

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.

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.

M23-0029964

Optique *186658* Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : *7673* Société : *Royal Air Maroc*

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : *BEN BIRHI*

Tijani

Date de naissance :

Adresse : *B.P 213*

Tél. : *0661.34626.A* Total des frais engagés : *120.9.50* Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

*Dr. MEZZARE Amine
Chirurgien Biologue
Clinique la Source Casa
Tél.: 05 22 20 14 10*

Date de consultation : *11 / 12 / 2023*

Nom et prénom du malade : *BenBirhi Tijani* Age :

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : *Affection urinaire*

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 : *El Hafid*

Signature de l'adhérent(e) :



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 Paiement des Actes
11/12/23	ε		300 DT	Dr. Mamine Chirurgien Urologue Clinique la Source Casa Tél.: 05 22 20 14 00 Dr. Mamine Chirurgien Urologue Source Casa
08/12/23.	ε		ε	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ANDALOUS DOUAR KOURA 092743918023 DOCTEUR FAOUDI Salma 141121 141121 imm 44740 Koura 22320964 CASTELICA	141121	549,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires
	08/12/23	V/F	360,00 DT

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.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	C
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



ORDONNANCE

161-0522328864
 Boukoura - CASABLANCA
 DIERI Andalous II, G.H. 4th fl., N° 46
 Directeur et Président de la matre
 BENCHAGOURN TAJAOUA Salmia
 PHARMACIE ANDALOUS BOUKOURA

11/12/2023

Casablanca, le :

Mr. BENBIHI Tijani

جراحة المسالك البولية التناسلية

UROLOGIE

endo-urologie العلاج المنظاري
lithotritie تفتيت الحصى

جراحة العامة والمنظارية

CHIRURGIE GENERALE
COELIO-CHIRURGIE

جراحة الأطفال

CHIRURGIE PEDIATRIQUE

جراحة النساء

CHIRURGIE GYNECOLOGIQUE

الإنعاش وجميع
الإختصاصات الطبية

REANIMATION ET TOUTES
SPECIALITES MEDICALES

مركز تفتيت الحصى

CENTRE DE LITHOTRIPSIE
EXTRACORPORELLE

مركز الفحص بالأشعة

CENTRE DE RADIOLOGIE

SCANNER

RADIOLOGIE STANDARD

147,50 X 3



IPROST LP 10 mg

86,10 1 cp le soir

x 3 mois



DOLICOX 90 MG

21,00 1 cp / jour x 7 jours

LIBRAX

1 cp le soir

x 1 mois

1 Baïli
#1869#
144123

total
= 549,90

Dr. MEZIANE Amine
Chirurgien Urologue
Clinique la Source Casa
Tél : 05 22 20 14 40
Fax : 05 22 20 13 99
e-mail : contact@cliniquelasource.ma

IPROST LP 10 mg, comprimé à libération

Chlorhydrate d'alfuzosine

notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur v
la relire.

Toute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela p

libéra
ITRE
rimé à
ENTU
imprimé

PPU 147.50 DH

longée ?

Voie orale

à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

quants.

Manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate
Sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

INAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

libération prolongée :

Les composants de ce médicament (voir rubrique 6);

Enant le plus souvent lors d'un passage de la position allongée à la position debout);
cie);

é à libération prolongée :

Effet particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la pression artérielle en p
ures suivant la prise du médicament et être accompagnée des symptômes suivants: vertiges,
l'disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires.

les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la pression artérielle

res, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En raison de la présence de
l'absorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

é cataracte (opacité du cristallin), et si vous avez été ou êtes actuellement traité par IPROST LP
IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, peut entraîner un effet indésirable
il pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment

en particulier, insuffisance coronarienne).

cien si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment certains médicaments p
ains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sa

acien avant de prendre tout médicament.

les et les utilisateurs de machines sur les risques d'hypotension orthostatique (chute de la pre
tions vertigineuses, de sensation de fatigue ou de troubles visuels, surtout en début de traiteme

rimé à libération prolongée ?

endre immédiatement après le repas du soir.

En cas de sondage vésical, le comprimé sera à prendre dès le premier jour de cathétérisme u

Si vous avez l'impression que l'effet de IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée
médecin ou votre pharmacien.

IPROST LP 10 mg, comprimé à libération

Chlorhydrate d'alfuzosine

notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur v
la relire.

Toute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela p

libéra
ITRE
rimé à
ENTU
imprimé

PPU 147.50 DH

longée ?

Voie orale

à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

quants.

Manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate
Sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

INAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

libération prolongée :

Les composants de ce médicament (voir rubrique 6);

Enant le plus souvent lors d'un passage de la position allongée à la position debout);
cie);

é à libération prolongée :

Effet particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la pression artérielle en p
ures suivant la prise du médicament et être accompagnée des symptômes suivants: vertiges,
l'disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires.

les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la pression artérielle

res, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En raison de la présence de
l'absorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

é cataracte (opacité du cristallin), et si vous avez été ou êtes actuellement traité par IPROST LP
IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, peut entraîner un effet indésirable
il pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment

en particulier, insuffisance coronarienne).

cien si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment certains médicaments p
ains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sa

acien avant de prendre tout médicament.

les et les utilisateurs de machines sur les risques d'hypotension orthostatique (chute de la pre
tions vertigineuses, de sensation de fatigue ou de troubles visuels, surtout en début de traiteme

rimé à libération prolongée ?

endre immédiatement après le repas du soir.

