

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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 des données à caractère personnel.

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 063583

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07724 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BOUTAHAA TILALI
 Date de naissance : 01/01/1957
 Adresse : ESSADA 1 N° 26 Sidi MARRAOUJ ouled
 HADAM 20190 - Casa
 Tél. : 0666824145 Total des frais engagés : 1896,1 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. OUSEHAL Soumaya
 Date de consultation : 20 DEC 2019
 Nom et prénom du malade : EL OUARDI Fatiha Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection Rhumatologique
 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 : 16/01/22
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Rhumatologue

- Maladies rhumatismales
- Pathologies rachidiennes
- Pathologies osseuses (ostéoporose..)
- Arthrose
- Biothérapie

Imagerie ostéocarticulaire
Anelle

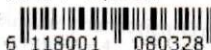
PPV: 144DH50
PER: 09/23
LOT: K3637-3

Ordonnance

أخصائية في أمراض العظام والمفاصل

أمراض الروماتيزم
أمراض العمود الفقري
هشاشة وترقق العظام
أمراض الغضروف
العلاج بالأدوية البيولوجية
الفحص بالصدى
التدخلات الطبية على المفاصل

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Cortancyl 1 mg, cp b 30
P.P.V: 13,40 DH



6 118001 080328

Nom: EL OUARDIRH Prénom: FATIHA Le: 02/12/2022

ORDONNANCE :

1 - METHOTREXATE 25 MG

0.6 ml en sc par semaine : (soit 15 mg par semaine)

Ne pas utiliser la moitié restante.

Faire l'injection le même jour de la semaine.

Durée du traitement = 3 mois

2 - ACFOL 5 MG

Deux cp en une seule prise .

48 heures après la prise du methotrexate.

Durée du traitement = 3 mois

3 - DUOXOL

Deux cp matin et deux cp soir

Durée du traitement = 7 jours.

4 - ISONE 5 MG

1 Cp par jour le matin en une prise : (soit 5 mg par jour)

Durée du traitement = 2 mois

Associer le traitement à un régime peu salé et peu sucré.

5 - CORTANCYL 1 MG

4 cp par jour le matin en une prise pendant 1 semaine puis

3 cp par jour le matin en une prise pendant 1 semaine puis

2 cp par jour le matin en une prise pendant 1 semaine puis

1 cp par jour le matin pendant 1 semaine puis arrêt.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Cortancyl 1 mg, cp b 30
P.P.V: 13,40 DH



6 118001 080328

LOT: 14222011
PER: 09/2026
PPV: 26,20 DH

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Cortancyl 1 mg, cp b 30
P.P.V: 13,40 DH



6 118001 080328

Page 2 →

6 - Ezium 40mg
144.10 1 pil b le matin
TII = 1 msh



Dr. OUSEHAL SOUMAYA
Rhumatologue
الدكتور أسيل سعيدي
أخصائية في أمراض العظام، المفاصل و الروماتيزم

Soutane Mangoblie A appartement 11, 2eme étage
Bd Abou Bakr Kadiri, Sidi Maanout - Casablanca
741.09.22 76 00 62

1396, 10

Pharmacie Hay Essada
Bazw Amr
Essada I N°282 - Sidi Maanout
0622.97.22.70/0522.97.25.63
Casablanca



ISONE 5 mg, comprimé sécable. Boite de 30.
ISONE 20 mg, comprimé sécable. Boite de 20.
Prednisone

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 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 être nocif.

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 ISONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ISONE, comprimé sécable ?
3. Comment prendre ISONE, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ISONE, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ISONE, comprimé sécable ET EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: H02AB01
 GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

A fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ISONE, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais ISONE, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans ISONE, comprimé sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.

- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).

- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.

- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions:

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez votre médecin:

- Si vous av
 - Si vous av
 avez été op
 - Si vous av
 tension artè
 - Si vous av
 - Si vos rein
 - Si vous so
 et de myast
 - Si vous av
 l'Europe, en
Adressez-
sécable si
 - Sclérodér
 trouble auto
 augmenter
 rénale sclér
 entre autre
 de la prod
 contrôler ré
pendant et
 - Prévenez
 au niveau
 mouvement
 atteinte des
 tendons.
 Ce médica
 présence d
 pouvant me
 - Évitez le

LOT 221345 1
 EXP 05 2027
 PPV 19 00

Vous devez
 - Si vous pr
 prise et/ou
 - ou si vous
 Certains mé
 sécable et
 attentiveme
 médicament
 La forme ph
 de moins d
 d'autres mé
 être effectu
Grossesse
 Si vous êtes
 planifiez un
 avant de pr
Grossesse
 Ce médica
 nécessité. S
 consultez vo
 ce traitemen
Allaitement
 Ce médicar
 est à éviter
Sportifs
 La substan
 les tests pr
 ISONE, cor

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

entivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ment vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

identiques, cela pourrait lui être nocif.

es effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

à votre médecin ou à votre pharmacien.

POSITION :

Paracétamol..... 500 mg

Thiocolchicoside..... 2 mg

Principaux composants : q.s.p..... 1 comprimé

Principaux composants à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.

Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :

- des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
- des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, prolongés.

- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.

- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des personnes souffrant de maladies cœliques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT CONSULTER VOTRE MEDECIN.

SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique.

de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-péroxydase.

37,00

MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

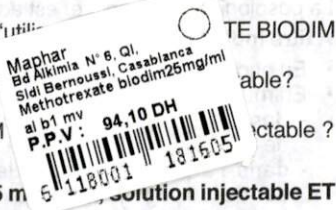
Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

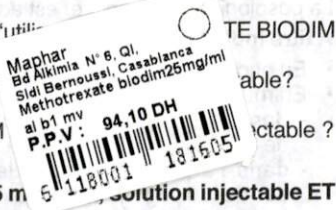
Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

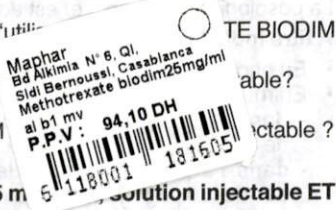
Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

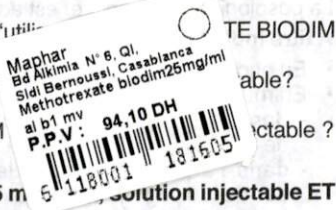
Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

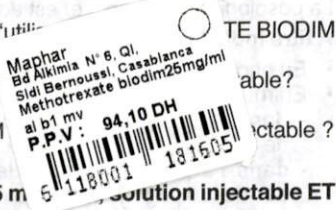
Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

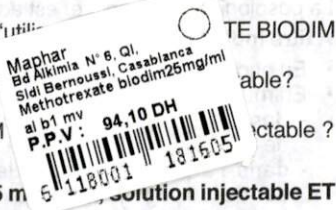
Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ?
3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- des formes sévères et généralisées (affection systémique).



- Maladies rhumatismales
- Pathologies rachidiennes
- Pathologies osseuses (ostéoporose..)
- Arthrose
- Biothérapie
- Echographie ostéoarticulaire
- Rhumatologie interventionnelle



أخصائية في أمراض العظام و المفاصل

- أمراض الروماتيزم
- أمراض العمود الفقري
- هشاشة و ترقق العظام
- أمراض الغضروف
- العلاج بالأدوية البيولوجية
- الفحص بالصدى
- التدخلات الطبية على المفاصل

Ordonnance

Nom : EL OUARDIRH Prénom : FATIMA Le : 29/08/2022

Prière de faire :

NFS

VS

CRP

GOT

GPT

GGT

Créatinine sanguine avec évaluation de DFG

Signe :

Dr. OUSEHAL Soumaya
Rhumatologue
الدكتورة أسحل سمية
أخصائية في أمراض العظام و المفاصل و الروماتيزم
Soufiane Immeuble A appartement 11, 2ème étage
Bd Abou Bakr Kadiri, Sidi Maarouf - Casablanca
Tél.: 05 22 78 00 62

