

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

itions 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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

taire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M21- 0061690

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1925 Société : R. A. M.

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : BOUDCHAR M'ANED 102036

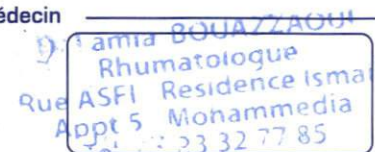
Date de naissance : 17.7.1955

Adresse : 32 Bd 11 JANVIER ANFA MOHAMMEDIA

Tél. : 0667192324 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 17/01/2022

Nom et prénom du malade : BOUDCHAR LAILA

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Maladie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
17/01/2022	CS		300,00	
22/01/2022	CS		0	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL AIL Dr. KHALID ZIOUL 204 Bd. El Moune Et Alla M Tél: 86 22 77 17 66	17/01/2022	547.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
CABINET DE RADIOLOGIE DE MOHAMMEDIA Avenue Abderrahmane Serghini Tél : 0523 32 00 19	17/01/22	Belgenoux F.I.P	750 DH
		+ Rachis lombaire	
	23/06/22	B.1570	2113,8

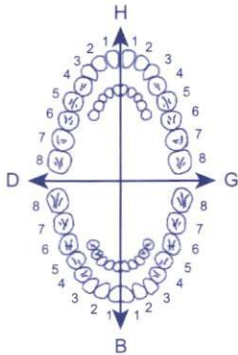
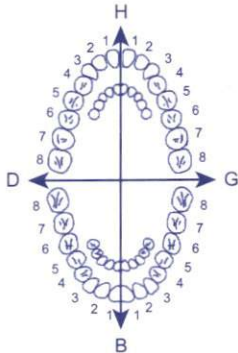
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DEBUT D'EXECUTION</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>FIN D'EXECUTION</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">H</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DATE DU DEVIS</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DATE DE L'EXECUTION</div> <div><input style="width: 80px;" type="text"/></div> </div>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
			(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 5px;"> <div style="text-align: center;"> 00000000 35533411 B </div> <div style="text-align: center;"> 00000000 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Dr Lamia Bouazzaoui

RHUMATOLOGUE

Médecin Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations de la Colonne Vertébrale
et des Maladies Rhumatismales
Echographie Ostéo-articulaire



الدكتورة ليلى بوعزاوي

طبيبة اختصاصية في أمراض العظام
والمفاصل وأمراض الروماتيزم
الفحص بالصدى

Mohammedia, le 17/01/2022

57.8°

BOUCHEFA

LAÏLA

3

17/14

89.07

2022



107

(53.10X2)

2022

(50.60X2)

PM - B hb

198.07

107

547, 20

PHARMACIE EL AIL

DR KHALID ZIOU

Rue ASF - Résidence ISMAIL - 1er étage, Ame 52
Appartement 5 - Mohammedia - Tél: 0523 32 77 85 - الحامدية - اقامة اسماعيل - الشقة 52

البريد الالكتروني: lamia.bouazzaoui@gmail.com - Email: المستعجلات: 0677 83 20 85 - Urgences

Gros
Il est pr
Si vous déco

Allaitement:

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

Sportifs:

Sans objet

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines:

Sans objet

Excipients à effets notoire:

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3- COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration:

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

Posologie:

RESERVE À L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration:

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement:

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage:

Prenez PRINCI-B Fort uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B Fort, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excédent de l'association de vitamines B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage:

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous les effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et des cures prolongées.

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

5- COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6- INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES:

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé:

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise:

Thiamine mononitrate (Vitamine B1).....250, 00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....250,00 mg

Cyanocobalamine (Vitamine B12).....1,00 mg

Composition qualitative en excipients:

Povidone K90, Aérosil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxycellulose.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc:

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Ibnou Al Aquam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée: 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance:

Médicament délivré sans ordonnance.

