

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

**Conditions générales :**

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

**Pharmacie :**

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

**Radiologie et Biologie :**

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

**Optique :**

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

**Rééducation :**

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

**Dentaire :**

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

**Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :**

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

**Adresses Mails utiles**

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

MUPRAS : Centre Aïal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal 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° W21-689254

106512

Maladie  Dentaire  Optique  Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1255 Société : R.A.M.

Actif  Pensionné(e)  Autre

Nom & Prénom : FARISSI OMAR

Date de naissance : 1941

Adresse : hay tarahoul RUE 10 N 4 - BORDJ BOUJOURJAN CASABLANCA

Tél. : 0668976426 Total des frais engagés : Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Dr. EL MANOUZI Abdelkrim  
GASTROENTÉROLOGUE  
19, Bd. de Bordeaux  
Tél. 05 22 20 62 31 - Casablanca

Cachet du médecin :

Date de consultation : 01 MARS 2022

Nom et prénom du malade : EL ARDELLIOW Age: LATIFA

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : trouble dentaire

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 : / /

de l'adhérent(e) : *[Signature]*



# Docteur Abdelkrim El MANOUZI

Diplômé de la faculté de Médecine de Rouen-France  
Spécialiste des Maladies de l'appareil digestif  
(estomac - Foie - Intestin - Hémorroïdes)  
Ancien Assistant spécialiste des Hôpitaux de France  
Diplôme d'Echographie de la faculté de Paris  
Endoscopie digestive  
Membre de la Société Française de Gastro Entérologie



# الدكتور عبد الكريم المنوزي

خريج كلية الطب براون (فرنسا)  
اختصاصي في امراض الجهاز الهضمي  
(المعدة - الكبد - الأمعاء البواسير)  
طبيب اختصاصي سابقا بمستشفيات فرنسا  
دبلوم الفحص بالصدى من كلية الطب بباريس  
التشخيص بالمنظار الداخلي

Casablanca, le : 01 MARS 2022 : الدار البيضاء, في :

MME EL ABDELLAOUI LATIFA

50,40

MUSFON 80 1 CP A SUCER TROIS FOIS PAR  
JOUR 1 GRANDE BOITE

163,20x3

SERDEP 1 CP LE MATIN APRES REPAS 3 MOIS

35,70 x 2

ALPRAZ 0.5 ¼ CP MIDI APRES ET ½ CP  
AU COUCHER 3 MOIS

Dr. EL MANOUZI Abdelkrim  
GASTROENTEROLOGUE  
19, Bd. de Bordeaux  
Tél: 05.22.20.62.31 - Casablanca

611,40

PHARMACIE DE L'ATLANTIQUE  
Dr. ESSADIQ Salim  
512, Boulevard Zerkouni - Casablanca  
Tél.: 05 22 28 74 10

DR EL MANOUZI

Dr. EL MANOUZI Abdelkrim  
GASTROENTEROLOGUE  
19, Bd. de Bordeaux  
Casablanca

19, شارع بورديو (Résid.HOUDA) - (Face Cinema Verdun) - Tél: 05.22.20.62.31 / 00.80.83.67.952 - الهاتف : 05.22.20.62.31 / 00.80.83.67.952 - GSM : 06.90.67.10.66

Email : amanouzi@gmail.com - CASABLANCA









précautions. Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant au moins 5 semaines après que vous avez arrêté votre traitement par SERDEP 20 mg gélules. SERDEP 20 mg gélules est un médicament à effet prolongé qui agit pendant au moins deux semaines après que votre médecin pourra être amené à envisager un intervalle d'une durée de plus de 5 semaines entre la prise de SERDEP 20 mg gélules, et d'un IMAO non sélectif et irréversible :

- Le métoprolol lorsqu'il est utilisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque ; il y a une augmentation du risque que votre cœur batte trop fortement.

