

# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des
<b>O.D.F.</b> Prothèses dentaires				

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

W18-390903

DATE DE DEPOT

02/02/2019

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle 30263
Nom & Prénom <b>BOUTALEB M. GHALI</b>		
Fonction : <b>CDB</b>	Phones <b>06.61.18.14.12</b>	
Mail		
<b>MEDECIN</b>		
Prénom du patient <b>BOUTALEB RANHA</b>		
Adhérent <input type="checkbox"/>	Conjoint <input type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>
Age		Date
Nature de la maladie		Date 1ère visite
<b>GCA</b>		<b>20-03-19</b>
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances		
<b>NON</b>		
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
<b>C</b>		<b>3000DH</b>
<b>PHARMACIE</b>		
Date <b>20/03/2019</b>		
Montant de la facture		
<b>271,10</b>		
<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>		
Date <b>23/03/19</b>		
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires	
<b>B-160</b>	<b>4550DH</b>	
<b>LIAIRES MEDICAUX</b>		
Date		
Nombre		Montant détaillé des Honoraires
PC	IM	IV

PHARMACIE PRESTIGIA  
RYAD AL ANDALOUSS  
HAY RYAD RABAT  
Tél: 0537-57-15-84

L.A.M. RABAT  
Tél: 05 37 71 05 06  
05 37 23 23 05 37 71 50 60  
25995554 IF 13349086

Docteur Afifa Cherkaoui

Spécialiste des maladies  
des nourrissons et des enfants



الدكتورة عفيفة الشرقاوي

إختصاصية في أمراض  
الرضع والأطفال

الرباط، في 20-3-19

BOUTACEA

RANIA

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1.  
Ain sebaa Casablanca  
Enterogermina susp b 10 n  
PPV : 60,00 DH



LOT : SMA012  
PER: 02/2020

NO - DOL FEN 200MG  
CP PEL B30

P.P.V : 23DH50



Effevalgen 500g 16h 6r

ni besoin d'alternance

23,50 Aupfen 200g 16h 6h

23,20 Aupfen 200g 16h 6h

60,00 Enterogermina 10n 3p 8h

52,40 Sweete 3p 15h

52,40 Sweete 3p 15h

Syn Doubeu chel

Syn Doubeu chel

Syn Doubeu chel

4, Rue Melouya, appt. n°3, Agdal, Rabat

Tél. cabinet : 0537.67.56.42

4, زنفة ملوية شقة 3 أكدال. الرباط

العيادة : 0537.67.56.42

PHARMACIE PRESTIGIA  
RYADAL-ADALOUSS  
HAY RYADAL-ADALOUSS  
Tél: 0537-57-15-84

Docteur CHEIKH OULA  
Pédiatre  
Rabat

M2,00 / Pagine 5  
J'ay bon l'hopital et les  
pas d'ins

271,10

Docteur CHERNOULLA  
Pédiatre  
4, Rue Melouze, Agde - 34200  
Tél : 04 67 67 55 22







**UPSA**

# **EFFERALGAN® 500 mg**

**PARACÉTAMOL**

**Granulés en sachet  
Arôme vanille-fraise**

**500 mg**

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
  - Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
  - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours en cas de fièvre et 5 jours en cas de douleur.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## **Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet ?
3. Comment prendre EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## **1. QU'EST-CE QUE EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs faibles et moyennes et/ou de la fièvre.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet ?**

**Ne prenez jamais EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet :**

- Si vous êtes allergique au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie (insuffisance hépatique ou maladie évolutive décompensée du foie).

## **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet

- Si vous pesez moins de 50 kg
- En cas d'insuffisance hépatique (maladie du foie) légère ou modérée

zidovudine, sauf sur avis médical.

- Métoclopramide (médicament utilisé pour le traitement des nausées) et les autres médicaments qui accélèrent la vidange de l'estomac. Ces médicaments peuvent augmenter l'absorption et accélérer la survenue de l'effet de EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet.
- Médicaments ralentissant la vidange de l'estomac. Ces médicaments peuvent retarder l'absorption et retarder l'effet de EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet.
- Cholestyramine (médicament utilisé pour réduire les niveaux élevés de lipides dans le sang). Ce médicament peut réduire l'absorption et retarder l'effet de EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet. Vous devez par conséquent ne pas prendre de cholestyramine dans l'heure suivant la prise de paracétamol.
- Anticoagulants oraux, en particulier la warfarine (médicaments fluidifiant le sang). La prise répétée de paracétamol pendant plus d'une semaine augmente les risques de saignements. La prise de paracétamol à long terme ne doit donc se faire que sur avis médical. La prise occasionnelle de paracétamol n'a aucun effet significatif sur les risques de saignements.
- Aspirine (ou Acide acétylsalicylique, médicament utilisé pour le traitement de la douleur et de la fièvre) et chloramphénicol (agent antibiotique). Une réduction de la dose d'aspirine et de chloramphénicol, supervisée par un médecin, peut être nécessaire.