PPV

LOT

PER

5960

Gros
Il est pr
Si vous déco

Allaitement:

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

Sportifs:

Sans objet

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines:

Sans objet

Excipients à effets notoire:

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3- COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration:

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

Posologie:

RESERVE À L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration:

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement:

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage:

Prenez PRINCI-B Fort uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B Fort, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excédent de l'association de vitamines B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage:

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous les effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et des cures prolongées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, venez en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

5- COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6- INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES:

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé:

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise:

Thiamine mononitrate (Vitamine B1).....250, 00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....250,00 mg

Cyanocobalamine (Vitamine B12).....1,00 mg

Composition qualitative en excipients:

Povidone K90, Aérosil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxyde de titane.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc:

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Ibnou Al Aquam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée: 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance:

Médicament délivré sans ordonnance.

PPV

LOT

PER

5960

Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE Relaxol et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aiguës liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

Ne prenez jamais Relaxol :

- Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (paralysie flasque).
- Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire).
- Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.
- Si vous allaitez.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (voir « Posologie » et « Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû »).

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/d'utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution et prévenez votre médecin si vous souffrez de crises épileptiques ou présentez un risque de convulsions, car Relaxol pourrait aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études

en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en à votre médecin si vous avez plus de questions.

Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg.
- Si vous avez une maladie du foie ou maladie graves des reins.
- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.
- Si vous souffrez de déshydratation.
- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).
- Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.
- En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.
- En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Analyses de sang : Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

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

Enfants et adolescents : N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé

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

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque ce médicament est associé à d'autres médicaments.

Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage.

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine K AVK), la prise de Paracétamol aux doses maximales (4g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par flucoxacinine (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie.
- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiépileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, valproate).
- En même temps de l'alcool.

Si, boissons et de l'alcool : raitement est déconseillé.

Si vous êtes enceinte ou planifiez de le faire, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

LOT : 21E000V
CP 820
P.P.V. : 5301410
118000 060833



6 118000 060833

de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération potentielle des cellules spermatozoaires (nombre anormal de chromosomes) ; ceci à

Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

SANOFI

Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE Relaxol et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aiguës liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

Ne prenez jamais Relaxol :

- Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (paralysie flasque).
- Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire).
- Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.
- Si vous allaitez.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (voir « Posologie » et « Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû »).

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/d'utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution et prévenez votre médecin si vous souffrez de crises épileptiques ou présentez un risque de convulsions, car Relaxol pourrait aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études

en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en à votre médecin si vous avez plus de questions.

Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- Si vous pesez moins de 50 kg.
- Si vous avez une maladie du foie ou maladie graves des reins.
- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.
- Si vous souffrez de déshydratation.
- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).
- Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.
- En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.
- En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Analyses de sang : Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

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

Enfants et adolescents : N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé

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

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque ce médicament est associé à d'autres médicaments.

Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage.

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine K AVK), la prise de Paracétamol aux doses maximales (4g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par flucoxacinine (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie.
- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiépileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, valproate).
- En même temps de l'alcool.

Si, boissons et de l'alcool : raitement est déconseillé.

Si vous êtes enceinte ou planifiez de le faire, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous pensez que vous pourriez être enceinte, consultez votre médecin.

Si vous pensez que vous pourriez être enceinte, consultez votre médecin.

LOT : 21E000V
PREF : 04 2024

RELAXOL 500MG/2mg
CP 820

P.P.V. : 5301410



6 118000 060833

de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération potentielle des cellules spermatozoaires (nombre anormal de chromosomes) ; ceci à

SULTEZ rapidement votre médecin.

En l'absence de tout médicament, ce médicament est contre-

indiqué. Vous présentez ces effets, vous

Exp.

Lot.

re pharmacien si vous prenez ou
l'ocaguant tels que la warfarine
ou les inhibiteurs de l'enzyme
ce cardiaque), de la ciclosporine,
du lithium (médicament pour traiter certains types de dépression), de la rifampicine
(médicament traitant certaines infections bactériennes).

