

**M. MASRAF Islem**
**Né MASRAF**
**Né le : 07/06/1996**
**Sexe : M**
**Tel : 06.33.39.19.94**
**Dossier: CE2407110057 du 15/12/2025**

M. MASRAF Islem  
10 RUE AMBROISE RENDU  
31830 PLAISANCE DU TOUCH

Prescrit par Dr Melody DOGNETON le 11/12/2025  
Prélevé le 15/12/2025 à 13:23 Dossier enregistré le  
15/12/2025 à 13:23 Compte-rendu complet du  
15/12/2025 à 16:50

## HEMATOLOGIE SANGUINE

### NUMERATION GLOBULAIRE<sup>[AC]</sup>

(Impédance en flux ou Spectrophotométrie – Yumizen – Horiba Medical)

Leucocytes	5,81 G/l	(4,00–11,00)
Hématies	4,98 T/l	(4,28–6,00)
Hémoglobine	16,0 g/dl	(13,0–18,0)
Hématocrite	45,2 %	(39,0–53,0)
V.G.M	91 fl	(78–98)
T.G.M.H	32,2 pg	(26,0–34,0)
C.C.M.H	35,4 g/dl	(31,0–36,5)

### FORMULE LEUCOCYTAIRE<sup>[AC]</sup>

(Impédance en flux – Yumizen – Horiba Medical)

Polynucléaires neutrophiles	59,7 %	soit	3,45 G/l	(1,40–7,70)
Polynucléaires éosinophiles	1,7 %	soit	0,10 G/l	(0,02–0,63)
Polynucléaires basophiles	0,2 %	soit	0,01 G/l	(0,00–0,11)
Lymphocytes	30,5 %	soit	1,77 G/l	(1,00–4,80)
Monocytes	7,9 %	soit	0,46 G/l	(0,18–1,00)

### PLAQUETTES<sup>[AC]</sup>

(Impédance en flux ou Optique – Yumizen – Horiba Medical)

255 G/l (150–400)

## SEROLOGIE VIRALE

### SEROLOGIE DE L'HEPATITE B (B)<sup>[AC]</sup>

(CMIA Chimiluminescence – Atellica – Siemens)

Antigène HBs: Négatif

Dr Valérie LACASSAGNE



Ac. Anti-HBs : 797,5 UI/L

Interprétation : Négatif : <10 Positif : >=10

Ac. Anti-HBc totaux (IgG + IgM) : Négatif

**Conclusion :** Profil sérologique d'immunité post-vaccinale.

## SEROLOGIE DE L'HEPATITE C (B) [AC]

(CMIA Chimiluminescence – Atellica – Siemens)

Ac. Anti-VHC : Négatif

**Conclusion :** Sérologie négative. A contrôler dans 3 à 6 semaines en cas d'élévation récente des transaminases.  
En cas d'exposition, un contrôle initial et à 3 mois sont recommandés.

## SEROLOGIE VIH 1+ 2 (B) [AC]

(CMIA Combo Ag/Ac (incluant Ag P24) – Atellica – Siemens)

Ac anti-HIV1/HIV2 +Ag p24 : Négatif

**Conclusion :** Sérologie Ac/Ag p24 négative. En cas d'exposition au risque infectieux, un contrôle initial et à 6 semaines sont recommandés ; en contexte professionnel, un contrôle à 3 mois est requis.

<sup>(B)</sup> Une attention particulière doit être portée aux résultats de patients traités par la biotine (ou vitamine B7, B8 ou H) qui peuvent être faussés, compte tenu du principe de la technique d'immunodosage entrant en compétition avec la biotine.

En cas de prise d'un complément alimentaire contenant de la biotine, il est recommandé d'effectuer le prélèvement de l'échantillon au moins 8 heures après la dernière administration.

A noter qu'en cas de traitement par de fortes doses de biotine (exemple traitement par QIZENDAY), un contrôle après une fenêtre thérapeutique d'une semaine est impératif.

Nous vous informons que conformément à la réglementation en vigueur, vos échantillons biologiques sont conservés pour une période réglementée puis détruits. Toutefois durant cette période de conservation vos échantillons biologiques peuvent être distribués et utilisés à des fins exclusives de contrôle des dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et/ou des comparaisons de méthodes, sauf opposition de votre part à manifester à tout moment auprès du secrétariat médical de votre laboratoire, et ce, en application des dispositions de l'article L 1211-2 du Code de la Santé Publique. Conformément à la réglementation sur la protection des données personnelles, vous disposez, à tout moment, d'un droit d'opposition, d'accès, de rectification, d'effacement, de limitation et de portabilité s'agissant du traitement de vos données personnelles. Pour cela, merci de consulter la politique de confidentialité disponible sur le site internet de votre laboratoire. Pour toute utilisation de la marque d'accréditation veuillez-vous référer à la charte disponible sur le site internet de votre laboratoire : <https://inovie.fr/qualite-et-accreditation/>