SERDEP 20 mg gélules, peut affecter la mécanisme d'action d'autres médicaments (interaction) notamment avec :

- Les inhibiteurs de la monoamine oxydase A (IMAO-A), utilisés pour traiter la dépression et la maladie de Parkinson, y compris le moclobémide, la linéride (un anticholinergique) et le cibromex de méthylphénolamine (aussi appelé lévodopa médiateur, utilisé pour traiter des taux élevés de méthylphénolamine dans le sang) : en raison du risque de survenue de réactions graves ou pouvant être fatales (appelée syndrome sérotoninergique) ;

- Le lithium, le thyrostatique, le tramadol, la sékéline, le milipertusol ou des médicaments appelés « tricycliques (contre les migraines) » (sumatriptan, zolmitriptan) lorsqu'ils sont co-administrés avec SERDEP 20 mg gélules, il existe un risque augmenté de syndrome sérotoninergique. Votre médecin devra effectuer des bilans plus fréquemment ;

- La phénytoïne (contre l'épilepsie) SERDEP 20 mg gélules peut modifier le taux de ce médicament dans le sang, votre médecin pourrait être amené à introduire la phénytoïne avec plus de précautions et effectuer des bilans plus fréquemment ;

- La Nifédipine, la propofolone ou le nébivolol (dans les problèmes cardiaques), l'atomoxétine (dans les troubles du déficit de l'attention avec hyperactivité (TDAH)), le carbamazépine (contre l'épilepsie), la raparone (dans les maladies mentales), les antidépresseurs tricycliques (par exemple, imipramine, désipramine et amitriptyline) : SERDEP 20 mg gélules, peuvent modifier les taux de ces médicaments dans le sang, votre médecin pourrait avoir à diminuer leur dose lorsqu'ils sont administrés avec SERDEP 20 mg gélules.

- Le traitement du cancer (du sang) : SERDEP 20 mg gélules, peut modifier les concentrations de ce médicament dans le sang, avec pour conséquence possible une diminution des effets de votre traitement. Votre médecin peut décider de changer votre traitement anticancer.

- Médicaments qui affectent le rythme cardiaque (anti-arythmiques) : par exemple, la procainamide, la disopyramide, le sotalol, les antiarythmiques (par exemple, phénothiazine, pimécide, hémipropil), les antidépresseurs tricycliques, certains antiémétiques (par exemple, la sparfloxacine, la moxifloxacine, l'érythromycine en intraveineuse, la pentamidine), un traitement antipaludique (l'artémésine/Thalozintol), certains antidépresseurs utilisés pour traiter les allergies (l'astémole, la mizolastine) car l'utilisation d'un ou plusieurs de ces médicaments avec SERDEP 20 mg gélules, peut augmenter le risque de modifications de l'activité électrique de votre cœur ;

- Métoprolol ou le cyproheptadine, un médicament utilisé pour traiter les allergies ;

- La vitamine, les ANS ou autres médicaments réduisant le sang (y compris la diclofénaque) pour traiter certains troubles mentaux, et l'acétylsalicylate (ASA) 20 mg gélules, peut modifier l'effet de ces médicaments sur le sang. Si le traitement par SERDEP 20 mg gélules, est interrompue ou arrêté pendant votre traitement par la warfarine, votre médecin aura besoin de pratiquer certains contrôles, d'adapter votre dose et d'effectuer des contrôles plus fréquemment ;

- Les médicaments qui diminuent la teneur de sodium dans le sang (par exemple, l'acétazolamide utilisé pour traiter l'œdème), la desmopressine, utilisée pour traiter certains problèmes hormonaux, les diurétiques, (médicaments qui provoquent une augmentation du besoin d'uriner) ;

- Les médicaments qui peuvent augmenter les chances de convulsions, comme les autres antidépresseurs ISRS (par exemple, la sertraline, le citalopram, la paroxétine), des médicaments contre la nausée et le vertige (par exemple, la pépazine, la prochlorperazine, la métoprolol) ou la chloroquine (pour le paludisme) ou le bupropion (pour la dépression ou la dépendance à la nicotine).

- Aliments et boissons :

- Alcool de SERDEP 20 mg gélules, avec des aliments, boissons et de l'alcool

- Vous devez éviter toute prise d'alcool pendant votre traitement par SERDEP 20 mg gélules.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

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

**Grossesse**

Quelques études chez des nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine au cours des premiers mois de grossesse ont permis d'observer des anomalies cardiaques à la naissance. Dans la population générale, les médicaments sont utilisés 1 à 5 des nourrissons naissent avec une malformation cardiaque. Ce risque attendrait environ 2 % chez les nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine.

