

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0025580

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0003085 Société : 135327

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : HAMIGGIANE BRIKA Veuve LIFAMA

Date de naissance : 01.01.1943

Adresse : Hay Mly ABDELRAHMAN Rue 18 n° 23

Tél. 0662 34 30 84 Total des frais engagés # 2795,40 # Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. MORTAJH Fatima
Specialiste En Néphrologie Hamiggiy
NPE 091031864 O Mandarona Rue 25 - 26
Bd. Al Ouds Ain Chock-Casablanca
Tél. 0522525427 Fax 052252541

Date de consultation : 08/10/2022

Nom et prénom du malade : HAMIGGIANE BRIKA Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Insuffisance rénale chronique

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

08.10.22 2 300 DA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

14/10/22 2 830,00
08/10/22 395,00
12/10/22

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

LABORATOIRE EL HALIMI
Dr. Hoda OUALLEMI
MEDECIN BIOL. CHOC
252, Bd El Khalil Hay
Hay Mly. Abdellah Rue 187
N°15 Casa - Tél: 0529 294 850

08/10/22 B 1030

1260 DA

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Montant détaillé des Honoraires	Nombre			
	AM	PC	IM	IV

SAIO SABAH
Dr. YASMIN
Diplôme Diète
Hay Mly. Abdellah Rue 187
N°15 Casa - Tél: 002698613000066
0529 294 850

349 DA

30 DA

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

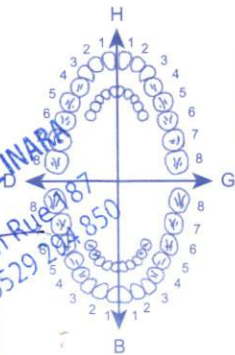
Coefficient

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

H		G	
25533412	00000000	21433552	00000000
D	00000000	D	00000000
35533411	11433553	G	11433553
B		B	

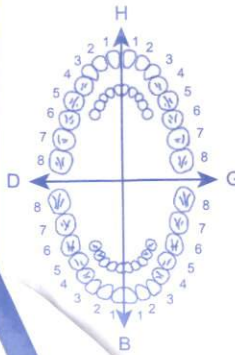
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET

Praticien Attestant le Devis

Visa et Cachet du Praticien Attestant l'Execution

Docteur MORTAJIL F.

Ep. Dr TAJIRI M.

Spécialiste en

Néphrologie - Hémodialyse



الدكتورة المرتجل فاطمة

إخصائية في أمراض الكلى
و الكلية الإصطناعية

Centre d'Hémodialyse Al Qods

C.H.Q

BILAN BIOLOGIQUE

Casablanca, le :

08/10/2014

Nom :

HARLIDONE

Prénom :

BERIKA

Sang :

- ☒ Urée
- ☒ Créatinémie
- ☒ Acide Urique
- ☒ Glycémie à Jeun
- ☐ Glycémie post prandiale
- ☒ Hémoglobine Glyquée
- ☐ NA+ ☐ K+ ☐ RA ☐ Cl-
- ☒ Calcémie
- ☐ Phosphorémie
- ☐ Protides totaux
- ☐ Albuminémie
- ☐ Électrophorèse des protides
- ☐ Oxalates ☐ Citrates
- ☒ NFS+ Plaquettes
- ☐ Fer sérique
- ☐ Ferritine
- ☐ CSF
- ☐ CTF
- ☒ CRP ☐ VS

- ☐ SGOT ☐ SGPT
- ☐ Gamma GT
- ☐ Phosphatases alcalines
- ☐ PTH
- ☒ Vit D2, D3
- ☐ B2 microglob
- ☐ TSH
- ☐ T3 ☐ T4
- ☐ Cholestérol ☐ HDL ☐ LDL
- ☐ Triglycérides
- ☐ Bilirubine
- ☐ CPK ☐ CPK mb
- ☐ PSA
- ☐ Troponine
- ☐ Lipasémie
- ☐ Amylasémie
- ☐ Groupage
- ☐ Phénotypage
- ☐ Antigène HBS
- ☐ Anticorps Anti HBS
- ☐ Sérologie HVC

