

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M23-021008

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12281 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MOUHSSINE RMAIL
Date de naissance : 11/09/70
Adresse : PARC PLAZA IMM N°6
Tél. : 061457533 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/03/24
Nom et prénom du malade : RMAIL JANNAT SULTANA Age : 10

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant

Nature de la maladie : Douleur

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

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Étage 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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

s des
ctes

Natures des
Actes

Nombre et
Coefficient

Montant détaillé
des Honoraires

Cachet et signature du Médecin
attestant le Paiement des Actes

23/03/24
 300,00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

23/03/24
 121,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des
Coefficients

Montant
des Honoraires

23/03/24
 B 530x
 1.34
 710,20

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature
du Praticien

Date des
Soins

Nombre

AM PC IM IV

Montant détaillé
des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

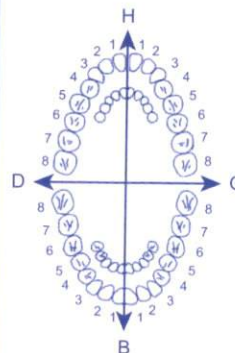
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



CCEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

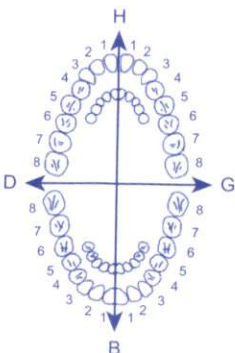
FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



CCEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saloua YAKINE
Spécialiste des Maladies de l'Appareil Digestif

Foie - Vésicule Biliaire - Pancréas - Intestins

Vidéo endoscopie Digestive:

Ftibuscopie - Recto sigmoidoscopie - Colonoscopie

Echographie Abdominale : Diagnostique et Interventionnelle

Proctologie : Hémorroïdes - Fissures - Fistules et Absès

الرکتورة سلوی یقین

إختصاصية في أمراض الجهاز الهضمي

المعدة - الأمعاء - الكبد - البواسير

الفحص الداخلي بالمنظار بالفيديو

للمعدة والأمعاء

الفحص بالصدى ما فوق الصوتية

Mohammedia. le : 12/03/2024

Enf. RMAIL Janna' Sultana

SPASMYL SIROP

1 cuillerée à café, 3 fois par jour

NAUSELIUM

1 cuillerée à soupe, 2 fois par jour avant repas

FLAGYL SIROP

1 cuillerée à café, 3 fois par jour après repas, pendant 10 jours

AZOLE

1flacon/semaine pendant 3 semaines

SPASMYL®

Trimébutine

Granulés pour suspension
buvable en flacon

COMPOSITION

Trimébutine..... 0,787 g
Excipients : saccharose, polysorbate 80, arôme orange naturel qsp100 g
Colorant : E110 – Teneur en saccharose : 3 g par cuillère à café, 9 g par cuillère à soupe.

FORME ET PRESENTATION

Granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml de suspension reconstituée.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (Type d'activité)

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE.

(A : Appareil digestif et métabolisme).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué pour les troubles du transit et de l'inconfort intestinal.

des douleurs, des troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais spasmyl dans les cas suivants :
- Hypersensibilité à la substance active
- Enfant de moins de 2 ans.

ATTENTION !

MISES EN GARDE SPECIALES :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de galactose ou de déficit en saccharase.

ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au glucose et de troubles métaboliques rares).

PRECAUTION D'EMPLOI :

En cas de diabète, tenir compte du sucre contenu dans le médicament.
EN CAS DE DOUTE NE PAS PRENDRE LE MEDICAMENT
MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

la composition).
AVIS DE VOTRE MEDICIN

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.
L'allaitement est possible lors d'un traitement par ce médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Jaune orangé S.



AZOLE®

Albendazole

Composition :

| | Suspension |
|-------------------|------------------------|
| Albendazole | 4 g |
| Excipients q.s.p. | (dont glycerol) 100 ml |

Propriétés :

L'albendazole est un benzimidazole qui exerce un effet anti-parasitaire sur les nématodes et la plupart des cestodes.