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse, sauf si les bénéfices potentiels sont supérieurs aux risques potentiels. Ainsi, votre médecin pourra décider d'arrêter progressivement de prendre de la fluoxétine pendant que vous êtes enceinte ou avant de l'être. Cependant, en fonction des circonstances, votre médecin peut vous suggérer qu'il est préférable pour vous de continuer à prendre de la fluoxétine.

La prudence s'impose lors de l'utilisation durant la grossesse, notamment à la fin de la grossesse ou juste avant l'accouchement, car les effets indésirables ont été rapportés chez les nouveau-nés : irritabilité, tremblement, tabeuses musculaires, pleurs persistants, difficultés de succion ou trouble du sommeil.

**Allaitement**

La fluoxétine passe dans le lait maternel et peut causer des effets indésirables chez les nourrissons. Vous ne devez allaiter que si cela est réellement nécessaire. Si l'allaitement se poursuit, votre médecin pourra vous prescrire une posologie plus faible de fluoxétine.

**Fertilité**

Dans des études chez l'animal, il a été montré que la fluoxétine réduisait la qualité du sperme.

En théorie, cela pourrait affecter la fertilité, mais jusqu'à présent, il n'a pas été observé d'impact sur la fertilité humaine.

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

SERDEP 20 mg gélules, peut modifier l'attention et les capacités de réaction. Ne pas conduire ou utiliser des machines sans prendre l'avis de votre médecin ou pharmacien.

**3. COMMENT PRENDRE SERDEP 20 mg GÉLULES ?**

Prenez 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 le premier pas de gélule que ce que vous a indiqué votre médecin.

**Posologie**

**Adultes**

La dose recommandée est :

- « Dépression : la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin adaptera votre dose si nécessaire dans les 3 à 4 premières semaines suivant le début du traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour, si la dose précédente était insuffisante pour garantir que vous ne ressentez pas de la dose maximale efficace. Il est possible que vous ne sentiez pas mieux immédiatement après le début du traitement. Ceci est habituel car l'amélioration des symptômes nécessite peut d'apparaître qu'après plusieurs semaines de traitement. Les patients présentant une dépression doivent poursuivre leur traitement pendant au moins 6 mois.

- « Boulimie : la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.

- « Boilers articulaires ;
  - « Besoin d'un traitement ;
  - « Saignements vaginaux inhabituels ;
  - « Sensation d'oubli ou de frissons.
- Des Précautions sont à prendre avec les Patients sur 1, 000**
- « Sensation de détachement de la peau ;
  - « Problèmes de mémoire ;
  - « Idées ou pensées étranges ;
  - « Humeur anormalement gaie ;
  - « Traitement dans les oreilles ;
  - « Saignement de nez ;
  - « Troubles de l'orgasme ;
  - « Grimement de dents ;
  - « Contractions musculaires, mouvements involontaires ou troubles de l'équilibre ou de la coordination ;
  - « Distorsion des pupilles ;
  - « Diminution de la pression artérielle ;
  - « Essoufflement ;
  - « Difficultés à avaler ;
  - « Saignement abdominal ;
  - « Perle de gène ;
  - « Augmentation de la tendresse aux ecchymoses (bleus) ;
  - « Sueurs froides ;
  - « Douleurs en urinant ;
  - « Sensation de chaud ou de froid ;
  - « Sensation de maladie généralisée ;
  - « Augmentation des enzymes hépatiques observée lors des tests sanguins.

**Dans 1 sur 10 patients sur 10,000**

- « Diminution de la quantité de sodium dans le sang,
- « Comportements extravagants atypiques ;
- « Vision, sensation ou ouïe de choses qui ne sont pas réelles (hallucinations) ;
- « Agitation ;
- « Attaques de panique ;
- « Agressivité ;
- « Confusion ;
- « Inflammation d'un vaisseau sanguin (vasculature) ;
- « Élargissement des vaisseaux sanguins ;
- « Douleurs osseogéniques (partie du tube digestif reliant la bouche à l'estomac) ;
- « Sensibilité à la lumière du soleil ;
- « Nœuds de lait ;
- « Augmentation du taux de prolactine (hormone) dans le sang ;
- « Problèmes urinaires ;
- « Mal de gorge et difficulté à avaler ;
- « Douleurs musculaires ;
- « Ecchymoses ;
- « Ecchymoses (bleus) ou saignements inhabituels ;
- « Difficulté à uriner ;
- « Saignement des muqueuses buccales et nasales.