- ☐ Dosage quantifié de l'ARN HIVC
- ☐ PSA
- ☐ Comptement C3 & C4
- ☐ Anti DNA Natif
- ☐ Ac abstinuémie
- ☐ ANCA
- ☐ RPHA / WBRI
- ☐ ASO
- ☐ Bilan d'hémostase
- ☐ TRICK

Urines :

- ☒ RCBU + ATB
- ☐ Compte d'Addis
- ☐ Microalbuminurie 24.h
- ☐ Protéinurie de 24 H
- ☐ Rapport Alb / Creat
- ☐ NA+ K+ Cl- CA+
- ☐ Acide Urique
- ☐ Glycosurie de 24 H

☐ Autres :

Dr. MORTAJIL Fatima
Specialiste En Néphrologie Hémodialyse
INPE 0910318640 - Mandarona Rue 25 N°367
Bd. Al Qods Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 54 27 Fax: 05 22 52 54 19

Signée :

Centre d'hémodialyse Al Qods

Docteur MORTAJIL F.
Spécialiste en
Néphrologie - Hémodialyse



C.H.Q.

الدكتورة المرتجل فاطمة
اختصاصية في أمراض الكلى
والكلية الإصطناعية



12.10.22
HAMEDDINE Beks

12/2/22

1) Corasyl 100 mg



Bis

100 mg

100 mg

2) D-cine 100 mg

100 mg

Bis



60 mg

1 mg

3) Keflex 1000 mg



Bis

305 mg

DR MORTAJIL F. Fatima
Spécialiste Néphrologie Hémodialyse
Bd Al Qods Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 54 27 Fax: 05 22 52 54 19

LES UTILISATEURS

mg, Solution Orale
Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales.
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hémochromatose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de cicatrices dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre

médecin ou à votre pharmacien.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments, tels que :

- Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.
- Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter les problèmes osseux (ostoporose), comme des bisphosphonates.
- La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

Alfa méthylglutamate, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

Thyroïdine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdisme (glande thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe.

L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise de FERPLEX et celle des médicaments suivants :

- Anticancéreux, habituellement d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).

• Cholestyramine, utilisée pour le traitement des troubles du cholestérol.

• Médicaments pour le traitement de la gastro-œsophagite ou de la gastro-entérite.

• Certains aliments végétaux riches en tanins (thé, café, vin rouge, etc.)

Risque d'interférences avec la prise de médicaments.

Ce médicament peut être pris à jeun ou avec de la nourriture.

• Pour la recherche de sang dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg :

boissons : Certains aliments végétaux riches en tanins (thé, café, vin rouge, etc.)

l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus d'orange (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer. Il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IHF), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut



MCC220MA18PE-02
09.01.2020
120x420-120X37-40gr-CS

Notice :

Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalférol (Vitamine D 3).

EXP: 03/2025
LOT: 22C01
PPV: 69,60 DPA

1. Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
2. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies par votre pharmacien.
3. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
4. Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
5. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
6. mentionné dans cette notice.
7. Vous devez 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 D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'appoint pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

Utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou

- si vous souffrez d'hypoparathyroïdisme (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou

- si vous souffrez de troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate,

- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D

- peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la

- vitamine D qui se requièrent mieux sont disponibles dans ces cas.

- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.

Des précautions et des conseils particuliers d'emploi :

- Des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

- augmentation du taux de calcium dans les urines), (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une

compte.
d'autres

1

Centre d'hémodialyse Al Qods

Docteur MORTAJIL F.
Spécialiste en
Néphrologie - Hémodialyse



091031864



C.H.Q.

الدكتورة المرتجل فاطمة
أخصائية في أمراض الكلى
والكلية الإصطناعية



0900 62 050

08.10.2022

HAMID BAKKA

106,80 x3

Tmax 15 IM

120, 103, 115

pour 15

880, 103, 115

PHARMACIE FAMILIALE INARA
SARL AU
Hay M. Abdellah Rue 187
N°15 Casa - Tel: 0529 294 850



TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

intramusculaire (IM) Boîte 1+1

Ceftriaxone sodique

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, demandez plus d'information 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. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
3. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibiotiques à usage systémique, céphalosporines.

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants.

Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON®

est utilisé pour traiter les infections.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), à l'exception des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM si :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans TRIAXON® ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques apparentés (les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner une difficulté à respirer, des démangeaisons, des éruptions cutanées, des maux de gorge, des maux de tête, des maux de dos, des maux de bras, des maux de pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement) ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

3. Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prénatal ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;

- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;

- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;

- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;

- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;

- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;

- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;

- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;

- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;

- Si vous avez des problèmes respiratoires ;

- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux) ;

- Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire.

Si vous utilisez TRIAXON®, consultez une notice d'accompagnement.

Si vous utilisez TRIAXON®, veuillez lire attentivement la notice d'accompagnement. TRIAXON® peut modifier votre état de santé.

LOT : R-08-3
PER : 11-2023
PPV : 106,80DH

756.135.06.16

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

intramusculaire (IM) Boîte 1+1

Ceftriaxone sodique

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, demandez plus d'information 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. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
3. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibiotiques à usage systémique, céphalosporines.

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants.

Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON®

est utilisé pour traiter les infections.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), à l'exception des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM si :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans TRIAXON® ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques apparentés (les pénicillines) ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

3. Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prénatal ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;

- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;

- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;

- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;

- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;

- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;

- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;

- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;

- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;

- Si vous avez des problèmes respiratoires ;

- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux) ;

- Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire.

Si vous utilisez TRIAXON®, consultez une notice indiquant les effets indésirables et les précautions à prendre.

Si vous utilisez TRIAXON®, consultez une notice indiquant les effets indésirables et les précautions à prendre. TRIAXON® peut modifier les résultats de certains tests de laboratoire.

LOT : R-08-3
PER : 11-2023
PPV : 106,80DH

756.135.06.16

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable

intramusculaire (IM) Boîte 1+1

Ceftriaxone sodique

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, demandez plus d'information 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. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibiotiques à usage systémique, céphalosporines.

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants.

Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON®

contient de la ceftriaxone, un antibiotique appartenant à la famille des céphalosporines. TRIAXON®

est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des pneumonies ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), à savoir des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans TRIAXON® ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des médicaments appartenant à la famille des céphalosporines (les monobactams). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner une difficulté à respirer, des démangeaisons, des urticaires, des éruptions cutanées, des maux de gorge, des maux de tête, des maux de dos, des maux de bras, des maux de jambes, des maux de pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en injection dans un muscle ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution de la pression artérielle et un ralentissement du rythme cardiaque (bloc cardiaque complet) ;

- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prénatal ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux) ou si un produit contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser TRIAXON®.

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent du calcium ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu des problèmes d'intestin, en particulier une colite (inflammation de l'intestin) ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de vos globules rouges, ce qui peut rendre votre peau jaune pâle et vous donner une faiblesse ou un essoufflement) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myasthénie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous utilisez TRIAXON®, veuillez une banque d'analyses de laboratoire.

Si vous utilisez TRIAXON®, veuillez une banque d'analyses de laboratoire. TRIAXON® peut modifier les résultats de certains examens sanguins habituellement.

LOT : R-08-3
PER : 11-2023
PPV : 106,80DH

756.135.06.16

OFIKEN®

Céfixime

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....

Excipients.....

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

LOT 220850 1
EXP 03 24
PPV 170.00 DH

OFIKEN®

Céfixime

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....

Excipients.....

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

LOT 220850 1
EXP 03 24
PPV 170.00 DH

OFIKEN®

Céfixime

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre.....

Excipients.....

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

LOT 220850 1
EXP 03 24
PPV 170.00 DH



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

INPE :



093061166

FACTURE N° : 2210080065

Casablanca le 08-10-2022

Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

Demande N° 2210080065

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
0100	Acide urique	B30	B
0104	Calcium	B30	B
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0135	Urée	B30	B
0216	Numération formule	B80	B
0241	Cytologie, culture, identification	B90	B
0242	Antibiogramme	B60	B
0370	CRP	B100	B
0439	Vitamine D	B450	B

Total des B : 1030

Total des E : 0.00

TOTAL DOSSIER : 1240.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille deux cent quarante dirhams

