

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07724

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Boujemaa TILALI

Date de naissance : 01/01/1959

Adresse : ESSAÏDA 1 N° 26 SIDI MAPPAROUF oued

Haben 20190 - Casab

Tél. : 0666824145

Total des frais engagés :

1896,1

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du Médecin :

ACC

MU



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 16/01/22

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
29/11/12	Ct		Q	Dr. OUSEHAL SOUHAYLA Printemps 6925 الطب العام - الدار البيضاء Dr. OUSEHAL SOUHAYLA طبيب عام - الدار البيضاء رue Ibn Khaldoun 8995 باب العلی - الدار البيضاء Appartement 11, 2ème étage Casablanca
02/12/12	et		G	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Hely	21/12/20	1396,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 MIHARU Centre Commercial Soufiane, Lot Chaim El Kadi Sidi Maarouf CASABLANCA TEL: 05 22 58 35 55 - 05 22 58 18 06	29/11/22	B 39.0	500.00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 35533411 11433553 B G		Coefficient des travaux
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS		VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION		

Rhumatologue

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

• Arthrose

• Biothérapie

• Radiographie ostéoarticulaire

melle

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



أخصائية في أمراض العظام و المفاصل

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

Ordonnance

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

94,10X12

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

26,25



2 - ACFOL 5 MG

Deux cp en une seule prise .

48 heures après la prise du methotrexate.

37,05



3 - DUOXOL

Deux cp matin et deux cp soir

Durée du traitement = 7 jours.

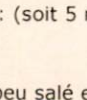


4 - ISONE 5 MG

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

Durée du traitement = 2 mois

19,10



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

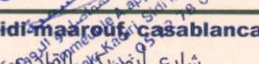
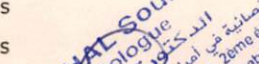
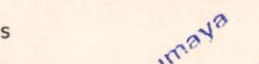
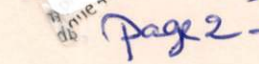
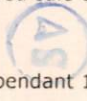
5 - CORTANCYL 1 MG

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.



6 - Ezium 40mg

8

Dr. OUESHAL Soumaïla
Rheumatologue
دكتور عeshال سومال
يعد أخصائي العظام والغضاريف
appartient au 11, 2ème étage
شارع: Casablanca

Dr. OUSEHAL Souf
Rhumatologue
الدكتور عصافل سويف
المختصة في أمراض العظام والروماتيزم
المصالح والمواعظ
Soutiane immobile A appartement 11. 2eme étage
88 Abou Bakr Kadi, Sidi El Marrouf Casablanca
16000 05 22 78 00 62

1396, 10

Pharmacie Haye
Etablissements
Bazin Ami
N°262 5^e arr.
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 ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: H02AB0
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.
(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé stéroïden).

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 avez
- Si vous avez été opéré
- Si vous avez tension artérielle élevée
- Si vous avez des rhinites
- Si vous avez des myasthenies
- Si vous avez l'Europe, en Afrique
- séable si
- Sclérodermie
- trouble autonome
- augmenter la rénale sclérose
- entre autres de la production
- contrôler rétine pendant
- Prévenez au niveau du mouvement atteinte des tendons.
- Ce médicament présente des pouvant entraîner
- Évitez le

LOT 221345 1

EXP 06 2027

PPV 19 00



évo
prise et/ou
ou si vous
Certains médi-
séable et
attentivement
médicamenteux
La forme phar-
de moins de
d'autres médi-
être effectué
Grossesse
Si vous êtes
planifiez une
avant de prendre
Grossesse
Ce médicament
nécessité. Si vous
consultez votre
ce traitement
Allaitement
Ce médicament
est à éviter
Sportifs
La substance
les tests pra-
ISONE, co-

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

Avant d'utiliser ce médicament, veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Si vous avez des questions sur la notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez une autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si le médicament que vous prenez a été prescrit par un autre professionnel de la santé, demandez-lui de vérifier que le médicament que vous prenez est identique au médicament que vous recherchez. Si le médicament que vous prenez a été prescrit par un autre professionnel de la santé, demandez-lui de vérifier que le médicament que vous prenez est identique au médicament que vous recherchez.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin. Si les effets indésirables deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

COMPOSITION :

Paracétamol.....	500 mg
Thiocolchicoside.....	2 mg
Excipients :.....	q.s.p..... 1 comprimé
Excipients 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, cesser le traitement et/ou prolonger le traitement.

- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans les autres médicaments pris simultanément.

- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients souffrant d'insuffisance rénale et/ou hépatique.

- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement prescrire un autre médicament.

- Éventuellement, 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 Hirschsprung ou de déficit en lactose.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladie coeliaque.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT CONSULTER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'EMBÂCHER UN AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Le thiocolchicoside 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 et de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

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

1. QU'EST-CE QUE MÉTHOTREXATE 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.

Maphar
Bd Alkima N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Méthotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 94,10 DH
5 118001 181605

TE BIODIM
able?

able?

able?

Rhumatologue

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



أخصائية في أمراض العظام والمفاصل

أمراض الروماتيزم

أمراض العمود الفقري

هشاشة وترفق العظام

أمراض الغضروف

العلاج بالأدوية المبولوجية

الفحص بالصدى

التدخلات الطبية على المفاصل

Ordonnance

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

OUSEHAL Soumaya
Rhumatologue
الدكتورة أسمحة سمية
أخصائية في أمراض العظام والمفاصل
Souliane immeuble A appartement 11, 2ème étage
Bd Abou Bakr Kadiri, Sidi Maarouf - Casablanca
Tél.: 05 22 78 00 62

Prière de faire :

NFS

VS

CRP

GOT

GPT

GGT

Créatinine sanguine avec évaluation de DFG

Samira KOUTAIR
MUIJHARI Ad
Centre Commercial Sowiane, Lot Châne
Bd. Abou Bakr El Kadiri Sidi Maarouf
Tél: 05 22 58 34 88 - 05 22 00 18 05

Signe :

Dr. OUSEHAL Soumaya
Rhumatologue
الدكتورة أسمحة سمية
أخصائية في أمراض العظام والمفاصل و الروماتيزم
Souliane 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 règlement : Carte bancaire le 29-11-2022

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

Samira KOUFI
MIJHARLAB
Centre Commercial-Soufiane, Lot Chaima
Bd. Abou Bakr El Kadiri Sidi Maarouf
CASABLANCA
Tél: 0522 58 35 50 - 0522 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

HEMATOCYTIOLOGIE

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'Analyse Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05
Page 1/3

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



MIJHARLAB

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 sedimentation

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

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

Clairance de la Créatinine estimée (formule MDRD)

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

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

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

Demande validée par : Dr. Samira Dr Koutair

MIJHARLAB
 Laboratoire d'Analyse Médicales
 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'Analyse 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