

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 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.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 667

Société : Rehault (Seclab)

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : N. SARDAMSI Fatma. veuve Roudane

Date de naissance : 01/01/1931

Adresse : Rue 210 N° 119 Hay Hassani 10000

Rue 210 N° 119 Casablanca

Tél. 0666133229

Total des frais engagés 2515,76 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Rachida HOUMID PENNANI
Médecin Agrée par Le Ministère
de La Santé Publique
Derb El Houria, Bloc 208 N° 85 - Bd S. Aberraouane
Hay Hassani - Casablanca
Tél. 0522 90 29 81

Date de consultation : 30/08/2022

Nom et prénom du malade : SARDAMSI FATMA veuve Roudane

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Céphalee

Pathologie : maladie de la vessie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 14/10/2022

Signature de l'adhérent(e) :

133404

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
30/08/22	11		200 DH	Dr. Rachid Ait Aissa Médecin Agréé par la Fédération Marocaine Dentiste et Radiologue à Casablanca Tél: 0522 9023 81
63,9 - 22	CS			

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PIARME NAIMA Tél: 0522 9024 500 Casablanca	03/05/2022	595,50

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
RADIOLOGIE ANAIS 10, 1mm Commercial Route et Bd. Sidi Abderrahmane Tél: 0522 9010 10 05	03/09/22	720 DH	1000,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
ODF PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	G
	D	00000000	00000000	
	B	35533411	11433553	
		[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		
MONTANTS DES SOINS				
DATE DU DEVIS				
DATE DE L'EXECUTION				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PHARMACIE NAIMA
Bloc 211 N° 124 Derb El Houria
Hay Hassani - Casablanca
Tél. : 05 22 90 31 00

Casablanca, le 03.05.2018

متمددة المماريات

حائزة على دبلوم الفحص بالصيغ

حائزة على دبلوم الصب الرياضي

حائزة على دبلوم التغذية واللحمة

التغذية الوظيفية

حائزة على دبلوم داء السكري

أمراض الأيض - السنة

الصب الثاني - فحص ما قبل الزواج

مراقبة العمل

طبيبة معتمدة من حرف وزاره الصحة

للفحص المبكر خاص ببرخصة السيارة

omnipraticienne

Diplômée en Echographie

Diplômée en Médecine du Sport

Diplômée en Nutrition-Dietetique

Nutrition Fonctionnelle

Diplômée en Diabétologie

Maladies métaboliques - obésité

Gynécologie - Examen prénuptial

Surveillance de la grossesse

Medecin agréé par le ministre

de SP pour lexamen medical
du permis de conduire

Docteur Rachida HOUMID BENNANI
Médecin agréé par le Ministre
de la Santé publique
derb El Houria n° 124 - Bd Sidi Abderrahmane
Hay Hassani - Casablanca
Tel : 0522 90 23 81

SARAH FATNA

63.20

- Streptom 1/2 ml
1 gel mle
51.60 x 3 1/2 ml (18 ml)
- Tecleyferon 3g
1/2 g 6 mle
46.70 1/2 g 6 mle x 34 pzi
- Zylopi 100
10g x 34 pzi

123.20 x 2
- Xerium 1/2 CP 1/2 6 mle
1/2 CP 1/2 6 mle x 10 pzi
1/2 CP 1/2 x 34 pzi



درب الحورية، شارع سيد عبد الرحمن، بلو 208، رقم 58 - العنصر
الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 90 23 81

Derb El Houria, Bd Sidi Abderrahmane, Bloc 208, N° 58 - Hay Hassani

Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81

E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com

595,5

Lot : 3604
Mfg: 04 2022
EXP.: 04 2025
BIOCODEX MAROC PPV : 63,20 DH

CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE D₃

42.80

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes. Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit pour des symptômes identiques, car cela vous a aidé. Gardez cette notice, vous pourrez la lire à nouveau.

interrompu
- d'administration
surveillance médicale,
- de traitement associé à bas
des cyclines, il est conseillé d'
- de sarcoidose ou d'insuffisance
- d'intolérance au fer
- d'intolérance aux vitamines
(maladies rares)
EN CAS DE
c) INTERACTIONS
AFIN D'ÉVITER
MATÉRIEL
particulier
et la
d)

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....	500 mg
Cholécalciférol énrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3).....	400 UI
Excipients	q.s.p. un comprimé
* mélange de cholécalciférol, d'alphacophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalcurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE D₃

42.80

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes. Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit pour des symptômes identiques, car cela vous a aidé. Gardez cette notice, vous pourrez la lire à nouveau.