**Effets indésirables mineurs ou à risque plus élevé de fractures osseuses a été observé chez les patients prenant ce type de médicaments.**

Si vous avez un des symptômes ci-dessus et qu'il vous gêne ou persiste, prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

Le plupart de ces effets indésirables disparaissent avec la poursuite du traitement.

Effets indésirables additionnels chez les enfants et les adolescents (8-18 ans) :

- « Les effets indésirables suivants ont uniquement été observés chez les enfants et les adolescents :
- « ralentissement de la croissance et éventuellement de la puberté.

Les effets indésirables suivants ont fréquemment été observés chez les enfants et les adolescents :

- « Changements de composition de la sueur tels que l'endosseur qui sans réfléchir, colère et irritation ;
- « Trouble de l'humeur, y compris agressivité et agitation ;
- « Perte(s) d'automatisme, de suicide ou de tentative de suicide ;
- « Saignements de nez.

**Déclarations des effets secondaires suspectés :**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable non cité dans ce document mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site Internet : [www.caps.net](http://www.caps.net).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER SERDEP 20 mg GÉLULES ?**

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

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

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez pas les gélules de SERDEP 20 mg gélules de votre pharmacien.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec des 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 SERDEP 20 mg gélules, ?

La substance active est : Fluoxétine (sous forme de chlorhydrate de fluoxétine) 20,00 mg

quantité correspondant à 20,00 mg de Fluoxétine.

Les autres composants sont :

Amidon de maïs, silice colloïdale aérifiée, sel, stéarate de magnésium

Qu'est ce que SERDEP 20 mg gélules, est contenu de l'emballage extérieur ?

SERDEP 20 mg gélules.

Boîte de 14 gélules.

Boîte de 28 gélules.

Non et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché laboratoires pharmaceutiques BERAMA Zone Industrielle, lot 148, Ht. Soualim, Province de Settat Maroc

La dernière date à la quelle cette notice a été révisée : 2018

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (liste I).

110 : 0112024

163 : 2018

obtenus sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

### Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## 11. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Sans objet.

## 12. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Sans objet.

## 13. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Sans objet

### Médicament non soumis à prescription médicale.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de l'humidité. A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Tenir hors de la portée des enfants

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

### Présentations :

Musfon - 80 mg comprimé orodispersible : Boîte de 10 comprimés

Musfon - 80 mg comprimé orodispersible : Boîte de 20 comprimés

Musfon - 80 mg comprimé orodispersible : Boîte de 30 comprimés

*Musfon, boîte de 10 comprimés, AMM n° 26/17 DMP/21/NNP*

*Musfon, boîte de 20 comprimés, AMM n° 24/17 DMP/21/NNP*

*Musfon, boîte de 30 comprimés, AMM n° 25/17 DMP/21/NNP*

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est Janvier 2017

Deva Pharmaceutique  
J. OUAJDI Pharmacien Responsable



Code : AC - 00064 IMPRIMEPEL 0621

Le : .....

Nom/Prénom : **ELABDELLAOUI LATIFA** Age : ..... Sexe : H  F

**Hématologie**

- NFS
- Plaquettes
- VS
- CRP
- Hémoculture

**Bilan martial**

- Fer sérique
- CTF
- Ferritine
- Transferrine

**Hémostase**

- Temps de Prothrombine
- TCK
- Fibrinogène
- INR

**Glucose**

- Glycémie à jeun
- Hyperglycémie par VO
- Hémoglobine glyquée

**Ionogramme sanguin**

- Na+
- K+
- Cl+
- Ca++
- Phosphore
- Mg++
- Bicarbonates (HCO3-)
- Urée
- Créatinine
- Acide urique

Autres : .....

