

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 Parlement des Actes
08/05/13	63	(+) 300,00		

Cachet et signature du Maire attesting le Parlement des

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie AL HAY SARLAU Bd Hassan II 10000 M. Casablanca ICE: 013113262 NNNNN Tél : 05 22 63 64 86	1 ICE Tél 8 05 23 05 22 63 64 86 05 22 63 64 86	512,30

ANALYSES, RADIOGRAPHIES

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
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
D	25533412 00000000 00000000 35533411
	21433552 00000000 00000000 11433553

(Création, remont, adjonction)

A circular diagram showing a sequence of numbered circles (1 through 8) connected by arrows forming a cycle. The numbers are arranged in a circle with arrows pointing clockwise. A coordinate system is overlaid with axes D (left), G (right), H (up), and B (down).

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Cabinet d'Hépato-Gastro-Entérologie

DOCTEUR ABDELLAZIZ ZIANE



Casablanca le, 08/05/2023

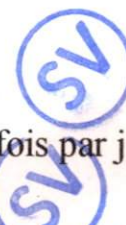
Mme ECHATIBI Mbarka



57, Bd Okba Ibnou Nafia,
Hay mohammadi
Casablanca
Tél : 05 22 62 90 90
Email : draziane@yahoo.fr

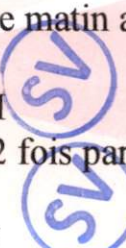
122,30

DICETEL 100
1 comprimé, 2 fois par jour, avant les repas



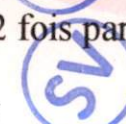
190,00

INESO 40MG
1 gélule le matin avant repas



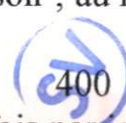
141,9,00

MYTUM
1 gélule, 2 fois par jour au milieu des repas



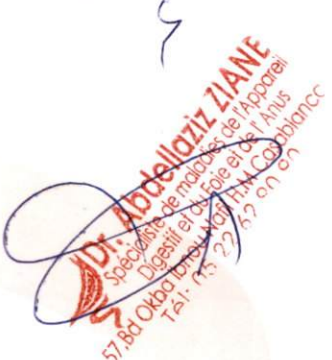
21,00

LIBRAX
1 comprimé le soir , au milieu des repas



30,00

NO DOL FEN 400
1 comprimé, 3 fois par jour après repas



Coloscopie
Polypectomie

512,30

Echographie
Abdominale

Pharmacie AL HAY SARLAU

Dar Laâdim, Sidi Abdellah M. Casablanca

ICE: 05 22 62 90 2000057

Tél : 05 22 63 64 86

Proctologie
médicale

Dicetel

100 mg Bromure de pinaverium

Veuillez lire attentivement 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 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.

1. QU'EST-CE QUE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Antispasmodique musculotrope.

Ce médicament est indiqué dans les douleurs des maladies digestives.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ?

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

Ne prenez jamais DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée chez l'enfant.

Du fait d'un risque d'ir respecter scrupuleuse

• prenez toujours les

• avalez les comprimés

verre d'eau. Ne pas l

• ne vous allongez pa

Il est particulièrement

d'administration de

• vous avez des probl

• une petite partie de

poitrine (hernie hiatal).

Si l'une de ces conditions,

parlez-en à votre médecin.

Autres médicaments et D

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments pour soulager les spasmes de votre intestin ou des voies biliaires (médicaments appelés « anticholinergiques »). DICETEL peut augmenter leur effet contre les spasmes.

Grossesse et allaitement : Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être. L'utilisation de DICETEL n'est pas recommandée au cours de la grossesse.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. L'utilisation de DICETEL n'est pas recommandée chez la femme qui allaité.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'effet de ce médicament sur votre aptitude à conduire ou utiliser les ou des machines n'est pas connu. Voyez comment ce

ment vous affecte avant de pratiquer une de ces activités.

EL 100 mg, comprimé pelliculé contient du lactose (un

sucré). Si le médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients ayant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du lactose (maladies héréditaires rares).

COMMENT PRENDRE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

122,30

DICETEL 100 MG
CP PEL B30



No-Dol[®]fen 400mg

Ibuprofène

Comprimé pelliculé

sanofi

Veuillez lire attentivement 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 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.

1. QU'EST-CE QUE NO-DOL FEN 400mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.
Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

en traitement de longue durée :

- certaines rhumatismes inflammatoires chroniques,

- certaines arthroses sévères,

en traitement de courte durée :

- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
- douleurs aiguës d'arthrose,
- certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme,
- fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL FEN 400mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais NO-DOL FEN 400mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, saignement gastro-intestinal,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- lupus érythémateux disséminé,
- antécédents de saignement digestif ou décours d'un traitement antérieur par stéroïdiens,
- situation entraînant une augmentati

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre NO-DOL FEN 400mg, comprimé pelliculé.

La survenue d'effets indésirables peut être minimisée par l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée de traitement la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes.

Une forte dose, supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvenients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires.

Les médicaments anti-inflammatoires/antalgiques comme l'ibuprofène sont susceptibles d'être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier quand ils sont utilisés à doses élevées. Ne pas dépasser la dose ou la durée de traitement recommandée.