interrompu
- d'administration
surveillance médicale,
- de traitement associé à bas
des cyclines, il est conseillé d'
- de sarcoidose ou d'insuffisance
- d'intolérance au fer
- d'intolérance aux vitamines
(maladies rares)
EN CAS DE
c) INTERACTIONS
AFIN D'ÉVITER
MATÉRIEL
particulier
et la
d)

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....	500 mg
Cholécalciférol énrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3).....	400 UI
Excipients	q.s.p. un comprimé
* mélange de cholécalciférol, d'alphacophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalcurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

**ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés
ALLOPURINOL**

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - 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 indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quels cas ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre les comprimés ?
 3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLCRORIC comprimés. ET DANS QUELLES UTILISE ?

PPV 4
Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appé-
agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiq-
ue dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et
ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la forma-
tion d'urate d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop
de une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsab-
les de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes
rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
 - Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
 - Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
 - Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
 - Êtes d'origine chinoise, ethnie Han, africaine ou indienne.
 - Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé: Des éruptions cutanées peuvent survenir.

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez

- Si vous souffrez de crises, passez dans les voies urinaires.

Autres médicaments et compléments

Informez votre médecin de ce que vous pourriez prendre l'un de ces médicaments :

 - Aspirine
 - Théophylline, utilisée pour les crises d'asthme
 - Médicaments utilisés pour les crises d'asthme
 - Vidorabine (anti-viral), utilisée pour les crises d'asthme
 - Didanosine, utilisée pour les crises d'asthme
 - Antibiotiques (ampicilline, ciprofloxacine, etc.)
 - Médicaments utilisés pour les crises d'asthme
 - Médicaments utilisés pour les crises d'asthme, par exemple les bronchodilatateurs et les corticoïdes

قرص 100

عن طريق الفم

LOT 213503
EXP 01 2026
PPV 46.70 DM

ments, des verbes, où conduisez pas ou n'utilis

Liste des excipients à e

Si votre médecin vous a contactez votre médecin. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou une malabsorption du glucose.

3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours prendre
de votre médecin ou pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec un repas.

Posologie

La posologie recommandée est unique.
La posologie recommandée est unique.

Les posologies recommandées vous commencerez généralement le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si
votre médecin pourra vous pres-
crire les prises du médicament
une fois par semaine, votre médecin
devra être prise immédiatement.

Utilisation chez les enfants

Mode et voie d'administration
Voie orale.
Les comprimés sont à

Tardyferon B9

Comprimé pelliculé (Fer et acide folique)

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque d'ulcères et de rétrécissement de la bronche si le comprimé entre dans les voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats sanguins et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit des jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données publiées dans les revues internationales, les comprimés peuvent déclencher des coliques de la poitrine et/ou des crises d'asthme chez certains patients.



**TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg**

Distribué par **Cooper Pharma**
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps.

Tardyferon B9

Comprimé pelliculé (Fer et acide folique)

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque d'ulcères et de rétrécissement de la bronche si le comprimé entre dans les voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats sanguins et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit des jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données publiées dans les revues internationales, les comprimés peuvent déclencher des coliques de la poitrine et/ou des crises d'asthme chez certains patients.



**TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg**

Distribué par **Cooper Pharma**
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps.

Tardyferon B9

Comprimé pelliculé (Fer et acide folique)

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

• Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque d'ulcères et de rétrécissement de la bronche si le comprimé entre dans les voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats sanguins et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit des jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données publiées dans les revues internationales, les comprimés peuvent déclencher des coliques de la poitrine et/ou des crises d'asthme chez certains patients.



**TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg**

Distribué par **Cooper Pharma**
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps.

XERIUM®

(Chlorhydrate de paroxétine hémihydrate)

DENOMINATION DU MÉDICAMENT

- XERIUM® suspension buvable dosée à 20 mg/10 ml, flacon de 150 ml.
- XERIUM® comprimés sécables dosés à 20 mg boîtes de 14, 28 et 56.

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que XERIUM® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre XERIUM® ?
3. Comment prendre XERIUM® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver XERIUM® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE XERIUM® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06 AB 05.

Antidépresseur - inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine.

- Indications thérapeutiques

XERIUM® est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou troubles anxieux.

Les troubles anxieux dans lesquels XERIUM® peut être prescrit sont les suivants :

- trouble obsessionnel compulsif (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable),

- trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie).

- trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société).

- état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique).

- anxiété généralisée.

XERIUM® appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de XERIUM® et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

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

- Ne prenez jamais XERIUM® (Contre-indications) :

- Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO.

- Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

- Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas XERIUM® et informez-en votre médecin.

- Faites attention avec XERIUM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre XERIUM® :

- Si vous prenez un autre traitement.

- Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. XERIUM® pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

- Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

- Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises.

- Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

- Si vous avez eu une sémiotérapie (électrochoc).

- Si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphenazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

- Si vous êtes diabétique.

- Si vous suivez un régime pauvre en sel.

- Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).
- Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez.
- Si vous avez moins de 18 ans.

Si vous présentez l'une des conditions ci-dessus et si vous n'en avez pas parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui sur la prise de XERIUM®.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans :

XERIUM® ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par la paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire XERIUM® des patients de moins de 18 ans s'il/elle décide que c'est dans l'intérêt patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) XERIUM® et que désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de XERIUM® par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de la paroxétine concerne la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental, mais encore pas établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou inapproprié, tremblements, réaction excessive et des ecchymoses (blesse de nez).

XERIUM® 20 mg

28 Comprimés sécables

PPU 123DH20
EXP 04/2024
LOT 1D059 1

présentant une maladie psychiatrique ou une tendance à l'agressivité ou l'agression. Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler toute perte que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète de l'amélioration dans votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec XERIUM®

Des patients traités par XERIUM® développent une réaction appelée akathisia qui comprend le fait de se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement. D'autres développent un syndrome sérotoninergique ou syndrome malin des neuroleptiques, comportant certains ou la totalité des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, frissons, hallucinations (vision ou sons étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, contactez votre médecin.

Suspension buvable :

- En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'insolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

- Ce médicament contient des composants parahydroxybenzoates susceptibles d'entraîner des réactions allergiques (parfois retardées).

- Le colorant jaune orangé 5 peut provoquer des réactions allergiques.

Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament. Certains médicaments peuvent modifier l'action de XERIUM®, et augmenter le risque d'effets secondaires. XERIUM® peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Les médicaments connus pour interagir avec XERIUM® sont :

- des médicaments appelés inhibiteurs de la monoamine oxydase incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments anti-psychotiques non stéroïdiens comme le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, l'ibuprofène, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- le tramadol et le pérénidine, des médicaments contre la douleur,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la migraine,
- d'autres antidépresseurs incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un complément alimentaire appelé tryptophane,
- mivacurium et suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, le perphenazine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines psychiatriques.

XERIUM®

(Chlorhydrate de paroxétine hémihydrate)

DENOMINATION DU MÉDICAMENT

- XERIUM® suspension buvable dosée à 20 mg/10 ml, flacon de 150 ml.
- XERIUM® comprimés sécables dosés à 20 mg boîtes de 14, 28 et 56.

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que XERIUM® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre XERIUM® ?
3. Comment prendre XERIUM® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver XERIUM® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE XERIUM® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06 AB 05.

Antidépresseur - inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine.

- Indications thérapeutiques

XERIUM® est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou troubles anxieux.

Les troubles anxieux dans lesquels XERIUM® peut être prescrit sont les suivants :

- trouble obsessionnel compulsif (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable),

- trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie).

- trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société).

- état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique).

- anxiété généralisée.

XERIUM® appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de XERIUM® et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

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

- Ne prenez jamais XERIUM® (Contre-indications) :

- Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO.

- Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

- Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas XERIUM® et informez-en votre médecin.

- Faites attention avec XERIUM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre XERIUM® :

- Si vous prenez un autre traitement.

- Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. XERIUM® pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

- Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

- Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises.

- Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

- Si vous avez eu une sémiotérapie (électrochoc).

- Si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphenazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

- Si vous êtes diabétique.

- Si vous suivez un régime pauvre en sel.

- Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).
- Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez.
- Si vous avez moins de 18 ans.

Si vous présentez l'une des conditions ci-dessus et si vous n'en avez pas parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui sur la prise de XERIUM®.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans :

XERIUM® ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par la paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire XERIUM® des patients de moins de 18 ans s'il/elle décide que c'est dans l'intérêt patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) XERIUM® et que désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de XERIUM® par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de la paroxétine concerne la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental, mais encore pas établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou inapproprié, tremblements, réaction excessive et des ecchymoses (blesse de nez).

XERIUM® 20 mg

28 Comprimés sécables

PPU 123DH20
EXP 04/2024
LOT 1D059 1

présentant une maladie psychiatrique ou une tendance à l'agressivité ou l'agression. Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler toute perte que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète de l'amélioration dans votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec XERIUM®

Des patients traités par XERIUM® développent une réaction appelée akathisia qui comprend le fait de se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement. D'autres développent un syndrome sérotoninergique ou syndrome malin des neuroleptiques, comportant certains ou la totalité des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, frissons, hallucinations (vision ou sons étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, contactez votre médecin.