## **Effet de la prise de EFFERALGAN 500 mg, granulés en sachet sur les analyses de sang :**

Si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang ou de la glycémie (sucre dans le sang), informez-le que vous prenez ce médicament.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres**



# PARGINE

L-Aspartate de L-Arginine



## 1- IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

**PARGINE® 5 g. solution buvable en ampoule.**

### b) COMPOSITION QUALITATIVE

L-Aspartate de L-Arginine

Excipients pour une ampoule de 10 ml : glycérol, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216), glycyrrhizinate mono-ammoniacal, saccharine sodique, eau potable.

### COMPOSITION QUANTITATIVE

L-Aspartate de L-Arginine ..... 5,000 g  
pour une ampoule de 10 ml

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable en ampoule autocassable de 10 ml - boîte de 20.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ACIDE AMINE

- (A: Voie digestive et métabolisme).

## 2- DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

(INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Retards staturaux de l'enfant avec vitesse de croissance insuffisante, ne relevant pas d'un traitement par l'hormone de croissance.

## 3- ATTENTION!

### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

(CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

En cas d'antécédents d'allergie à l'un des constituants de la solution notamment les parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle.

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

### b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### d) LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle, glycérol.

## 4- COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### a) POSOLOGIE

Administration par voie orale à la dose de 700 mg/kg en une prise quotidienne unique le soir 2 heures après le repas, durant 3 mois ; la dose maximale quotidienne est de 15 g d'aspartate d'arginine, soit de 1 à 3 ampoules par jour selon le poids de l'enfant.

### b) MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Ne pas injecter.

### c) FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

Les ampoules diluées dans un verre d'eau doivent être administrées 2 heures minimum après le repas du soir.

Ne pas hésiter si cela est nécessaire à avancer l'heure du dîner afin de respecter cette recommandation.

### d) DUREE DU TRAITEMENT

La durée du traitement est fixée à 3 mois.

Se conformer à la prescription du médecin.

### e) CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En cas de surdosage accidentel, consultez un médecin.

## 5- EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

(EFFETS INDESIRABLES)

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT ENTRAINER, CHEZ CERTAINES PERSONNES, DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.

## 6- CONSERVATION

a) NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Laboratoires **LAPROPHAN S.A.** 21, rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires **MEDA**

030602F81050P290909



LOT : JMA402  
PER: 04/2020

SMECTA 3G  
SACHETS B30



P P V 52DH40



INFORMATIONS A CONNAITRE  
SMECTA, poudre pour suspension

# smecta® 3g

Diosmectite

poudre pour suspension buvable en sachet

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?  
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

3. Comment prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX

(A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de : • Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte • Diarrhée chronique (de longue durée) • Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac et/ou l'intestin.

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

**Ne prenez jamais SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :**

- Allergie à la diosmectite ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».

Faites attention avec SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :  
Ce médicament contient deux sucres (le glucose et le saccharose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament doit être utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.

Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin.

Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- s'alimenter le temps de la diarrhée, en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- en privilégiant les viandes grillées, le riz.

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :**

Pour éviter de diminuer l'efficacité d'un autre traitement, il convient d'espacer la prise de SMECTA de tout autre médicament. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

**Grossesse et 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.

Informez votre médecin si vous allaitez.

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

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à

utiliser des machines n'a été réalisée. Toutefois, l'effet attendu est nul ou négligeable.

**Informations importantes concernant certains composants de SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet :**

Ce médicament contient du glucose et du saccharose (voir rubrique « Faites attention avec SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet »).

**3. COMMENT PRENDRE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?**

**Posologie**

**Traitement de la diarrhée aiguë :**

Chez le nourrisson et l'enfant :

- Avant 1 an : 2 sachets par jour pendant 3 jours puis 1 sachet par jour.

- Après 1 an : 4 sachets par jour pendant 3 jours puis 2 sachets par jour.

Chez l'adulte : en moyenne 3 sachets par jour. En pratique, la posologie peut être doublée en début de traitement.

Autres indications :

Chez le nourrisson et l'enfant :

- Avant 1 an : 1 sachet par jour.

- Entre 1 et 2 ans : 1 à 2 sachets par jour.

- Après 2 ans : 2 à 3 sachets par jour.

Chez l'adulte : en moyenne 3 sachets par jour.

**Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Le contenu du sachet doit être mis en suspension juste avant utilisation.

Chez l'enfant et le nourrisson :

Le contenu du sachet peut être délayé dans un biberon de 50 ml d'eau à répartir au cours de la journée, ou bien mélangé à un aliment semi-liquide : bouillie, compote, purée, « petit-pot »...

Chez l'adulte :

Le contenu du sachet peut être délayé dans un demi-verre d'eau

Prenez ce médicament de préférence après les repas dans les œsophagites, à distance des repas dans les autres indications.

**Si vous avez pris plus de SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet est susceptible d'avoir des

effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet : • Constipation, cédat habituellement à la réduction de la posologie mais pouvant dans de rares cas conduire à l'arrêt du traitement ; • Flatulences ; • Vomissements ;

Au cours de la commercialisation, de très rares cas de manifestations allergiques comprenant urticaire, éruption, prurit et angio-œdème ont été rapportés. Des cas d'aggravation de constipation ont également été rapportés.