COMMENT PRENDRE CELEBREX ?

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans). Voie orale. Les gélules sont à prendre en 1 ou 2 prises, avec un verre d'eau, au cours ou en dehors des repas. La posologie varie de 200 mg à 400 mg par jour suivant le besoin. Votre médecin peut être amené à modifier la dose de 400 mg/jour. Dans tous les cas, il convient de se conformer à la prescription de votre médecin. Si vous avez pris plus de CELEBREX que vous n'auriez dû : consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Si vous oubliez de prendre CELEBREX : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS DE CELEBREX ?

Comme tous les médicaments, CELEBREX, est susceptible d'entraîner des effets indésirables :
- cutanés : urticaire, réaction cutanée suite à une exposition au soleil ou aux UV et exceptionnellement, décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps, érythème,
- gastro-intestinaux : exceptionnellement, malaise brutal avec chute de la pression artérielle, brusque gonflement du visage et du cou (oedème de Quincke).
Des réactions gastro-intestinales : ulcère de l'estomac pouvant devenir grave et aller jusqu'à l'hémorragie digestive, perforation gastro-intestinale (cf. chapitre "Prendre des précautions particulières"). Dans certains cas rares ou très rares, il est possible que surviennent : crise cardiaque (infarctus du myocarde), ulcérations ou perforations gastro-intestinales, inflammation aiguë du pancréas et atteinte rénale, hépatite et/ou cardiaque.

Peuvent survenir également les effets indésirables suivants :
- troubles digestifs : douleurs abdominales, diarrhée, constipation, digestion difficile, flatulences, rots, brûlures ou douleur de l'estomac (gastrite), inflammation de la bouche, inflammation de l'œsophage, inflammation de l'intestin, nausées, vomissements, difficultés pour avaler, altération du goût, selles noires, autres : maux de tête, oedème, hypertension artérielle, palpitations, étourdissements, bourdonnements d'oreille, vision trouble, sensation de fourmillements ou de picotements, insomnie, anxiété, dépression, fatigue, confusion mentale, hallucinations, augmentation du tonus musculaire, aggravation de l'épilepsie, trouble du goût, troubles respiratoires, troubles des Podal, jaunisses, infections des voies respiratoires supérieures (pharyngite, rhinite, sinusite), toux, difficultés respiratoires, troubles des reins, infections de l'appareil urinaire, crampes des membres inférieurs, difficulté à coordonner les mouvements, chute de cheveux, inflammation des vaisseaux sanguins ou des muscles, baisse de l'audition. Dans tous ces cas, avertir votre médecin. Des modifications biologiques peuvent nécessiter un contrôle des bilans sanguin, hépatique et rénal.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.
PRÉSENTATIONS :
- CELEBREX® 100mg
Boîte de 20 gélules dosées à 100 mg
- CELEBREX® 200mg
Boîte de 10 gélules dosées à 200 mg
Boîte de 20 gélules dosées à 200 mg
® Marque déposée de Pfizer Inc.

COMMENT CONSERVER CELEBREX ?

A conserver à une température ne dépassant pas + 30°C.
Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Qualidia - EL JADIDA - MAROC

Dr Lamia Bouazzaoui

RHUMATOLOGUE

Médecin Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations de la Colonne Vertébrale
et des Maladies Rhumatismales
Echographie Ostéo-articulaire



الدكتورة لمياء بوعزاوي

طبيبة اختصاصية في أمراض العظام

والمفاصل وأمراض الروماتيزم

الفحص بالصدى

Mohammedia, le 17/01/2022

BOUCHOUFA

ZAIRA

Rn 2 f - P

R 2 f - P

CABINET DE RADIOLOGIE
DE MOHAMMEDIA
Avenue Abdelrahmane Serghini
Tél : 0523 32 00 19
Fax : 0523 34 58 49