Indications thérapeutiques :

Parasitoses intestinales à un ou plusieurs parasites :

- oxyurose (Enterobius vermicularis) ;
- ascarirose (Ascaris lumbricoides) ;
- ankylostomose (Ankylostoma duodenale, Necator americanus) ;
- trichocéphalose (Trichuris trichiura) ;
- anguillulose (Strongyloides stercoralis) ;
- pour le taeniasis (Taenia saginata, Taenia solium), le traitement par l'albendazole ne doit être envisagé qu'en cas de parasitoses associées sensibles à l'albendazole ;
- giardiases (Giardia intestinalis ou duodenalis) de l'enfant ;
- trichinellose (Trichinella spiralis)

Contre-indications :

- Hypersensibilité à l'albendazole ou à l'un des constituants ou produit.
- Grossesse et l'allaitement.

Effets indésirables :

- Troubles gastro-intestinaux
- Céphalées et vertiges.
- Lors de traitement prolongé ont été rapportés : fièvre, alopecie réversible, leucopénie, augmentation des transaminases, rash

Méthode d'emploi et posologie :

| Indications | Dose quotidienne | Durée du traitement |
|---------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|
| Oxyurose | <u>Enfant</u> : 100 mg, soit 2,5 ml de suspension à 4% | 7 jours |
| | <u>Adulte</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | 7 jours plus |
| | En vue d'une éradication parasitaire définitive, imposer des mesures d'hygiène rigoureuses et traiter également l'entourage. | |
| Ascarirose Ankylostomose Trichocéphalose | <u>Enfant et Adulte</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | |
| Anguillulose Taeniasis (associé à d'autres parasitoses) | <u>Enfant et Adulte</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | pendant 3 |
| Giardiase | <u>Enfant</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | Une prise quotidienne pendant 5 jours. |

Ni purge, ni jeûne préalable ne sont nécessaires.

Si le contrôle parasitaire effectué trois semaines après le traitement est positif, une seconde cure peut être entreprise surtout en cas d'anguillulose, de trichocéphalose et de taeniasis.

Forme(s) et présentation(s) :

Flacon monodose de 10 ml de suspension buvable à 4%

Liste II (Tableau C)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc



AZOLE®

Albendazole

Composition :

| | Suspension |
|-------------------|------------------------|
| Albendazole | 4 g |
| Excipients q.s.p. | (dont glycerol) 100 ml |

Propriétés :

L'albendazole est un benzimidazole qui exerce un effet anti-parasitaire sur les nématodes et la plupart des cestodes.

Indications thérapeutiques :

Parasitoses intestinales à un ou plusieurs parasites :

- oxyurose (Enterobius vermicularis) ;
- ascarirose (Ascaris lumbricoides) ;
- ankylostomose (Ankylostoma duodenal, Necator americanus) ;
- trichocéphalose (Trichuris trichiura) ;
- anguillulose (Strongyloides stercoralis) ;
- pour le taeniasis (Taenia saginata, Taenia solium), le traitement par l'albendazole ne doit être envisagé qu'en cas de parasitoses associées sensibles à l'albendazole ;
- giardiases (Giardia intestinalis ou duodenalis) de l'enfant ;
- trichinellose (Trichinella spiralis)

Contre-indications :

- Hypersensibilité à l'albendazole ou à l'un des constituants ou produit.
- Grossesse et l'allaitement.

Effets indésirables :

- Troubles gastro-intestinaux
- Céphalées et vertiges.
- Lors de traitement prolongé ont été rapportés : fièvre, alopecie réversible, leucopénie, augmentation des transaminases, rash

Méthode d'emploi et posologie :

| Indications | Dose quotidienne | Durée du traitement |
|---------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|
| Oxyurose | <u>Enfant</u> : 100 mg, soit 2,5 ml de suspension à 4% | 7 jours |
| | <u>Adulte</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | 7 jours plus |
| | En vue d'une éradication parasitaire définitive, imposer des mesures d'hygiène rigoureuses et traiter également l'entourage. | |
| Ascarirose Ankylostomose Trichocéphalose | <u>Enfant et Adulte</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | |
| Anguillulose Taeniasis (associé à d'autres parasitoses) | <u>Enfant et Adulte</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | pendant 3 |
| Giardiase | <u>Enfant</u> : 400 mg, soit 10 ml de suspension à 4% | Une prise quotidienne pendant 5 jours. |

Ni purge, ni jeûne préalable ne sont nécessaires.