**5. COMMENT CONSERVER SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur l'emballage.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

**6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**

**Que contient SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?**

**La substance active est :**

Diosmectite ..... 3,000 g  
Pour un sachet de 3,760 g.

**Les autres composants sont :**

Glucose monohydraté, saccharine sodique, arôme orange\*, arôme vanille\*\*.

\*Composition de l'arôme orange : maltodextrine, saccharose, gomme arabique (E414), esters mono-et diacétyltartriques des mono- et diglycérides d'acides gras (E472e), dioxyde de silicium (E551) parfum orange.

\*\*Composition de l'arôme vanille : maltodextrine, saccharose, triacétate de glycéryle (E1518), dioxyde de silicium (E551), alcool éthylique, lécithine de soja (E322), parfum vanille.

**Qu'est-ce que SMECTA et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour suspension buvable en sachet.

Boîte de 30 sachets.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 29/08/2014.

**IPSEN Pharma  
maphar**

Km 10, route côtière 111,

quartier industriel, Zenata, Ain Sebaâ - Maroc

Rachid LAMRINI, Pharmacien Responsable

M0001023-01



*Spécialiste des maladies  
des nourrissons et des enfants*



إختصاصية في أمراض  
الرضع والأطفال

Rabat, le 20019. الرباط، في

BOUTALLO RANINA

u/ Copno + A.T.D  
y/ Parasito per 3 job suib.

L.A.M. Riad  
05 37 71 05 06  
05 37 71 50 60  
23 23-05 37 71 50 60  
3349086  
- IF : 3349086

Docteur CHEMISTOT, A.  
Pédiatre  
A. Rue Merouya, Agdal - 5  
Tél. 37 67 60

4, Rue Melouya, appt. n°3, . Agdal. Rabat — الرباط أكدال. الشقة 3.  
Tél . cabinet : 0537.67.56.42 : العيادة



# L.A.M. RIAD

13, Angle Avenue Almelia et rue Meziata - Hay Riad  
(City Center - ACIMA) - RABAT

Tél : 05 37 71 05 06 / 05 37 57 23 23 - Fax : 05 37 71 50 60

Site-Web : [www.laboriad.ma](http://www.laboriad.ma) - E-mail : [laboratoireriad@gmail.com](mailto:laboratoireriad@gmail.com)

**FACTURE N° : 190302255**

Rabat le 23-03-2019

Enff Rania BOUTALEB

Date de l'examen : 23-03-2019

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
0255	Coproculture + identification: PARASITO DES SELLES (1)	B100	B
		B60	B

Total des B : 160

TOTAL DOSSIER : 455.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent cinquante-cinq dirhams .

L.A.M. Riad  
Tél : 05 37 71 05 06  
05 37 57 23 23 - 05 37 71 50 60  
Pat : 25995358 - IF : 3349086



Patente N°: 25995358 - CNSS: 9114357 - IF: 3349086 RIB: 013 810 01214 000040 001 27 94 BMCI RYAD NAKHIL -  
ICE: 001685262000044 - INPE: 103060877



- Analyses Médicales
- Biologie Spécialisée
- Procréation Médicalement Assistée.
- Cytogénétique Moléculaire.

Edité le 25-03-2019 à 09:16

Prescripteur : **Dr Afifa CHERKAOUI**

Enregistré le : 23-03-2019 à 13:31  
Prélevé le : 23-03-2019

EXAMEN du 23-03-2019  
**Enff BOUTALEB Rania**  
**Code Patient :1803172021**  
Né(e) le : 27-10-2008



## MICROBIOLOGIE

### COPROCULTURE

#### EXAMEN MACROSCOPIQUE

Aspect /Consistance :  
Couleur :

Selles pateuses.  
Brun foncé

#### EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes :  
Hématies :  
Levures :

Absence  
Nombreuses  
Absence

#### BACTERIOLOGIE

Sur milieux spécifiques et après enrichissement Biomérieux SA

Cultures :  
Absence de Salmonella, Shigella, Campylobacter et Yersinia.

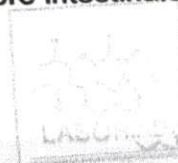
#### MYCOLOGIE

Cultures :

Les milieux de Sabouraud n'ont pas mis en évidence de développement mycélien.

Conclusion :

Cultures évoquant une flore intestinale normale.



Médecin Biologiste  
Tél : 05 37 71 05 06  
05 37 57 23 23  
Fax: 05 37 71 50 60

Examen du 23-03-2019 – 1903232310 – Enff Rania BOUTALEB

Page 2 sur 2

## PARASITOLOGIE

### EXAMEN PARASITOLOGIQUE DES SELLES(1)

Aspect des selles :  
Couleur :

Selles pateuses.  
Brun foncé

Examen macroscopique :

Absence de parasite visible à l'oeil

Examen microscopique après  
concentration  
(Méth. de MIF et de BAILENGER)

ABSENCE d'Oeufs, de Formes végétatives et de  
Kystes

Résultat Validé biologiquement par : Dr. EL ATTAR Jalil