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd. El Khalil, Hay
My Abdellah Ain Chock - wc
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

252, Bd. EL KHALIL , Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca- Tél : 0522526252 / FAX:
0522211090

E-Mail : labo.elkhalil@gmail.com - Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091



Date du prélèvement : 08-10-2022

Code patient : 1604080003

Né(e) le : 01-01-1943 (79 ans)



Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

Dossier N° : 2210080065

Prescripteur : Dr FATIMA MORTAJIL

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME (Automate : HORIBA Medical ABX PENTRA 80 XL)

(Les valeurs de référence sont en fonction de l'âge, du sexe, de l'état physiologique du patient, une éventuelle grossesse...)

01-04-2022

Hématies :	3,80 Millions/mm ³	(3,85-5,20)	4,43
Hémoglobine :	11,1 g/dL	(11,8-15,8)	11,7
Hématocrite :	31,3 %	(35,0-45,5)	33,9
VGM :	82 fL	(80-101)	77
TCMH :	29 pg	(27-34)	26
CCMH :	35,5 g/dL	(28,0-36,0)	34,5
Leucocytes :	6 850 /mm ³	(3 600-10 500)	12 600
Polynucléaires Neutrophiles :	53 %		77
Soit:	3 631 /mm ³	(2 000-7 500)	9 702
Lymphocytes :	37 %		17
Soit:	2 535 /mm ³	(1 000-5 000)	2 142
Monocytes :	7 %		3
Soit:	480 /mm ³	(<1 100)	378
Polynucléaires Eosinophiles :	2 %		2
Soit:	137 /mm ³	(0-600)	252
Polynucléaires Basophiles :	1 %		1
Soit:	69 /mm ³	(0-150)	126
Plaquettes :	257 000 /mm ³	(150 000-450 000)	285 000
VMP	8,4 µm ³	(6,0-11,0)	8,5

Commentaire :

Anémie normochrome normocytaire

LABORATOIRE EL KHALIL

Dr. Hoda OUALI ALAMI

MEDICIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay

My Abdellah Ain Chock - wc

Fix : 05 22 52 62 52 - Page 2/2

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

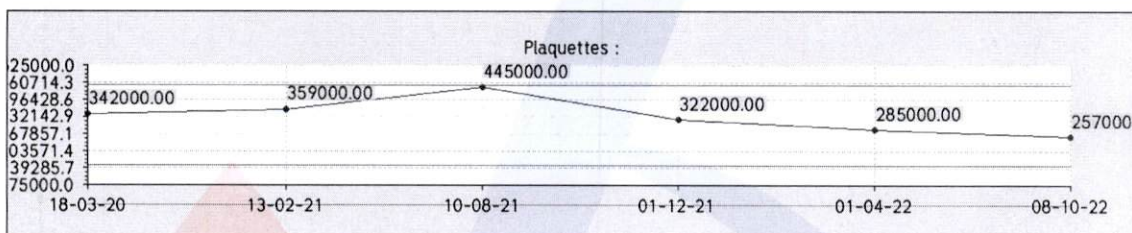
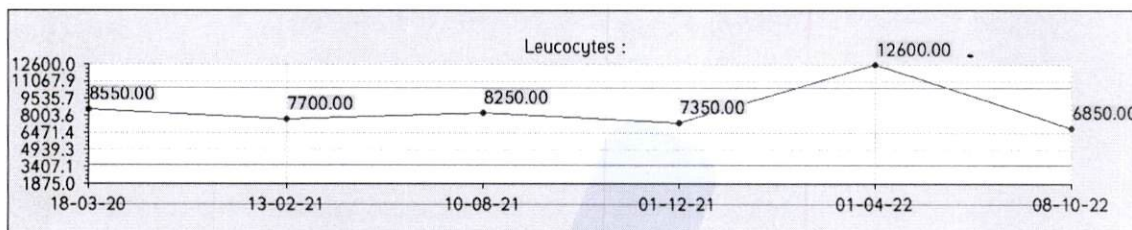
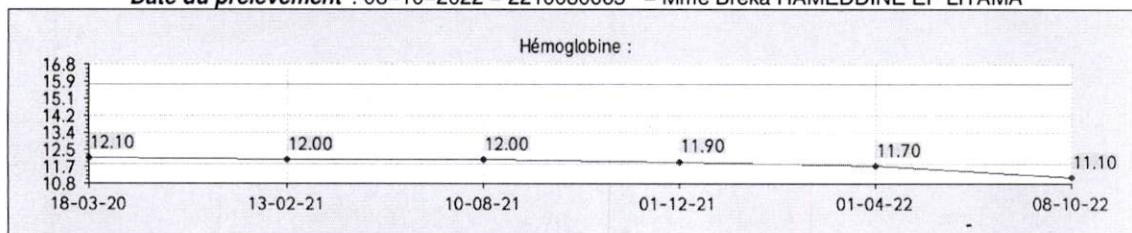
Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

