

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.

Biologie 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.

Éducation :

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.

Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0044931

ND: 34400

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6946 Société : Royal Air Maroc
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MABBAR Nadia
Date de naissance : 17/12/1965
Adresse : 17, Rue Arrouani Oas
Casablanca
Tél. : 06 78 28 48 24 Total des frais engagés : 4 530,00 dh Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

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

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 23/07/2020





9/10/2010

99.061 g/bat Nasle
Dagmone
49,60
Durc 100.00



RYAD ONCOLOGIA CLINIC
15, Allée du Persée
Quartier des Hôpitaux Extension
Casablanca

Tél: 0522 86 27 00 Fax: 0522 86 25 56

124.30
201 3m

Dr BENCHAKROUN
Onco-Radiothérapie
INP N° 091026427

12894.40
Durc 100.00



99, -



T = 894,40

Pr. A. Acharki

Onco-Radiothérapeute

Dr. O. Alami

Onco-Radiothérapeute

Dr. H. El Boussairi

Onco-Radiothérapeute

Pr. A. Benider

Onco-Radiothérapeute

Pr. S. Sahraoui

Onco-Radiothérapeute

Pr. N. Benchakroun

Onco-Radiothérapeute

Pr. Z. Bouchbika

Onco-Radiothérapeute

16-09-2020
Naybar Nadia

Dosage v. H
BpHo sHo G. l'apex
BpHo sHo
CA 15-3

Pr. BENCHAKROUN Nadia
Onco-Radiothérapeute
INP N° 091026427

Laboratoire Bir Anzarane
117, Bd. Bir Anzarane
CASABLANCA

Naybar Nades

Pr. A. Acharki
Onco-Radiothérapeute

Dr. O. Alami
Onco-Radiothérapeute

Dr. H. El Boussairi
Onco-Radiothérapeute

Pr. A. Benider
Onco-Radiothérapeute

Pr. S. Sahraoui
Onco-Radiothérapeute

Pr. N. Benchakroun
Onco-Radiothérapeute

Pr. Z. Bouchbika
Onco-Radiothérapeute

SSaws

St bon laek & gauche

PIZATT lumenel B

Jaune ech

Echo color pelu

Pr. N. Benchakroun
Onco-Radiothérapeute
INP N° 091026427

CENTRE DE RADIOLOGIE AGUSTIC
409, Bd Brahim Roudani - Maroc
MUSM 20140 - Casablanca
Tél : 05 22 86 27 00 / 86 25 31
Fax : 05 22 86 25 56 / 86 25 31
GSM : 06 61 99 67 26
Email : info@agustic.ma

MB757 0123
LOT PER
Prix 99.00

Magmine

Magnésium 300 mg
Vitamine B₆
SANS SUCRE ET SANS SEL

COMPOSITION

Un comprimé sans sucre et sans sel contient :

magnésium	300 mg
Vitamine B ₆	2 mg

PROPRIETES

Le magnésium est indispensable au bon fonctionnement du cœur, des nerfs, des muscles et des différentes phases du métabolisme de l'organisme. **MAGMINE** à base de 300 mg de magnésium et de vitamine B₆, permet de couvrir les besoins quotidiens en magnésium dans certaines situations :

- Effort physique intense
- Crampes et tensions musculaires, fatigue physique,
- Alimentation déséquilibrée, avec carence nutritionnelle chez les personnes âgées, chez l'adolescent et en cas de régime alimentaire pendant des cures d'amaigrissement
- Surmenage, activité intellectuelle intense
- Stress, lassitude, difficulté d'endormissement
- Croissance chez l'adolescent

CONSEILS D'UTILISATION

- Prendre 1 comprimé par jour, à avaler, en buvant un verre d'eau.

PRESENTATION

Boite de 30 comprimés

Laboratoires JUVA SANTE
8, Rue Christophe Colomb
75008 - PARIS

PPV: 49,60 DH
LOT: 20006
EXP: 04/2023

MCC220MA118PE-02

09.01.2020

120x420-120x37:40gr-C5

Notice :

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

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 ou votre pharmacien.

- 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 ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirables non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?