Si le contrôle parasitaire effectué trois semaines après le traitement est positif, une seconde cure peut être entreprise surtout en cas d'anguillulose, de trichocéphalose et de taeniasis.

Forme(s) et présentation(s) :

Flacon monodose de 10 ml de suspension buvable à 4%

Liste II (Tableau C)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc



Nauselium®

Domperidone

NAUSELIUM 10mg, comprimé pelliculé NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si 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.

PRESENTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable, flacon de 200 ml.

COMPOSITION

Substance active : domperidone.

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, contient 10 mg de domperidone par comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable contient 100 mg de domperidone par 100 ml de suspension buvable.

Excipients:

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, q.s.p 1 comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable, q.s.p 100 ml de suspension buvable.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTIEMETIQUE.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSELIUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

CONTRE-INDICATIONS

NAUSELIUM est contre-indiqué :

présentez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

· Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E 216). Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées), et exceptionnellement, des bronchospasmes.

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :

· Du lactose. Si vous présentez une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez déjà du kétoconazole par voie orale ou de l'érythromycine par voie orale ou certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans votre corps qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques ou le SIDA/VIH, l'antidépresseur néfazodone, ou l'aprépitant, un médicament utilisé pour réduire les nausées associées à une chimiothérapie anticancéreuse.

Il est important de demander à votre médecin ou à votre pharmacien si NAUSELIUM est sans danger pour vous si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM pendant la grossesse n'est pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre NAUSELIUM.

Allaitement

De petites quantités de NAUSELIUM ont été retrouvées dans le lait maternel. Par conséquent, l'utilisation de NAUSELIUM est déconseillée au cours de l'allaitement.

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

Agiter la suspension avant emploi.

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM 15 à 20 min avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

SURDOSAGE

En cas de surdosage, une agitation, une altération de l'état de conscience ou un état de transe, des convulsions, une confusion, une somnolence, des mouvements incontrôlés tels que des mouvements irréguliers des yeux ou une posture anormale telle qu'une torsion du cou peuvent survenir. Si vous avez utilisé ou pris trop de NAUSELIUM, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le centre antipoison, en particulier lorsqu'un enfant est concerné.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Ne prenez pas de médicament supplémentaire le plus tôt possible. Lisez la notice suivante, ne prenez pas de médicament supplémentaire. Ne prenez que ce que vous avez.



Comme tous les médicaments, NAUSELIUM est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Convulsions
- Mouvements involontaires de la face ou des bras et des jambes, tremblements, spasmes
- P.P.V : 22DH90
- Réactions allergiques (rougeurs, démangeaisons, gonflement de la face, administration et se
- Réactions allergiques (rougeurs, démangeaisons, gonflement de la face, allergies, un

· Réactions allergiques (rougeurs, démangeaisons, gonflement de la face, allergies, un

· Troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers)

· Décès inattendu résultant d'un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30

PERCENT, suspension buvable?

appropri-

5- Une fois votre traitement terminé, **rapportez** à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

Docteur Saloua YAKINE

Spécialiste des Maladies de l'Appareil Digestif

Foie - Vésicule Biliaire - Pancréas - Intestins

Vidéo endoscopie Digestive:

Ftbroscopie - Recto sigmoïdoscopie - Colonoscopie

Echographie Abdominale : Diagnostique et Interventionnelle

Proctologie : Hémorroïdes - Fissures - Fistules et Abscesses

الدركتورة سلوى يقين

إختصاصية في أمراض الجهاز الهضمي

المعدة - الأمعاء - الكبد - البواسير

الفحص الداخلي بالمنظار بالفيديو

للمعدة والأمعاء

الفحص بالصدى ما فوق الصوتية

Mohammedia, le :12/03/2024.....