Discutez de votre traitement avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre NO-DOL FEN 400 mg, comprimé pelliculé si vous :

- avez des problèmes cardiaques dont une insuffisance cardiaque, de l'angine de poitrine (douleurs thoraciques) ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage chirurgical, une artériopathie périphérique (mauvaise circulation dans les jambes ou les pieds due à des artères rétrécies ou bloquées) ou toute sorte d'accident vasculaire cérébral (y compris les « mini-AVC » ou accidents ischémiques transitoires (AIT)).

- avez une tension artérielle élevée, du diabète, un cholestérol élevé, des antécédents familiaux de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur.

En cas de prise prolongée de médicaments antalgiques (contre la douleur), il y a un risque de survenue de maux de tête. Il ne faut pas traiter ces maux de tête par des doses plus importantes que celles recommandées d'antalgiques.

La consommation d'alcool lors d'un traitement par NO-DOL FEN 400 mg, comprimé pelliculé peut augmenter la survenue d'effets indésirables (notamment les effets sur le système digestif et sur le système nerveux). Eviter l'utilisation d'anti-inflammatoires en cas de varicelle.

AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, PRÉVENEZ VOTRE MEDECIN EN CAS :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de NO-DOL FEN 400 mg, comprimé pelliculé peut entraîner une crise d'asthme, une gêne respiratoire, de l'urticaire ou des angioédèmes (gonflements sous-cutanés) notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir Ne prenez jamais NO-DOL FEN 400 mg, comprimé pelliculé).

- de prise d'un traitement anticoagulant car l'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction plaquettaire sanguine (agrégation des thrombocytes). Ce médicament peut entraîner des manifestations graves du système digestif.

- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens),

- d'antécédents de rectocolite hémorragique ou de maladie de Crohn (voir rubrique 4 concernant le risque d'aggravation de ces pathologies).

- de maladie du cœur, d'accident vasculaire cérébral, d'hypertension artérielle, d'artérite, de maladie du foie ou du rein. NO-DOL FEN 400 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé à la dose la plus faible possible et pour la durée la plus courte possible. La prise concomitante de plusieurs médicaments anti-douleur, peut généralement conduire à des troubles

du rein.

N - veuillez consulter le chapitre « Infections » ci-dessous.

OU TRAITEMENT, EN CAS :

de la vision, PRÉVENEZ VOTRE MEDECIN :
râge gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence des selles ou coloration des selles en noir), ARRETEZ LE
ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN
MÉDICAL D'URGENCE.

PER.09/2023

NO-DOL FEN 400MG
CP PELL B30

P.P.V : 30DH00



6 118000 061878

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétatoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazepam. Le démoxépam et le desméthyldiazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe dans l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup.

Le bromure grêle, puis quaternaire au côté du sous forme en deux p

Librax® 5/2,5 mg 

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

Indication
Manifestation
spasmodique

Posologie
3-4 dragées
repas avec

Directive

Patients à
la posologie jusqu'à

LDT:22176 PER:12/2025
PPV:21,00 DH

me inchangée dans l'intestin
lique comportant une amine
sont retrouvé dans les fèces
de la dose orale est soumise
élimination dans l'urine s'effectue
et 20 heures en moyenne.

onnels digestifs à composante

ce une demi-heure avant les

jour, puis augmenter peu à peu

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

MYTUM®

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules.

Voie Orale.

Ce produit est un complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.
Il est conseillé de consommer ce complément dans le cadre d'une alimentation la plus variée possible.

MYTUM® est un complément alimentaire à base d'actifs naturels et de probiotiques aidant à soulager les indigestions et maux d'estomac, réduire les gaz, flatulences et ballonnements.

Composition pour chaque gélule :

Bhringaraj (*Eclipta alba*) 50 mg, Poivrier long (*Piper Longum*) 33.34 mg, Acore odorant (*Acorus calamus*) 25 mg, Guduchi (*Tinospora cordifolia*) 25 mg, Plombago de Ceylan (*Plumbago zeylanicum*) 13.34mg, Gingembre (*Zingiber officinale*) 10 mg, Poivrier noir (*Piper nigrum*) 7.14 mg, Ase fétide (*Ferula foetida*) 04.69 mg, Lactobacillus sporogenes-23 million CFU 56 mg, Stéarate de Magnésium (Lubrifiant), Silice colloïdale anhydre (*Agent de glissement*), Dicalcium de phosphate (*Liant*), Gélules en gélatine.

Conseils d'utilisation :

Une à deux gélules deux fois par jour, de préférence au milieu du repas ou selon les recommandations d'un professionnel de santé. A avaler avec un verre d'eau. Il est conseillé de consommer ce complément dans le cadre d'une alimentation la plus variée possible. Il est conseillé aux femmes enceintes ou allaitantes d'utiliser des produits à base de plantes sous les conseils des professionnels de la santé.

L'ajout des lactobacillus permet d'inhiber les bactéries pathogènes pour une meilleure absorption et une meilleure action de l'ensemble des composants.

Contre-indication et Précautions d'emploi :

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à l'un des composants. Ne pas dépasser la dose journalière recommandée. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser en cas de déchirure ou d'endommagement d'emballage.

Condition de conservation :

A conserver dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière.

Présentations :

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

N°CE : 20212107654/V1/DMP/CA/18

Date d'émission :

Juillet 2022.

Pour plus d'information sur nos produits :

Site Web : www.inq

Email : contact@inq

N° CE: 20212107654/V1/DMP/CA/18

N° Lot:

MMYC102

Fab:

09/2022

À consommer avant la date EXP :

08/2025

PPC : 145.00 MAD

LTD.,
SARL.,

