maladies Rhumatologiques

Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مريه
اختصاصية في الطب الباطني
الأمراض المحموعاتية
أمراض الروماتزم
أمراض الدم

طبية سابقة في مستشفيات

مولای یوسف و این رشد

فی الدار البيضاء

Berrechid le : 22 JAN 2024

7th MT CONGREGATION
36,70

ס. ו.

S. cat long

190727 11

2018.1.15

8. S. J. S.

Dr RAFIK MAHIA
Spécialiste en Médecine Interne
Malades Systémiques Arthritologique
Adresse : 07 Avenue Okba ibn Nafaa
05 22 32 55 36

155,

٧ 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, la posologie devra être divisée et administrée en plusieurs doses.
Traitement des lésions cutanées et muqueuses non stéroïdiens : 1 à 2 mg/kg/jour.
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 DE 12 ANS ET PLUS.

S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable

necessitant des doses moyennes.

La dose à utiliser

Elle est stricte.

Il est très important

Si vous avez des symptômes

- apparaissent

- élevés

- trouble

- syndrome

- visage, ou

- fragilité

- atteintes

D'autres à

- risque d'ostéoporose

- retard de croissance chez l'enfant

- troubles des règles

- faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroguinoïdones (antibiotiques)



- des cas isolés de thrombopénie, leucopénie.

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

UT. AV. : PDPD

LOT N° :



Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne

Maladies Systématisques

Maladies Rhumatologiques

Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مريه

اختصاصية في الطب الباطني

الأمراض المجمو عاتية

أمراض الروماتزم

أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات

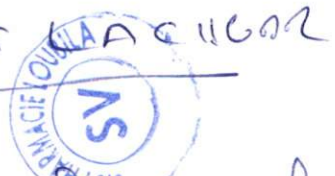
مولاي يوسف وابن رشد

في الدار البيضاء

Berrechid le : 22/01/24

Dr

AST



Dr. MARIYA RAFIK

51,10 Dhs. 200 Dhs. 200

X 2



17-01-24 = 500

22 Dhs

Islam 5 Dhs

15 Dhs

60,10



EPYI = 50

180 Dhs

T. 180,30

SIS PHARMACE LOUBILA
Dr. G. RAISSI
18, Rue 15
Tél. 05 22 32 55 94
Alami
Loubila
Casablanca

7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد.

Tél : 05 22 32 55 94

LOT 230400

1

EXP 01 2028

PPV 22 00



يسولون
Isolone

ISOLONE 5 mg
30 comprimés



5 118000 020035

إن هذا دواء
• الدواء مستحضر يتأثر على صحة وأدائه كذلك للتطبيقات بعرضه للخطر.
• أربع نوع وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المقصوص عليها وتعليمات الصيادلة
التي سررتها له.

إن كل الطبيب والصيادلة هم المسؤولون بالذلة ونفعه وضرره.

• تفعيل مدة الدواء المحددة من الماء، فذلك من الماء، فذلك من الماء.

• لا تذكر طرف الدواء بوصفه الدواء ونوعه وصفته.

ترك الأدوية في متداول الأدواء



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 allaitez votre enfant si votre médecin vous prescrit ce médicament. 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 l'app 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. Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 6 ans.

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 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 ardoise de la peau ou des muqueuses, décoloration des cheveux, chute des cheveux disparaisant 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 exanthémateuse aigüe 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 (angioédème) et bronchospasme (difficulté à respirer).

Autres effets possibles :

• **Fréquent** : maux de tête.

• **Peu fréquent** : nerfostimulation, 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 médiulaire),

• 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 porphyrine intermittente et une destruction brutale des globules rouges chez les personnes atteintes d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déhydrogénase (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'égoût 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 :

Hypermélose, 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 pourrez 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 a 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 désordres 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 lucites.

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 rétinopathie (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'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraquine (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 aigüe 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 vos cas.

• Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucosé-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

PEB/80-90/2020
101-102-103

PLAQUENIL 200MG
CP PEL B30

P.P.V. : 51DH10

6 118001 082070

répété au moins une
fois par mois une
fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

fois par mois une

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 en 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 allaitez 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 sulfaté 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 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 (peut affecter plus de 1 personne sur 10), fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10), peu fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100), rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (peut 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 (édèmes, 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 desquamations 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 (angioédème) et bronchospasme (difficulté à respirer).

Autres effets possibles :

- **Fréquent :** maux de tête.