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MIJHARLAB

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI,
Sidi Maarouf, Casablanca

Tél : 0522583556- Fax : 0522581805

IF: 15252767- TP: 36167325- CNSS: 43023445- ICE: 000114256000076-INPE: 093061760

FACTURE N° : 220017538

Casablanca le 29-11-2022

Mme Fatiha EL OUARDIRH

Demande N° 2211292029

Date de l'examen : 29-11-2022

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0111	Créatinine	B30	B
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B
0216	Numération formule	B80	B
0223	VS	B30	B
0370	CRP	B100	B

Total des B : 390

TOTAL DOSSIER : 500.00 DH

Type de reglement : Carte bancaire le 29-11-2022

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cents dirham s

Samira KOUTAIR
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot Chaima
Bd. Abou Bakr El Kadiri Sidi Maarouf
CASABLANCA
Tél: 05 22 58 35 56 - 05 22 58 18 05



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES MIJHARLAB

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Mycologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Samira KOUTAIR

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

Prélèvement du : 29-11-2022 à 09:32

Identifiant : 2101052052

Edition : 29-11-2022

Patient : Mme EL OUARDIRH Fatiha

Date de naissance : 01-01-1962

Référence : 2211292029

Prescripteur : Dr OUSEHAL SOUMAYA

HEMATOCYTOLOGIE

Hémogramme : NFS

Cytométrie de flux (Pentra 60C+)

17-08-2022

Hématies :	4.22	$10^6/\mu\text{L}$	(3.90-5.40)	3.98
Hémoglobine :	12.7	g/dL	(12.0-15.6)	11.6
Hématocrite :	37.8	%	(35.5-45.5)	35.1
VGM :	90.0	fL	(80.0-99.0)	88.0
TCMH :	30.1	pg	(27.0-33.5)	29.1
CCMH :	33.6	g/dL	(30.0-36.0)	32.9
Leucocytes :	6.30	$10^3/\mu\text{L}$	(3.90-10.20)	7.70
Polynucléaires Neutrophiles :	57.7	%		58.1
Soit:	3.63	$10^3/\mu\text{L}$	(1.50-7.70)	4.45
Polynucléaires Eosinophiles :	5.0	%		2.0
Soit:	0.31	$10^3/\mu\text{L}$	(0.02-0.50)	0.15
Polynucléaires Basophiles :	0.6	%		0.5
Soit:	0.04	$10^3/\mu\text{L}$	(<0.20)	0.04
Lymphocytes :	27.8	%		31.1
Soit:	1.75	$10^3/\mu\text{L}$	(1.00-4.00)	2.38
Monocytes :	8.9	%		8.3
Soit:	0.56	$10^3/\mu\text{L}$	(0.10-0.90)	0.64
Plaquettes :	279	$10^3/\mu\text{L}$	(150-370)	264

Demande validée par : Dr Koutair Samira

Laboratoire d'Analyses Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 38 05

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI, Sidi Maarouf, Casablanca

Tél: 05 22 58 35 56 - ☎ 06 32 16 30 36 - Contactez pour RDV: 06 64 46 14 35 - <http://rdvcovidmaroc.com/mijharlab>

IF : 15252767 - TP : 36167325 - CNSS : 43023445 - ICE : 000114256000076 - E-mail : mijharlab@yahoo.fr



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES MIJHARLAB

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Mycologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Samira KOUTAIR

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

2211292029 - Mme Fatiha EL OUARDIRH

Vitesse de sédimentation

VS 1ère heure	27 mm	(2-8)	17-08-2022
VS 2ème heure	54 mm	(6-20)	32
			58

L'accélération de la VS est dite:

- Légère: < 30 mm/1ère H
- Modérée: 30 à 50 mm/1ère H
- Importante: 50 à 100 mm/1ère H
- Très importante: > 100 mm/1ère H

BIOCHIMIE SANGUINE

Créatinine	7.40 mg/L	(6.00-11.00)	17-08-2022
(Méthode enzymatique)	65.49 µmol/L	(53.10-97.35)	6.50

Clairance de la Créatinine estimée (formule MDRD)

Clairance (non caucasien)	103 mL/min	17-08-2022
(Clairance de la créatinine estimée pour un patient non caucasien)		120