21 05 1
03/2025
124 BH 30

mé en boîte de 30

nt de prendre
ations

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUEL

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez toutes les femmes, quel que soit leur âge, peuvent survenir :

- des anomalies de l'utérus (cancer de l'utérus dont cancer de l'endomètre) pouvant se manifester par des saignements qui doivent amener à consulter rapidement,
- des accidents thrombo-emboliques (formation de caillots au niveau des vaisseaux sanguins),
- des troubles visuels,
- des affections et des lésions inflammatoires du nerf optique, et dans de très rares cas une cécité,
- des troubles du goût, des engourdissements ou des fourmillements de la peau
- des bouffées de chaleur, des démangeaisons au niveau de la vulve,
- des nausées qui cèdent en fractionnant les prises, de la diarrhée et de la constipation,
- des pertes gynécologiques peu importantes,
- des éruptions cutanées parfois sévères, des réactions allergiques, une chute des cheveux,
- des maux de tête,
- des modifications biologiques portant sur les enzymes du foie,
- en cas de microchirurgie reconstructive retardée, des complications au niveau du lambeau de reconstruction ont été décrites.
- une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie),
- une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) ou une

21 05 1
03/2025
124 BH 30

mé en boîte de 30

nt de prendre
ations

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUEL

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez toutes les femmes, quel que soit leur âge, peuvent survenir :

- des anomalies de l'utérus (cancer de l'utérus dont cancer de l'endomètre) pouvant se manifester par des saignements qui doivent amener à consulter rapidement,
- des accidents thrombo-emboliques (formation de caillots au niveau des vaisseaux sanguins),
- des troubles visuels,
- des affections et des lésions inflammatoires du nerf optique, et dans de très rares cas une cécité,
- des troubles du goût, des engourdissements ou des fourmillements de la peau
- des bouffées de chaleur, des démangeaisons au niveau de la vulve,
- des nausées qui cèdent en fractionnant les prises, de la diarrhée et de la constipation,
- des pertes gynécologiques peu importantes,
- des éruptions cutanées parfois sévères, des réactions allergiques, une chute des cheveux,
- des maux de tête,
- des modifications biologiques portant sur les enzymes du foie,
- en cas de microchirurgie reconstructive retardée, des complications au niveau du lambeau de reconstruction ont été décrites.
- une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie),
- une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) ou une

21 05 1
03/2025
124 BH 30

mé en boîte de 30

nt de prendre
ations

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUEL

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez toutes les femmes, quel que soit leur âge, peuvent survenir :

- des anomalies de l'utérus (cancer de l'utérus dont cancer de l'endomètre) pouvant se manifester par des saignements qui doivent amener à consulter rapidement,
- des accidents thrombo-emboliques (formation de caillots au niveau des vaisseaux sanguins),
- des troubles visuels,
- des affections et des lésions inflammatoires du nerf optique, et dans de très rares cas une cécité,
- des troubles du goût, des engourdissements ou des fourmillements de la peau
- des bouffées de chaleur, des démangeaisons au niveau de la vulve,
- des nausées qui cèdent en fractionnant les prises, de la diarrhée et de la constipation,
- des pertes gynécologiques peu importantes,
- des éruptions cutanées parfois sévères, des réactions allergiques, une chute des cheveux,
- des maux de tête,
- des modifications biologiques portant sur les enzymes du foie,
- en cas de microchirurgie reconstructive retardée, des complications au niveau du lambeau de reconstruction ont été décrites.
- une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie),
- une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) ou une

21 05 1
03/2025
124 BH 30

mé en boîte de 30

nt de prendre
ations

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUEL

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez toutes les femmes, quel que soit leur âge, peuvent survenir :

- des anomalies de l'utérus (cancer de l'utérus dont cancer de l'endomètre) pouvant se manifester par des saignements qui doivent amener à consulter rapidement,
- des accidents thrombo-emboliques (formation de caillots au niveau des vaisseaux sanguins),
- des troubles visuels,
- des affections et des lésions inflammatoires du nerf optique, et dans de très rares cas une cécité,
- des troubles du goût, des engourdissements ou des fourmillements de la peau
- des bouffées de chaleur, des démangeaisons au niveau de la vulve,
- des nausées qui cèdent en fractionnant les prises, de la diarrhée et de la constipation,
- des pertes gynécologiques peu importantes,
- des éruptions cutanées parfois sévères, des réactions allergiques, une chute des cheveux,
- des maux de tête,
- des modifications biologiques portant sur les enzymes du foie,
- en cas de microchirurgie reconstructive retardée, des complications au niveau du lambeau de reconstruction ont été décrites.
- une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie),
- une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) ou une