Date du prélèvement : 08-10-2022 - 2210080065 - Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA



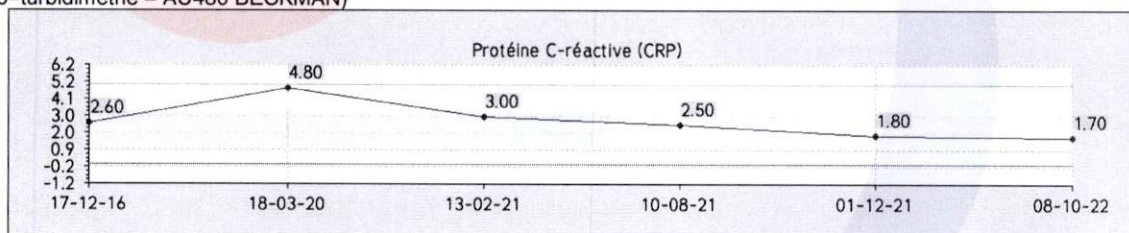
BIOCHIMIE SANGUINE

Protéine C-réactive (CRP)
(Immuno-turbidimétrie - AU480 BECKMAN)

1,7 mg/L (<5,0)

01-12-2021

1,8



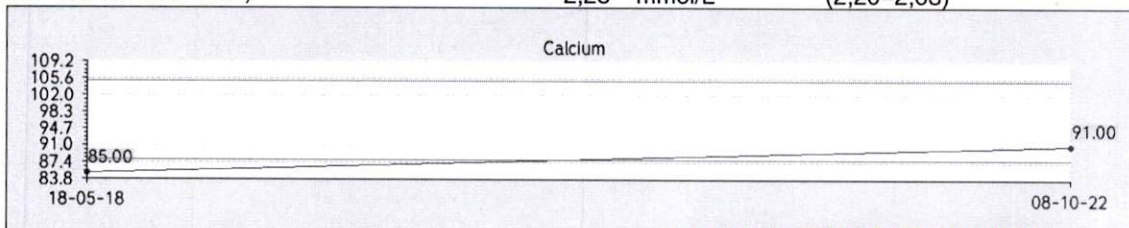
Calcium

(Arsenazo III - AU 480 BECKMAN)

91 mg/L (88-105)
2,28 mmol/L (2,20-2,63)

18-05-2018

85



LABORATOIRE EL KHALIL

Dr. Hoda OUALI ALAMI

MÉDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay

My Abdellah Ain Chock - w/c

Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

Page 2 / 7

252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca - Fix-1: 05 22 52 62 52 / Fix-2: 05 22 21 10 90

E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com - Patente : 34046060 - I.F : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091 - Fix Covid : 05 22 52 56 30 - E-mail Covid : covid.elkhalil@gmail.com



Date du prélèvement : 08-10-2022 – 2210080065 – Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

01-04-2022

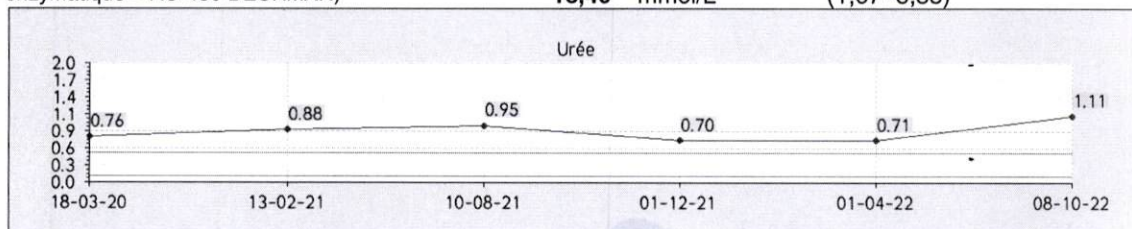
Urée

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

1,11 g/L (0,10–0,50)