Rue ASFI - Résidence ISMAIL, 1er étage,

شارع اسفي اقامة اسماعيل - الشقة 5

Appartement 5 - Mohammédia - Tél.: 0523 32 77 85 - الهاتف: 0523 32 77 85

البريد الإلكتروني: lamia.bouazzaoui@gmail.com - Email: lamia.bouazzaoui@gmail.com - المستعجلات: 0677 83 20 85 - Urgences: 0677 83 20 85

البريد الإلكتروني: Email: lamia.bouazzaoui@gmail.com - المستعجلات: 0677 83 20 85 Urgences:

مركز المحمدية للتحاليل الطبية Centre de Biologie de Mohammedia

HEMATOLOGIE - BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - MYCOLOGIE - PARASITOLOGIE



Dr Halty Jamal

Ancien Pharmacien Biologiste
à l'hôpital Militaire HMIMV - Rabat
Diplôme Universitaire en Management
de la Qualité à l'Université
de Bordeaux - France

FACTURE N° : 220101010

MOHAMMEDIA le 20-01-2022

Mme BOUCHEFAA Laila

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E10	E
	Protéine C-réactive (CRP)	B100	B
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	B
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0135	Urée	B30	B
0154	Ferritine	B250	B
0163	TSH	B250	B
0216	Numération formule	B80	B
0223	VS	B30	B
0439	Vitamine D	B450	B

Total des B : 1570

TOTAL DOSSIER : 2113.80 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : deux mille cent treize dirham quatre-vingts centimes.

مركز المحمدية للتحاليل الطبية
Centre de Biologie de Mohammedia
Dr. JAMAL HALTY
Pharmacien Biologiste
Tél / Fax : 05 23 28 04 05

CABINET DE RADIOLOGIE DE MOHAMMEDIA



RADIOLOGIE
Mohammedia

- ✓ RADIOLOGIE GÉNÉRALE NUMÉRISÉE
- ✓ PANORAMIQUE DENTAIRE NUMÉRISÉE
- ✓ MAMMOGRAPHIE NUMÉRISÉE
- ✓ ECHOGRAPHIE DOPPLER COULEUR
- ✓ SCANNER SPIRALÉ (3D)
- ✓ OSTÉODENSITOMETRIE

Dr SLIMANI H.Noureddine (RADIOLOGUE)
Diplôme de la faculté de médecine (Amiens – France)
CES de radiologie & diplôme en échographie
Ex. Attaché au C.H.U (Amiens – France)

Dr BELEFQIH Mounir (RADIOLOGUE)
Diplôme de la faculté de médecine de (Nancy - France)
Ex. Attaché au C.H.U de (Nancy - France)

Mohammedia, le 17/01/2022

Facture N°2022/01.49

Nom patient : **BOUCHEFAA LAILA**

Examen(s) réalisé(s) : **RX DES 2 GENOUX DE F/P**
RX DU RACHIS LOMBAIRE F/P

Montant : **Sept cent cinquante (750 DH)**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
SEPT CENT CINQUANTE DH

REGLEMENT : ESPECES

CABINET DE RADIOLOGIE
DE MOHAMMEDIA
Avenue Abderrahmane Serghini
Tél : 0523 32 00 19
Fax : 0523 31 58 49

مركز الحميدية للتحاليل الطبية Centre de Biologie de Mohammedia

HEMATOLOGIE - BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - MYCOLOGIE - PARASITOLOGIE



Dr Halty Jamal

Ancien Pharmacien Biologiste
à l'hôpital Militaire HMIMV - Rabat
Diplôme Universitaire en Management
de la Qualité à l'Université
de Bordeaux - France

Date du prélèvement : 20-01-2022 à 09:10

Code patient : 2012080144

Né(e) le : 29-04-1964 (57 ans)

Mme BOUCHEFAA Laila

Dossier N° : 2201200032

Prescripteur :



HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

Numération Globulaire

Hématies	4.96	M/ml	(4.00-5.30)
Hémoglobine	14.6	g/dl	(11.5-15.0)
Hématocrite	44.6	μ^3	(37.0-46.0)
VGM	90	%	(80-95)
TCMH	29	pg	(28-32)
CCMH	33	%	(30-35)