21 05 1
03/2025
124 BH 30

mé en boîte de 30

nt de prendre
ations

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUEL

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez toutes les femmes, quel que soit leur âge, peuvent survenir :

- des anomalies de l'utérus (cancer de l'utérus dont cancer de l'endomètre) pouvant se manifester par des saignements qui doivent amener à consulter rapidement,
- des accidents thrombo-emboliques (formation de caillots au niveau des vaisseaux sanguins),
- des troubles visuels,
- des affections et des lésions inflammatoires du nerf optique, et dans de très rares cas une cécité,
- des troubles du goût, des engourdissements ou des fourmillements de la peau
- des bouffées de chaleur, des démangeaisons au niveau de la vulve,
- des nausées qui cèdent en fractionnant les prises, de la diarrhée et de la constipation,
- des pertes gynécologiques peu importantes,
- des éruptions cutanées parfois sévères, des réactions allergiques, une chute des cheveux,
- des maux de tête,
- des modifications biologiques portant sur les enzymes du foie,
- en cas de microchirurgie reconstructive retardée, des complications au niveau du lambeau de reconstruction ont été décrites.
- une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie),
- une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) ou une

21 05 1
03/2025
124 BH 30

mé en boîte de 30

nt de prendre
ations

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAMOXIFENE GT 20 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUEL

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez toutes les femmes, quel que soit leur âge, peuvent survenir :

- des anomalies de l'utérus (cancer de l'utérus dont cancer de l'endomètre) pouvant se manifester par des saignements qui doivent amener à consulter rapidement,
- des accidents thrombo-emboliques (formation de caillots au niveau des vaisseaux sanguins),
- des troubles visuels,
- des affections et des lésions inflammatoires du nerf optique, et dans de très rares cas une cécité,
- des troubles du goût, des engourdissements ou des fourmillements de la peau
- des bouffées de chaleur, des démangeaisons au niveau de la vulve,
- des nausées qui cèdent en fractionnant les prises, de la diarrhée et de la constipation,
- des pertes gynécologiques peu importantes,
- des éruptions cutanées parfois sévères, des réactions allergiques, une chute des cheveux,
- des maux de tête,
- des modifications biologiques portant sur les enzymes du foie,
- en cas de microchirurgie reconstructive retardée, des complications au niveau du lambeau de reconstruction ont été décrites.
- une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie),
- une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie) ou une

Laboratoire d'Analyses de Biologie Médicale Bir Anzarane

117, Bd Bir Anzarane 20 100 Maarif Casablanca

Tél : 05 22 99 46 63/ 05 22 25 82 05 Fax : 05 22 98 09 11

ICE : 001748386000083

Patente : 35870583

IF : 01006693

CNSS : 7070999

Compte bancaire : BMCI Casa Normandie

RIB : 013 780 01802 000329 001 80 48

INPE : 093001196

Casablanca le : 09-07-2020

Mme Nadia MAJBAR

FACTURE N° 2007091005

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0110	Cholestérol HDL +LDL	B80	B
PS	Prélèvement sang	E25	E
9105	FORFAIT DE SECURITE POUR ECHANTILLON SANGUIN	E0	E
	Cholestérol Total	B30	B
0363	Marqueur Tumoral : Ca 15-3	B400	B
	Vitamine D 25-OH (D2+D3)	B450	B
0104	Calcium	B30	B
0129	Phosphore minéral	B40	B
0134	Triglycérides	B60	B

Total de B : 1090

TOTAL DOSSIER	1485.60 DH
---------------	------------

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille quatre cent quatre-vingt-cinq dirhams soixante centimes

Laboratoire d'Analyses
de Biologie Médicale
Bir Anzarane
117, Bd. Bir Anzarane - Casa
ICE : 001748386000083
INPE : 093001196



Prescripteur : . .