0,71

18,49 mmol/L (1,67–8,33)



01-04-2022

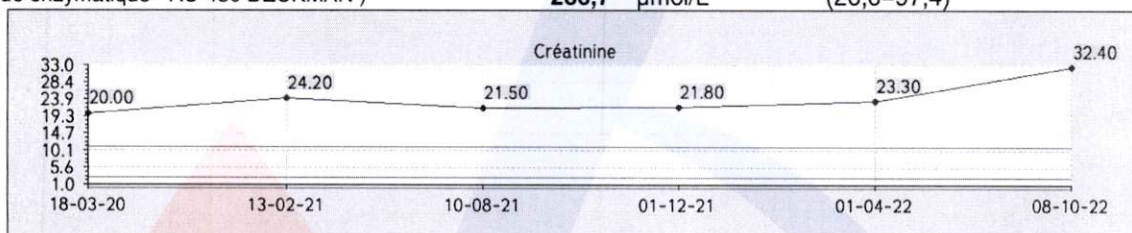
Créatinine

(Technique enzymatique –AU 480 BECKMAN)

32,4 mg/L (3,0–11,0)

23,3

286,7 µmol/L (26,6–97,4)



Estimation du Débit de Filtration Glomérulaire(DFG) selon MDRD(Modification of Diet in Renal Disease)

01-04-2022

Clairance de la créatinine estimée selon MDRD

(Race caucasienne)

15 mL/min

21

* MDRD = Modification of Diet in Renal Disease

* Interprétation du débit de filtration glomérulaire (DFG) selon les recommandations internationales (HAS) :

- Clairance de la créatinine normale : > à 60 mL/min
- Insuffisance rénale modérée : 30 – 60 mL/min
- Insuffisance rénale sévère : 15 – 30 mL/min
- Insuffisance rénale terminale : < à 15 mL/min

01-12-2021

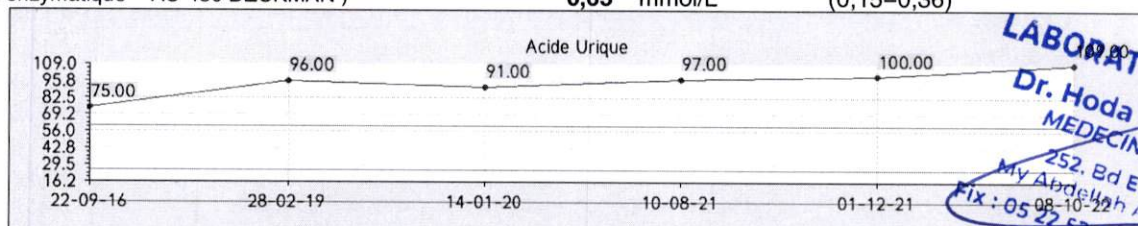
Acide Urique

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

109 mg/L (25–60)

100

0,65 mmol/L (0,15–0,36)



LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay
My Abdellah, Ain Chock - wc
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

Page 3 / 7



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

Date du prélèvement : 08-10-2022 - 2210080065 - Mm Breka HAMEDDINE EP LITAMA

25-06-2022

Glycémie à jeun

(Technique enzymatique- AU 480 BECKMAN)

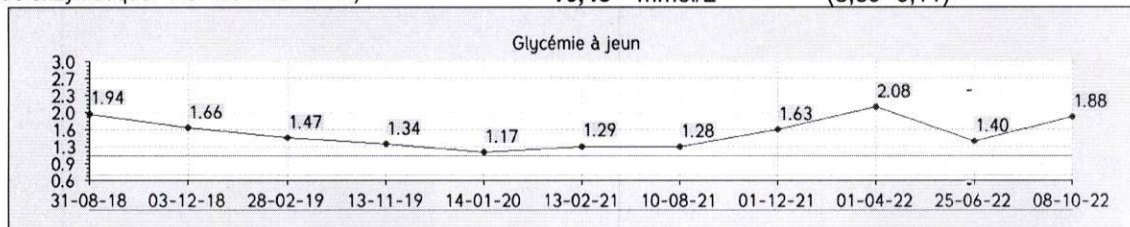
1,88 g/L

(0,70-1,10)