Suspension buvable :

- En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'insolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

- Ce médicament contient des composants parahydroxybenzoates susceptibles d'entraîner des réactions allergiques (parfois retardées).

- Le colorant jaune orangé 5 peut provoquer des réactions allergiques.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments) Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Certains médicaments peuvent modifier l'action de XERIUM®, et augmenter le risque d'effets secondaires. XERIUM® peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Les médicaments connus pour interagir avec XERIUM® sont :

- des médicaments appelés inhibiteurs de la monoamine oxydase incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments anti-psychotiques non stéroïdiens comme le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, l'ibuprofène, utilisés contre la douleur et l'inflammation,
- le tramadol et le pérénidine, des médicaments contre la douleur,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la migraine,
- d'autres antidépresseurs incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine, un complément alimentaire appelé tryptophane,
- mivacurium et suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, le perphenazine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines psychiatriques.

03/09/2022

Casablanca, le -----

Facture N° 2752/09/2022

Nom patient : SARDAOUI FATNA

Examen(s) réalisé(s) : TDM CEREBRALE

Date Examen(s) : 03/09/2022

Montant : 1000 DH

Montant Produits : 0,00 DH

**ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
MONTANT TOTAL :
MILLE DIRHAMS**

**RADIOLOGIE HAY HASSANI
ANFA**
10, Imm. Communal. Angle route d'Azemmour
et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca
Tél. 05 22 90 10 10 / 05 22 90 07 07

10, Imm. Communal. Angle route d'Azemmour et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca

Tél. : 05 22 90 10 10 / 05 22 90 07 07 - Fax : 05 22 93 37 13

Pantente : 35 00 38 66 - TVA : 73 39 10 - IF : 2221555 - ICE : 00168633700022



Casablanca , le 30-8-22

SARDAOUI FATHNA

متحدة المماريات

· حائزة على دبلوم الفحص بالصين

· حائزة على دبلوم الكعب الرياضي

· حائزة على دبلوم التغذية والعلوم

· التغذية الوكيميفية

· حائزة على دبلوم داء السكري

· أمراض الأيض - السمنة

· الكعب النسائي فحص ما قبل الزواج

· مرآة العمل

· كثيبة معتمدة من مصرف وزارة الصحة

للفحص الصبغي خاص برضاعة الساقية

· omnipraticienne

· Diplômée en Echographie

· Diplômée en Médecine du Sport

· Diplômée en Nutrition-Dietetique
Nutrition Fonctionnelle

· Dipômée en Diabétologie

· Maladies métaboliques - obésité

· Gynécologie - Examen prénuptial
Surveillance de la grossesse

· Medecin agrée par le ministre
de SP pour lexamen medical
du permis de conduire

Dr HOUIMID BENNANI
Docteur en Médecine par le Ministère
de la Santé et de la Politique
de la Santé publique
Derd El Houria, Bd Sidi Abderrahmane
Hay Hassani Casablanca
Tel : 0522 90 23 81

TDM

central

- Gynéco

- Test de fertilité

RADIOLOGIE HAY HASSANI

10,11m. Comp. 10,11m. Comp. 10,11m. Comp.
et Bd. Sidi Abderrahmane, Casablanca
Tél : 05 22 90 23 81

درب العروبة، شارع ميدى عبد الرحمن بلوك 208 ، رقم 58 - العصرين
الدار البيضاء - المغرب - الهاتف : 05 22 90 23 81

Derd El Houria, Bd Sidi Abderrahmane, Bloc 208, N° 58 - Hay Hassani

Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81

E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com



Dr. O. Alami

Spécialiste en Radiologie
Lauréate de l'Université Nancy I
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd

Dr N. Faris

Spécialiste en Radiologie
Lauréate de l'Université Nancy I
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd

RADIO PANORAMIQUE DENTAIRE NUMÉRISÉE

DOPPLER COULEUR ET ENERGIE

03/09/2022

PATIENT : Mme. SARDAOUI FATNA
MEDECIN TRAITANT : RACHIDA BENNANI HOUIMID
EXAMEN(s) REALISE(s) : TDM CEREBRALE

Cher Docteur,
Je vous remercie de nous avoir adressé votre patiente dont voici le résultat de l'examen.