Formule leucocytaire

Leucocytes		6 360 /mm ³	(4 000-10 000)
Neutrophiles	41.80 % soit	2 658 /mm ³	(2 000-7 500)
Eosinophiles	4.00 % soit	254 /mm ³	(100-400)
Basophiles	0.60 % soit	38 /mm ³	(0-100)
Monocytes	6.30 % soit	401 /mm ³	(200-800)
Lymphocytes	47.30 % soit	3 008 /mm ³	(1 500-4 000)

Numération plaquettaire

Plaquettes	200 000 /mm ³	(150 000-350 000)
------------	--------------------------	-------------------

VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère heure	6 mm	(<10)
2ème heure	20 mm	(<20)

مركز الحمديّة للتحاليل الطبية **Centre de Biologie de Mohammedia**

HEMATOLOGIE - BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - MYCOLOGIE - PARASITOLOGIE



Dr Halty Jamal

Ancien Pharmacien Biologiste
à l'hôpital Militaire HMIMV - Rabat
Diplôme Universitaire en Management
de la Qualité à l'Université
de Bordeaux - France

Page 2 / 4

Dossier : 2201200032 – Mme Laila BOUCHEFAA

Du 20-01-2022

BIOCHIMIE SANGUINE

Glycémie à jeun

1.24 g/l (0.74–1.10)
6.9 mmol/l (4.1–6.1)



Hémoglobine glyquée (HBA1c)
(TOSOH HLC-723 GX)

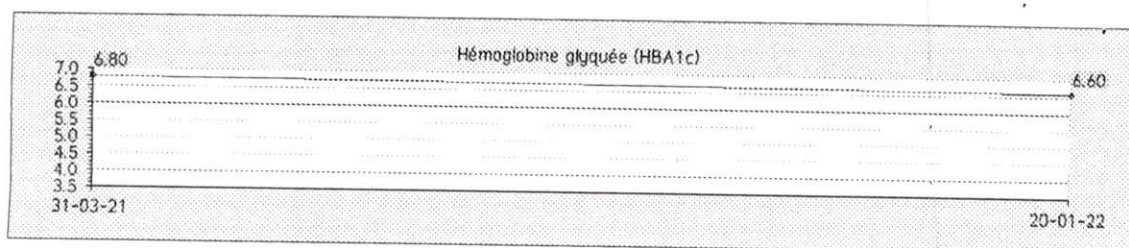
6.6 % (4.0–6.0)

31-03-2021

6.8

Indications thérapeutiques :

- < 6% : Objectif optimal.
- < 8 % sur deux contrôles successifs : Equilibre acceptable.
- > 8 % sur deux contrôles successifs : Mauvais équilibre glycémique, modifications de traitement recommandées.



Acide urique

48.12 mg/l (24.00–57.00)
286 µmol/l (143–339)

Créatinine

5.9 mg/l (5.0–9.0)
52.2 µmol/l (44.2–79.6)

Urée

0.22 g/l (<0.50)
3.67 mmol/l (<8.33)

Cholestérol total

2.18 g/l

Interprétation :

Souhaitable < 2.00 g/l
 Limite de risque 2.00–2.40 g/l
 Risque élevé > 2.40 g/l

Triglycérides

0.76 g/l

Interprétation :

Désirable < 2.00 g/l
 Limite de risque 2.00–4.00 g/l
 Elevée > 4.00 g/l

Cholestérol – HDL

0.57 g/l (0.35–0.80)
1.47 mmol/l (0.90–2.06)

مركز الحمديّة للتحاليل الطبية Centre de Biologie de Mohammedia

HEMATOLOGIE - BIOCHIMIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - MYCOLOGIE - PARASITOLOGIE



Dr Halty Jamal

Ancien Pharmacien Biologiste
à l'hôpital Militaire HMIMV - Rabat
Diplôme Universitaire en Management
de la Qualité à l'Université
de Bordeaux - France
Page 3 / 4