Interprétation du DFG en mL/min selon les recommandations HAS de septembre 2002 :

- Insuffisance rénale modérée : 30 - 60 mL/min
- Insuffisance rénale sévère : 15 - 30 mL/min
- Insuffisance rénale terminale : < 15 mL/min

Transaminases GOT (ASAT)	18 UI/L	(<35)	17-08-2022
			11
Transaminases GPT (ALAT)	12 UI/L	(<35)	17-08-2022
			9

Demande validée par : Dr. Samira Dr Koutair

Laboratoire d'Analyses Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot. Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI, Sidi Maarouf, Casablanca

Tél: 05 22 58 35 56 - 06 32 16 30 36 - Contactez pour RDV: 06 64 46 14 35 - <http://rdvcovidmaroc.com/mijharlab>

IF : 15252767 - TP : 36167325 - CNSS : 43023445 - ICE : 000114256000076 - E-mail : mijharlab@yahoo.fr



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES MIJHARLAB

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Mycologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Samira KOUTAIR
Spécialiste en Biologie Médicale
D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

2211292029 - Mme Fatiha EL OUARDIRH

GGT

12 UI/L

(<38)

17-08-2022

11

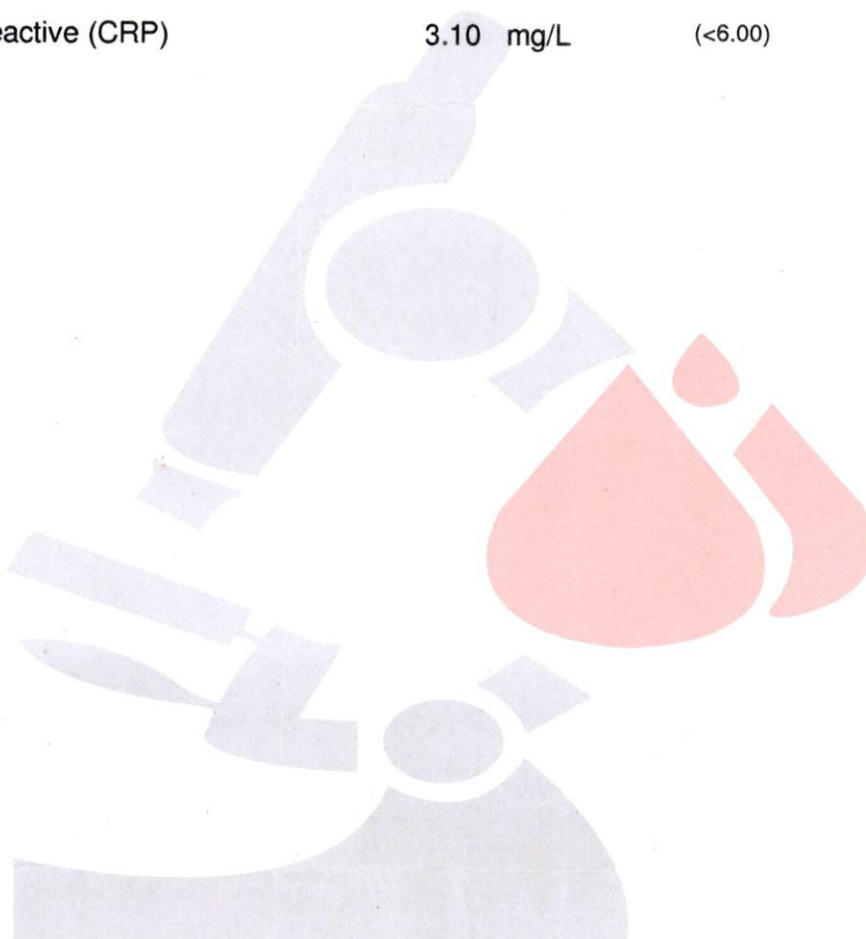
Protéine C-réactive (CRP)

3.10 mg/L

(<6.00)

17-08-2022

5.90



Demande validée par : Dr. Samira Dr Koutair

Laboratoire d'Analyses Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot. Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05
Page 3/3