Enf. RMAIL Jannat Sultana

NFS PLAQUETTES

CRP

TRANSAMINASES

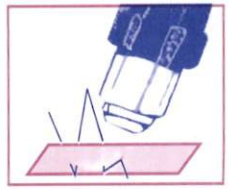
FERRITINÉMIE

مختبر ابن ياسين
LABO BEN YASSINE
Bd. Bir Anzarane Rue de Fès
Mohammedia Tél: 05 23 31 60 60

Dr. Saloua YAKINE
Spécialiste
en hépato-gastro-entérologie
Bd Abderrahmane Serghini, Imm. Bouargane
Appt N°3, 1er Étage Mohammedia
Tél: 05 23 30 29 44 Urgence: 05 23 31 60 60

شارع عبد الرحمان السرخيني - عمارة بوركان رقم 3 الطابق الأول المحمدية - الهاتف : 05 23 30 29 44 - المستعجلات: 05 23 31 60 60

Bd. Abderrahmane Serghini, Imm. Bouargane - Appt, N°3, 1er étage Mohammadia - Tél: 05 23 30 29 44 - Urgence: 05 23 31 60 60



INPE : 093001816

Facture 72706

INPE: 093001816 ICE: 001644349000059 Patente : 39403860 IF : 54507300

Le : 23/03/2024

Analyses effectuées le: 23/03/2024

Code.....: 1DJ9880

Pour.....: **Enf. RMAIL JANNAT SULTANA**

Sur prescription du : Dr YAKINE

EXAMENS EFFECTUES :

| Code Acte dans la NABM | Acte de Biologie demandé | Cotation B | Coefficient | Prix en DH |
|------------------------|--------------------------|------------|-------------|------------|
| B216 | NFS | 80 | 1.34 | 107.20 |
| B457 | CRP | 100 | 1.34 | 134.00 |
| B146 | TGO | 50 | 1.34 | 67.00 |
| B147 | TGP | 50 | 1.34 | 67.00 |
| B154 | FERRI | 250 | 1.34 | 335.00 |

Total du <>

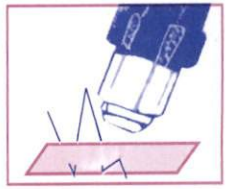
B530

Montant en dh

710.20

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE : 710.20 DHS

مختبر ابن ياسين
LABO IBN YASSINE
Bd. Bir Anzarane Rue de Fès
Mohammédia Tél : 05 23 32 64 01



Laboratoire Ibn Yassine

Analyses Médicales تحيلات طبية

INPE : 093001816



1DJ9880

Prélèvement du : 23/03/2024

Référence : 403CNSS25892

23/03/2024

Enf. RMAIL JANNAT SULTANA

Médecin: Dr. YAKINE

EXAMENS DE SANG HEMATOLOGIE

| Analyses | Résultats | | Normes | Antécédents |
|-------------------------------------------------|-----------|----------|------------------|-------------|
| NUMERATION GLOBULAIRE (sysmex KX 21N) | | | | |
| Globules rouges.....: | 5.29 | M/mm3 | (4,0 - 5,4) | |
| Hemoglobine.....: | 14.3 | g/100 ml | (12,5 - 14,5) | |
| Hematocrite.....: | 43 | % | (37 - 45) | |
| V.G.M.....: | 81 | μ3 | (77 - 91) | |
| T.C.M.H.....: | 27 | pg | (24 - 30) | |
| C.C.M.H.....: | 33.3 | % | (30 - 35) | |
| Plaquettes.....: | 205000 | /mm3 | 150000-400000 | |
| Globules blancs.....: | 6 200 | /mm3 | (4.500 - 13.500) | |

FORMULE LEUCOCYTAIRE

| | | | |
|-------------------------------|------|------|---------------|
| Polynucléaires Neutrophiles: | 51 | % | 40-60 |
| soit.....: | 3162 | /mm3 | (1800 - 8000) |
| Polynucléaires Eosinophiles: | 8 | % | 1-4 |
| soit.....: | 496 | /mm3 | (45 - 600) |
| Polynucléaires Basophiles...: | - | % | 0-2 |
| soit.....: | | /mm3 | (0 -200) |
| Lymphocytes.....: | 35 | % | 35-50 |
| soit.....: | 2170 | /mm3 | (1500 - 6500) |
| Monocytes.....: | 6 | % | 0-6 |
| soit.....: | 372 | /mm3 | (0 - 800) |

BIOCHIMIE

PROTEINE C REACTIVE (CRP)

(Agglutination)

| | | | |
|----------------------------------|----------|-------|----------|
| Titre.....: | <6 | mg/l | <6 |
| Réaction.....: | négative | | |
| Transaminases - SGOT (ASAT) ...: | 22 | UI/l | (< 40) |
| - SGPT (ALAT) ...: | 30 | UI/l | (< 45) |
| Ferritine..... : | 13.1 | ng/ml | (7- 140) |