Dossier : 2201200032 – Mme Laila BOUCHEFAA

Du 20-01-2022

Cholestérol – LDL	1.46 g/l	(<1.60)
	3.77 mmol/l	(<4.13)
Ferritine (Architect-ABBOTT)	98.40 ng/ml	

Interprétation :

Homme	: 21.81–274.66	ng/ml
Femme	: 4.63–204.00	ng/ml
Enfant	: 7 –140	ng/ml
Nouveau-née	: 50–400	ng/ml
Femme ménopausée	: 9.3–159	ng/ml

VITAMINOLOGIE

25–(OH)–vitamine D (D2+D3) (Chimiluminescence)	21.60 ng/ml
---	-------------

Interprétation :

Carence	<20	ng/ml
Insuffisant	20–30	ng/ml
suffisant	30–100	ng/ml
Limite supérieure de sécurité	>100	ng/ml

HORMONOLOGIE

Thyréostimuline (TSH us) (Architect-ABBOTT)	4.5282 µUI/ml
--	---------------

Interprétation :

Adultes	: 0.35-4.94	µUI/ml
0–3 jours	: 5.17 -14.2	µUI/ml
4–30 jours	: 0.43 -16.1	µUI/ml
2–12 mois	: 0.62 -8.05	µUI/ml
1–6 ans	: 0.54 -4.53	µUI/ml
7–11 ans	: 0.66 -4.14	µUI/ml

IMMUNO-SEROLOGIE

Protéine C-réactive (CRP)	1.54 mg/l	(<5.00)
---------------------------	-----------	---------

Validé par : Dr. HALTY Jamal

CABINET DE RADIOLOGIE DE MOHAMMEDIA



- ✓ RADIOLOGIE GÉNÉRALE NUMÉRISÉE
- ✓ PANORAMIQUE DENTAIRE NUMÉRISÉE
- ✓ MAMMOGRAPHIE NUMÉRISÉE
- ✓ ECHOGRAPHIE DOPPLER COULEUR
- ✓ SCANNER SPIRALÉE (3D)
- ✓ OSTÉODENSITOMETRIE

Dr SLIMANI H. Nouredine (RADIOLOGUE)
Diplôme de la faculté de médecine (Amiens – France)
CES de radiologie & diplôme en échographie
Ex. Attache au chu (Amiens – France)

Dr BELEFQIH Mounir (RADIOLOGUE)
Diplôme de la faculté de médecine de (Nancy - France)
Ex. Attache au chu de (Nancy - France)

Mohammedia , le 17/01/2022

PATIENT : BOUCHEFAA LAILA

MEDECIN : DR BOUAZZAOUI

EXAMEN(S) REALISE(S) :

COMPTE RENDU

1-RADIOGRAPHIE NUMERISEE DU RACHIS LOMBAIRE F+P

- Minéralisation normale de la trame osseuse avec absence présence d'une lombo-discarthrose élective en L5-S1 modérée inter-somatique et inter-apophysaire postérieure.
- Intégrité des pédicules et du mur vertébral postérieur.
- Pas d'anomalie transitionnelle de la charnière lombo-sacrée.

2-RADIOGRAPHIE NUMERISEE DES 2 GENOUX DE F+P

- Minéralisation normale de la trame osseuse avec présence d'un pincement modéré de l'interligne articulaire fémoro-tibial de façon bilatérale intéressant les compartiments internes témoignant en faveur d'une gonarthrose débutante.
- Respect global de l'interligne articulaires fémoro-patellaire droit et gauche.
- Absence d'épanchement ou d'image de calcification péri-articulaire.

En vous remerciant de votre confiance

**CABINET DE RADIOLOGIE
DE MOHAMMEDIA**
Avenue Abderrahmane Serghini
Tél : 0523 32 00 19
Fax : 0523 31 58 49