**Bilan lipidique**

- Cholestérol total
- Cholestérol HDL
- Cholestérol LDL
- Triglycérides

**Fonction hépatique et enzymologie**

- Amylasémie
- Bilirubine libre et conjuguée
- Phosphatases acides
- Phosphatases alcalines
- Lactate Déshydrogénase LDH
- Transaminases ASAT , ALAT
- Gamma-GT
- 5'Nucléotidase
- CPK (Créatine Phosphokinase)
- Troponine
- Electrophorèse des protéines EPP
- BNP

**Ionogramme urinaire**

- Ca++
- Phosphore
- Na+
- K+
- Cl+
- Urée
- Créatinine

**Examen des urines**

- Protéinurie des 24h
- ECBU
- AntibioGramme

**Groupage sanguin**

- ABO
- Rhésus
- RAI

**Sérologie et immunologie**

- VDRL-TRHA
- Hépatite B
  - Antigène Hbs
  - Anticorps Anti-Hbs
  - Anticorps Anti-Hbc
  - Anticorps Anti-Hbe
- Hépatite C
  - Anticorps Anti-HVC

- Sérologie Toxoplasmose
- Sérologie Rubéole
- B-HCG Plasmatique

- Facteur Rhumatoïde :
  - Latex Waaler Rose
  - Anticorps anti-nucléaires
  - Anticorps anti-DNA natif
  - ASLO
  - Dosage du Complément

# Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.:022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671

**Docteur Allal ROUDANI**

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

**B**

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

**Facture 15427**

Casablanca Le : 02/03/2022

Analyses effectuées le: 02/03/2022

Pour.....: **Mme EL ABDELLAOUI LATIFA**

Sur prescription du :Dr

Code.....: 3HG7068



Organisme.....:

## Bilan:

NFP CRP GLY HMG CRE CHO TRI

**Total : B 350**

**Montant Net : 350.00 Dh**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

**TROIS CENT CINQUANTE Dhs 00 Cts**

**LABORATOIRE CIRAB**  
90, Avenue 2 Mars - Casablanca  
Tél. : 022 86 25 50/022 86 25 51

INPE : 093000149  
ICE : 001622327000096

# Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.:022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671

Docteur Allal ROUDANI

IMP

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

B

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

Examen N° 20302521 du 02/03/2022

Edité le 02/03/2022

Madame EL ABDELLAOUI LATIFA

3HG7068



Page 1

## HEMATOLOGIE

NUMERATION DES PLAQUETTES	210000	/mm <sup>3</sup>	(150 000 - 500 000)
NUMERATION DES HEMATIES	4.80	millions/ $\mu$ l	(4 - 5.40)
Hémoglobine	15.40	g/100ml	(12 - 16)
Hématocrite	43	%	(35 - 47)
VGM	90	$\mu$ 3	(83 - 98)
* TGMH	32	pg	(27 - 32)
* CGMH	36	%	(32 - 36)
NUMERATION DES LEUCOCYTES	7400	/ $\mu$ l	(4000 - 10000)
FORMULE LEUCOCYTAIRE			
Polynucléaires neutrophiles	59	%	(45 - 70)
	4366	/ $\mu$ l	(2700 - 6300)
Polynucléaires éosinophiles	1	%	(0 - 3)
	74	/ $\mu$ l	(0 - 250)
Polynucléaires basophiles	0	%	(0 - 1)
	0	/ $\mu$ l	(0 - 100)
Lymphocytes	31	%	(26 - 38)
	2294	/mm <sup>3</sup>	(1400 - 3400)
Monocytes	9	%	(4 - 12)
	666	/mm <sup>3</sup>	(200 - 1200)
PROTEINE C REACTIVE	< 8	mg/l	(< 8)

## BIOCHIMIE SANGUINE

* HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE A1C	6.20	%	6.60 (20/02/18)
	4 à 6 = Non Diabétique ou Diabétique Equilibré		
	6 à 8 = Déséquilibre Modéré	> 8 = Déséquilibre Important	
* GLYCEMIE A JEUN	1.13	g/l	(0.70 à 1.10)
CREATININE SERIQUE	10.39	mg/l	(6 à 12)
TRIGLYCERIDES	1.12	g/l	(0.50 à 1.50)
CHOLESTEROL	1.61	g/l	(0.3 à 2)

LABORATOIRE CIRAB  
90, Avenue 2 Mars - Casablanca  
Tél : 022 86 25 50 / 022 86 25 51