TDM CEREBRALE

TECHNIQUE

Examen réalisé en coupes axiales en contraste spontané.

RESULTATS

- ❖ Atrophie corticale minime à modérée.
- ❖ Absence d'anomalie parenchymateuse ou de collection intra ou péri cérébrale.
- ❖ Ligne médiane en place.
- ❖ Absence de dilatation du système ventriculaire.
- ❖ Les conduits auditifs internes sont de largeur normale de manière symétrique et bilatérale.
- ❖ Fosse cérébrale postérieure normale.

AU TOTAL

TDM cérébrale, sans contraste, dans les limites du normal.



Casablanca, le 30-8-22

- متحدة الماريات
 - حائزة على دبلوم الفحص بالصدر
 - حائزة على دبلوم الكتب الراضي
 - حائزة على دبلوم التغذية والجمية
 - التغذية الوظيفية
 - حائزة على دبلوم داء السكري
 - امراض الايض - المسنة
 - الكتب الثانية فحص ما قبل الزواج
 - مرآة العمل
 - كمية معتمدة من حرف وزارة الصحة
 - للشخص المقص خاص برخصة السياقة

SARDAGUI FATHIA

NFS. NS. CRP

- Fenestración

- DFG

-Acide nique

- GAS ~~As~~ Ans

- SIGHT SIGHT GIG

es métaboliques - obésité
ologie - Examen prénuptial
veillance de la grossesse
n agrée par le ministre
pour lexamen médical
du permis de conduire

شارع ميدى عجم الرحمان طوب 208 ، رقم 58 - العريش
الدار السصال - الماتن : 81 23 90 22 05

Derb El Houria, Bd Sidi Abderrahmane, Bloc 208, N° 58 - Hay Hassani
Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81
E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com



S. MESTASSI
Biologiste Diplomé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1931, âgé (e) de : 91 ans
Enregistré le: 31-08-2022 à 10:29
Edité le: 01-09-2022 à 10:53
Prélèvement : au labo
Le : 31-08-2022 à 10:42

Mme Fatna SARDAOUI

Référence : 2208312024

Prescrit par : Dr Houmid Bennani Rachida

HEMATOCYTOLOGIE

Numération formule sanguine (Cytométrie en flux et Impédance Beckman Coulter)

24-11-2021

Hématies	3.85	10 ⁶ /mm3	(3.80–5.80)	3.96
Hémoglobine	11.0	g/dl	(12.0–16.0)	11.6
Hématocrite	34.4	%	(37.0–47.0)	35.9
- VGM	89	fL	(80–98)	91
- TCMH	29	pg	(27–33)	29
- CCMH	32	g/dl	(32–36)	32
Leucocytes	6 800	/mm3	(4 000–10 000)	7 700
Polynucléaires Neutrophiles	48.6	%		50.6
Soit	3 305	mm3	(1 800–7 500)	3 896
Polynucléaires Eosinophiles	3.5	%		3.9
Soit	238	/mm3	(0–700)	300
Polynucléaires Basophiles	0.0	%		0.0
Soit	0	/mm3	(0–200)	0
Lymphocytes	39.3	%		35.9
Soit	2 672	/mm3	(1 000–4 000)	2 764
Monocytes	8.6	%		9.6
Soit	585	/mm3	(100–1 000)	739
Plaquettes	205	10 ³ /mm3	(150–500)	228
VPM	8.3	fl	(6.0–12.0)	8.9

Vitesse de sédimentation



24-11-2021

VS 1ère heure	30	mm	(0–30)	35
VS 2ème heure	60	mm		67

Compte rendu imprimé en **recto verso**; prière de tourner la page si nécessaire

Page 1 sur 3



مختبر التحاليل الطبية الرگراچي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI
 Biologiste Diplômé de la faculté
 De Médecine et de Pharmacie
 de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2208312024

Casablanca le 31-08-2022

Mme Fatna SARDAOUI

Date de l'examen : 31-08-2022

INPE :



Caisse : **MUPRAS**

Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E	11.50 MAD
0100	Acide urique	B30	B	26.70 MAD
0111	Créatinine	B30	B	26.70 MAD
0370	CRP	B100	B	89.00 MAD
0154	Ferritine	B250	B	222.50 MAD
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50	B	44.50 MAD
0118	Glycémie	B30	B	26.70 MAD
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B	89.00 MAD
0216	Numération formule	B80	B	71.20 MAD
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B	44.50 MAD
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B	44.50 MAD
0223	VS	B30	B	26.70 MAD
Total				723.50 MAD

TOTAL DOSSIER : 720DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent vingt dirhams