1,40

10,43 mmol/L

(3,89-6,11)



25-06-2022

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

(Tosoh Biosciences GX - HPLC)

7,1 %

(4,0-6,0)

6,5

Variant Hémoglobine

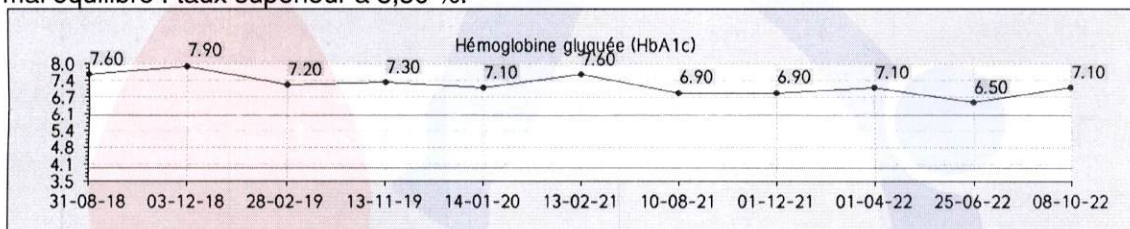
Absence de variant d'hémoglobine

Valeurs de référence :

Sujet normoglycémique : 4,00 à 6,00 % de l'hémoglobine totale.

Sujet diabétique équilibré : objectif ciblé autour de 6,50 %.

Diabète mal équilibré : taux supérieur à 8,50 %.



13-02-2021

25OH-Vitamine D total (D2+D3)

(Technique ELFA - VIDAS Biomérieux)

25,4 ng/ml

(30,0-100,0)

<8,1

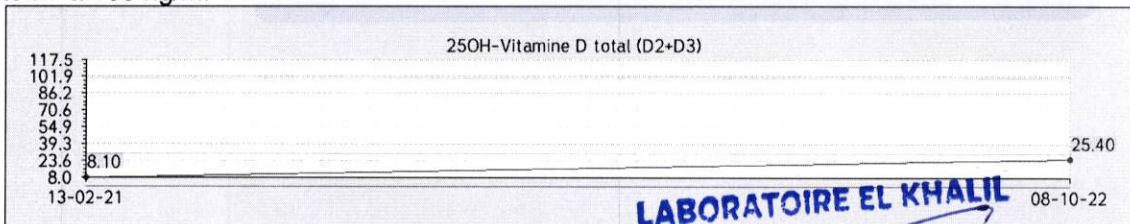
Valeurs de référence :

- Carence: < à 10 ng/ml

- Insuffisance : entre 10 et 29 ng/ml

- Suffisant : entre 30 et 100 ng/ml

- Toxicité : > à 100 ng/ml



LABORATOIRE EL KHALIL

Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El KHALIL Hay
My Abdellah Ain Chock - wc
Fix : 05 22 52 62 62 - 09 22 21 10 90

* RAPPORT D'ANALYSE *

LABORATOIRE KHALIL

2022/10/10 10:04

TOSOH VC1.20

N0: 0004 TB 0001 - 04

ID: 092210080065

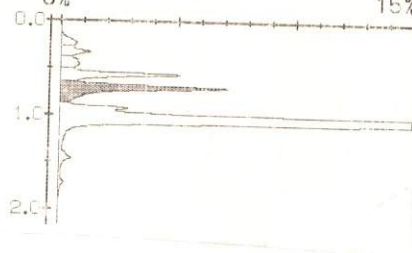
CAL(N) = 1.2066X + 0.3653

TP 920

NGM	%	TEMPS	AIRE
FP	0.0	0.00	0.00
A1A	0.6	0.25	8.82
A1B	0.9	0.34	13.67
F	0.9	0.47	12.67
LA1C+	3.2	0.57	47.21
SA1C	7.1	0.71	83.38
A0	88.9	1.04	1321.31
			AIRE TOTALE 1487.07