Dossier ouvert le : 09-07-2020 08:22

Edité le : 09-07-2020

Réf : 2007091005

Mme MAJBAR Nadia

Page 1 / 1

Compte Rendu d'Analyse

Laboratoire certifié AFNOR ISO 9001:2015 N°2 020/85901

BIOCHIMIE SANGUINE

Roche Cobas 6000

Calcium:	88.20 mg/l	(86.00-102.00)	14-01-2020 94.80
Phosphorémie:	33.30 mg/L 1.1 mmol/L	(25.00-45.00) (0.8-1.4)	14-01-2020 30.70
Cholestérol total:	2.02 g/l 5.22 mmol/L	(<2.00) (<5.17)	14-01-2020 2.10
Cholestérol HDL:	0.47 g/L 1.21 mmol/L	(>0.40) (>1.03)	14-01-2020 0.73
Cholestérol LDL:	1.32 g/L 3.41 mmol/L	(<1.60) (<4.14)	14-01-2020 1.25
Triglycérides:	1.15 g/L 1.31 mmol/L	(0.40-1.50) (0.46-1.71)	14-01-2020 0.62

VITAMINES

Vitamine D total (Roche):	38.1 ng/ml	(30.0-100.0)	14-01-2020 30.4
(Cobas 6000)	95.3 nmol/l	(75.0-250.0)	

MARQUEURS

CA 15.3:	16.64 UI/mL	(<25.00)	14-01-2020 14.16
(Cobas e 411)			

Fin du compte rendu

Laboratoire Bir Anzarane
777, Bd. Bir Anzarane
CASABLANCA

Dr A. Azeddoug

Médecin Biologiste

Biologistes Responsables :

- Dr. A. AZEDDOUG

- Dr. N. BAAJ

Laboratoire certifié AFNOR ISO 9001:2015 n°2020/85901

Dossier Valide



مركز الفحص الطبي بالأشعة الروداني CENTRE DE RADIODIAGNOSTIC ROUDANI

Dr. Houriya AMRANI MIKOU
Dr. Naïma BENJELLOUN DEBBAGH
Dr. Wafae MSEFER FAROUQI
Dr. Yasmina TAHIRI ZIATI
Dr. Abderrahim ADIL

Mammographie Numérisée / Tomosynthèse - Sénologie Interventionnelle -
Echographie Obstétricale 3D 4D - Echographie / Doppler Couleur - Ostéodensitométrie
Radiologie Conventiennelle - Radiologie Interventionnelle - Rachis Entier - Gonométrie
I.R.M. 1.5 Tesla - Scanner Spirale - Dentascanner

Casablanca, le 09/07/2020

FACTURE N° : FA:00 5529/20
Nom : MAJBAR NADIA

Arrêtée la présente facture à la somme de :

900,00 Dhs

MILLE NEUF CENTS DHS

Pour le(s) examen(s) suivant(e) :

ECHOGRAPHIE MAMMAIRE

300,00 Dhs

ECHOGRAPHIE ABDOMINO-PELVienne

700,00 Dhs

MAMMO-TOMOSYNTHÈSE

900,00 Dhs

Total : 1 900,00 Dhs

Mode de règlement : CHEQUE

ATTIJARI WAFABANK /007780000357900000015342

INPE : 090000324



Dr. Houriya AMRANI MIKOU
Dr. Naïma BENJELLOUN DEBBAGH
Dr. Wafae MSEFER FAROUQI
Dr. Yasmina TAHIRI ZIATI
Dr. Abderrahim ADIL

Mammographie Numérisée / Tomosynthèse - Sénologie Interventionnelle -
Echographie Obstétricale 3D 4D - Echographie / Doppler Couleur - Ostéodensitométrie
Radiologie Conventionnelle - Radiologie Interventionnelle - Rachis Entier - Gonométrie
I.R.M. 1.5 Tesla - Scanner Spirale - Dentascanner

Casablanca, Le 09/07/2020

Patient
Médecin traitant
Examen(s) réalisé(s)

MAJBAR NADIA
DR BENCHAKROUN NADIA
ECHOGRAPHIE ABDOMINO-PELVIENNE

COMPTE RENDU

Résultats :

A l'étage abdominal :

- Foie de contours réguliers et de volume normal, très discrètement hyperéchogène hétérogène, d'allure stéatosique, sans lésion focale décelable à son niveau.
- Perméabilité et topographie normales des vaisseaux portes et sus hépatiques.
- Vésicule biliaire alithiasique, à paroi fine ; il n'est pas objectivé de douleur au passage de la sonde en regard de l'aire vésiculaire.
- Les voies biliaires intra et extra-hépatiques ne sont pas dilatées.
- Pancréas de dimensions normales, d'échostructure homogène.
- Rate homogène, de taille normale.
- Les deux reins présentent des contours réguliers, des dimensions normales. Les cavités pyélo-calicielles ne sont pas dilatées.
- Il n'est pas visualisé d'épanchement ni de masse anormale.