- **Peu fréquent :** nerfostimulation, 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'égoût 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 :

Hypermollose, 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 QU'PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des désordres 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 lésices.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolerance 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 allez :
 - 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 pipéraquine (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 aigüe 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 Glucosé-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (déstruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

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

PLAQUENIL 200MG
CP PEL 830
P.P.V : 51DH10
6 118001 082070

• bilan sera répété au moins une fois pour déterminer l'efficacité du traitement.

vision des couleurs...) vous

que 4 : « Quels sont les effets

• les cellules du sang peut être nécessaire pour certains

• 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 pipéraquine (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, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). PLAQUENIL doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.

• Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influer 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 influer 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, flucanazone), les infections parasitaires (par exemple, pentamidine) ou le paludisme (par exemple, halofantrine).

• Médicaments connus pour interférer avec PLAQUENIL 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, flécanidine, propafenone ou métoprolol) et un traitement à base de plantes pour la dépression : le milperbutol.

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 allez, 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.

Docteur Mariya RAFIK

Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Systématisques
Maladies Rhumatologiques
Maladies du Sang

الدكتورة رفيق مريه
اختصاصية في الطب الباطني
الأمراض المحموعاتية
أمراض الروماتزم
أمراض الدم

طبيبة سابقة في مستشفيات مولاي يوسف وابن رشد في الدار البيضاء

Berrechid le : 22 JAN 2024

PM AT LAGOS 1000

NFS : CRP

User system EDC

Ac ~~wh~~ (cp.)

Amr

LABORATOIRE SEKKAT
D'Analyses Médicales
Réception

Dr. RAFIK MAHIA
Spécialiste PC Médecine Interne
Malades Systémiques Rhumatolo-
giste
Adresse: 07 Avenue OKBA DIA NAFIA
(52) 32-33-34

7 زنقة عقبة ابن نافع الطابق السفلي - برشيد.
Tél : 05 22 32 55 94

LABORATOIRE SEKKAT D'ANALYSES MEDICALES



مختبر سككاط لتحليلات الطبية

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 Rhumatoide : 8,60 UI/ml (Inférieur à 14)
Facteur Rhumatoide 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
D'Analyses Médicales
DE SEKKAT
N°12 Lot. El Youssef II, intersection rue Mohamed V et rue Mouqawama, à côté de BMCE bank, BERRECHID
05.22.51.77.81 . E-mail : laboratoiresekkat@gmail.com
Urgences : 06.25.63.42.17

LABORATOIRE SEKKAT D'ANALYSES MEDICALES

لaboratoire SEKKAT d'analyses médicales

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 : 1/2

HEMATOLOGIE (BC5380)

Valeurs Usuelles

Antériorité

NUMERATION FORMULE SANGUINE AVEC PLAQUETTES

HEMATIES	:	5,22 M/mm ³	(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)
LEUCOCYTES	:	8 320 /mm ³	(4000 - 10000)

FORMULE LEUCOCYTAIRE :

Polynucléaires Neutrophiles	:	51,4 %	Soit	4276 /mm ³	(2000 - 7500)
Lymphocytes	:	41,0 %	Soit	3411 /mm ³	(1500 - 4000)
Monocytes	:	4,9 %	Soit	408 /mm ³	(200 - 800)
Polynucléaires Eosinophiles	:	2,3 %	Soit	191,36 /mm ³	(100 - 400)
Polynucléaires Basophiles	:	0,4 %	Soit	33,28 /mm ³	(Inférieur à 150)

PLAQUETTES	:	339 000 /mm ³	(150000 - 400000)
VMP	:	8,80 fl	(6,5 - 12)

IMMUNOLOGIE-SEROLOGIE

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

LABORATOIRE SEKKAT
D'Analyses Médicales
Dr. SEKKAT N° 12 B - 1000
Lot El Youssef II - 12 B - 1000

Laboratoire Sekkat d'analyses médicales

Docteur Mohamed Sekkat
Médecin Biologiste en analyses médicales

Adresse : N°12 Lot. El Yousser II, intersection rue Mohamed V et rue
Moqawama, à coté de BMCE bank, Berrechid
Tél. : 05 22 51 77 81 / Email : 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

Édité 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
Total B	780	780,00
APB	1,5	0,00
Total		780,00

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

LABORATOIRE SEKKAT
D'Analyses Médicales
RÉCEPTION