HbA1c 7.1%

HbA1 8.6 % HbF 0.9 %
0% 15%





Date du prélèvement : 08-10-2022 - 2210080065 - Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

BACTERIOLOGIE

EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES

(Cultures sur milieux : CLED et Milieu Chromogènes OXOID)

Recueil : Milieu du jet
Aspect : Trouble

Recherche biochimique:

pH:	6,0	(6,0-7,5)	10-08-2021 6,0
Sucre:	Négative		
Protéines:	Négative		
Sang:	Négative		
Acétone:	Négative		
Nitrites:	Négative		

Examen cytologique

Leucocytes :	100 / mm ³	(0-20)	260
	100 000 / ml	(0-20 000)	
Hématies :	5 / mm ³	(0-10)	4
	5 000 / ml	(0-10 000)	
Cellules épithéliales :	Absence		
Cristaux:	Absence		
Coloration de Gram :	Présence de nombreux bacilles à gram négatif		

Examen bactériologique

Cultures : CULTURE POSITIVE
Numération 1 : 10⁶ UFC/ml
Germe 1 : *Escherichia coli*
Conclusion: Leucocyturie positive, bactériurie positive : infection urinaire.

ANTIBIOGRAMME

ANTIBIOGRAMME

Les noms de spécialités sont à titre indicatif

Nature de prélèvement : Urines
Germe isolé : *Escherichia coli*

LABORATOIRE EL KHALIL

Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay
My Abdellah Aïn Chock - wc

Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90



Pénicillines

Amoxicilline (AMX) (AMOXIL®, CLAMOXIL®, AGRAM®, BACTOX®)	Sensible
Ticarcilline (TIC) (TICARPEN®)	Sensible
Amoxicilline-Acide clavulanique (AMC) (AUGMENTIN®, CLAVULIN®)	Sensible

Céphalosporines (Voie parentérale)

Céfaloine (KF) (CEFALOTINE®, KEFLIN®)	Sensible
Céfoxitine (FOX) (MEFOXIN®)	Sensible
Céfuroxime (CXM) (ZINNAT® injectable et voie oral.)	Sensible
Céfotaxime (CTX) (CLAFORAN®)	Sensible
Céftriaxone (CRO) (ROCEPHINE®)	Sensible
Céftazidime (CAZ) (FORTUM®)	Sensible

Céphalosporines (Voie orale)

Céfixime (CFM) (OROKEN®)	Sensible
------------------------------------	----------

Carbapénèmes

Imipénème (IPM) (IMIPENEM CILASTATINE®)	Sensible
---	----------

Aminosides

Gentamicine (CN) (GENTAMYCIN®, GENTALLINE®)	Sensible
Amikacine (AK) (AMIKACIN MYLAN®, AMIKLIN®)	Sensible

Quinolones et Fluroquinolones

Acide nalidixique (NA) (NEGRAM®)	Sensible
Norfloxacine (NOR) (CHIBROXINE®, NOROXINE®)	Sensible
Ofloxacine (OFL) (OFLOCET®)	Sensible
Ciprofloxacine (CIPRO) (CIFLOX®, CIPRO®)	Sensible

LABORATOIRE EL KHALIL

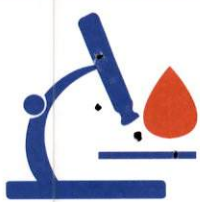
Dr. Hoda OUALI ALAMI

MEDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay

My Abdellah Ain Chock - wc

Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90



Date du prélèvement : 08-10-2022 - 2210080065 - Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

Divers

Triméthoprim/Sulfaméthoxazole Sensible

(SXT)

(BACTRIM®, CO-TRIM®)

Colistine (CT)

(COLIMYCINE®)

Sensible

Fosfomycine (FF)

(FOSFOCINE®, MONURIL® traitement monodose
par V.O)

Sensible

Nitrofurantoïne (F)

(FURADANTINE®, FURAZIDE®)

Sensible

Validé par : Dr Hoda OUALI ALAMI

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay
My Abdellah Ain Chock - wc
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90