A l'étage pelvien :

- Utérus antéversé antéfléchi, en involution post-ménopausique, mesurant : L = 56 mm, l = 41 mm, ép = 36 mm.
- Endomètre fin, d'épaisseur = 2 mm.
- Présence de spots hyperéchogènes du myomètre para-cavitaire postérieur, pouvant s'intégrer dans le cadre de discrets remaniements adénomiosiques.
- Ovaires en involution post-ménopausique, hypoéchogènes, homogènes, mesurant :
 - *Ovaire droit : L = 25 mm, l = 19 mm, ép = 8 mm.
 - *Ovaire gauche : L = 21 mm, l = 21 mm, ép = 9 mm.
- Il n'est pas visualisé d'épanchement ni de masse annexielle anormale.



مركز الفحص الطبي بالأشعة الروداني CENTRE DE RADIODIAGNOSTIC ROUDANI

Dr. Houriya AMRANI MIKOU

Dr. Naïma BENJELLOUN DEBBAGH

Dr. Wafae MSEFER FAROUQI

Dr. Yasmina TAHIRI ZIATI

Dr. Abderrahim ADIL

Mammographie Numérisée / Tomosynthèse - Sénologie Interventionnelle -

Echographie Obstétricale 3D 4D - Echographie / Doppler Couleur - Ostéodensitométrie

Radiologie Conventionnelle - Radiologie Interventionnelle - Rachis Entier - Gonométrie

I.R.M. 1.5 Tesla - Scanner Spirale - Dentascanner

Conclusion :

- Foie discrètement hyperéchogène d'allure stéatosique, sans lésion focale d'allure suspecte associée.
- Très discrets remaniements myomètre paracavitaire pouvant s'intégrer dans le cadre d'une discrète adénomyose (asymptomatique).
- Absence d'anomalie échographique d'allure suspecte décelable ce jour tant à l'étage abdominal que pelvien.

En vous remerciant de votre confiance

Dr N. BENJELLOUN

Dr. Naïma BENJELLOUN DEBBAGH
RADIOLOGUE - SÉNOLGUE

CENTRE DE RADIODIAGNOSTIC
ROUDANI
400, Bd Brahim Roudani - Maârif
20.100 - Casablanca
Tél : 0522 25 22 96 / 05 22 25 13 02 / 05 22 25 13 02
Fax : 05 22 25 13 07 / 05 22 25 50 70 - E-mail : roudani@hotmail.fr

Patient	MAJBAR NADIA
Médecin traitant	DR BENCHAKROUN NADIA
Examen(s) réalise(s)	MAMMO-TOMOSYNTHESE + ECHOGRAPHIE MAMMAIRE

COMPTE RENDU

RC : 55A/ 0P/ Traitée pour néo du sein gauche en 2017 : chirurgie partielle/ Chimio-radiothérapie et HT.

Technique : Mammographie numérique directe avec étude des seins en tomosynthèse. Deux incidences par sein (face, oblique externe).

Résultat :

Mammo-tomosynthèse :

Asymétrie mammaire en rapport avec les antécédents chirurgicaux du sein gauche.

Parenchyme mammaire de type B siège d'opacités conjonctivo-glandulaires éparses.

Sein gauche :

Rétraction cutanée supéro-externe avec microcalcifications arrondies, à centre clair de cytotéatonecrose.

Image de désorganisation architecturale cicatricielle du foyer opératoire.

Pas de signe de reprise évolutive.

Sein droit :

Absence de masse ou d'image de désorganisation architecturale ou de foyer suspect de microcalcifications individualisable.

On notera quelques microcalcifications éparses, ponctiformes et régulières.

Revêtement cutané normal.

Examen superposable à celui du 19/06/2019.

Echographie mammaire :

Sein gauche :

Image hypoéchogène atténuante d'origine cicatricielle à l'U.Q.Ext et au niveau du creux axillaire.

Pas d'anomalie de type évolutif.

Sein droit :

Pas de kyste, de nodule tissulaire ni d'image d'atténuation suspecte décelable. Creux axillaire libre.

Conclusion :

Remaniements post-thérapeutiques du sein gauche.

Sein droit siège de quelques microcalcifications éparses sans caractère suspect.

Examen classé ACR 2 à droite et à gauche de la classification BI-RADS.

En vous remerciant de votre confiance