En cas de sondage vésical, le comprimé sera à prendre dès le premier jour de cathétérisme u

Si vous avez l'impression que l'effet de IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée
médecin ou votre pharmacien.

IPROST LP 10 mg, comprimé à libération

Chlorhydrate d'alfuzosine

notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur v
la relire.

Toute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Crit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela p

libéra
ITRE
rimé à
ENTU
imprimé

PPU 147.50 DH

longée ?

Voie orale

à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

quants.

Manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate
Sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

INAITRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

libération prolongée :

Les composants de ce médicament (voir rubrique 6);

Enant le plus souvent lors d'un passage de la position allongée à la position debout);
cie);

é à libération prolongée :

Effet particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la pression artérielle en p
ures suivant la prise du médicament et être accompagnée des symptômes suivants: vertiges,
l'disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires.

les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la pression artérielle

res, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En raison de la présence de
l'absorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

é cataracte (opacité du cristallin), et si vous avez été ou êtes actuellement traité par IPROST LP
IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, peut entraîner un effet indésirable
il pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment

en particulier, insuffisance coronarienne).

cien si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment certains médicaments p
ains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sa

acien avant de prendre tout médicament.

les et les utilisateurs de machines sur les risques d'hypotension orthostatique (chute de la pre
tions vertigineuses, de sensation de fatigue ou de troubles visuels, surtout en début de traiteme

rimé à libération prolongée ?

endre immédiatement après le repas du soir.

En cas de sondage vésical, le comprimé sera à prendre dès le premier jour de cathétérisme u

Si vous avez l'impression que l'effet de IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée
médecin ou votre pharmacien.

DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Comprimé pelliculé

Etoricoxib

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament:

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez toute autre question, contactez votre pharmacien ou votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même en cas de doute.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous gêne, contactez votre pharmacien.

de la relire.
En doute, demandez plus d'informations.
écrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de doute.
si vous remarquez un effet indésirable, contactez votre pharmacien.

Composition du médicament**60mg comprimé pelliculé**

- Composition qualitative : Etoricoxib.

90mg comprimé pelliculé

- Composition qualitative : Etoricoxib.

120mg comprimé pelliculé

- Composition qualitative : Etoricoxib.

Excipient à effet notable :**Classe pharmaco-thérapeutique :****DOLICOX® 60 mg 90 mg 120 mg classes des inhibiteurs sélectifs de la classe pharmacothérapeutique coxib.****Indications thérapeutiques****DOLICOX® 60mg, contre l'inflammation des articulations****DOLICOX® 90mg, contre l'inflammation des articulations rhumatoïde et spondyloarthrite****DOLICOX® 120mg, contre la douleur due à l'inflammation des articulations****Posologie****Les comprimés pelliculés doivent être pris par les enfants, ni par les adolescents.****Ne pas dépasser la dose recommandée pour réduire la douleur ou la goutte.****Arthrose****La dose recommandée est de 60 mg, une fois par jour, si nécessaire.****Patients avec problème de santé****Polyarthrite rhumatoïde****La dose recommandée est de 90 mg, une fois par jour.****Douleur aiguë****L'étoricoxib ne doit pas être pris par les patients avec un problème de santé.****Douleur post-opératoire****La dose recommandée est de 120 mg, une fois par jour, pendant 3 jours au maximum.****Patients avec problèmes hépatiques****Goutte****La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit pas être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.****Patients avec problèmes hépatiques****En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus de 60 mg par jour.****Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée est de 60 mg par jour sur deux, ou de 30 mg par jour.****Mode d'administration :****Voie orale.****Le ou les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, doivent être avalés en une prise par jour. DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.****Durée du traitement****Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :****Allergie (hypersensibilité) à l'étoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé.****Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les inhibiteurs sélectifs de la COX-2.****Ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestinal.****Maladie grave du foie.****Maladie grave des reins.****Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et allaitement »).****Enfants et adolescents de moins de 16 ans.**

06DH40
06DH36
06DH32
06DH28
06DH24
06DH20
06DH16
06DH12
06DH08
06DH04

Posologie : une dose active par unité de prise : 60 mg

une dose active par unité de prise : 90 mg

une dose active par unité de prise : 120 mg

Activité :**DOLICOX® 60 mg 90 mg 120 mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe-2 (COX-2). Il agit comme un inhibiteur sélectif des enzymes responsables des effets anti-inflammatoires, non stéroïdiens,****qui réduit la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également l'inflammation et le gonflement utilisé pour le traitement de courte durée.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints de goutte.****Il réduit également la douleur et le gonflement chez les patients atteints d'arthrose.**

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la colite,
- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident ischémique transitoire. L'étoricoxib pourrait entraîner une maladie cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, car il a été utilisé chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques.

- Hypertension artérielle non contrôlée par un médicament, si vous n'êtes pas sûr que votre hypertension artérielle est sous contrôle.
- Si vous pensez que l'un de ces symptômes vous concerne, veuillez consulter votre pharmacien ou votre médecin.

Effets indésirables :**Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils sont rares.

Si vous présentez un ou plusieurs de ces symptômes, veuillez consulter votre pharmacien ou votre médecin :

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de cheveux,

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunisse),

- Troubles hépatiques,

- Douleur d'estomac importante ou permanente,

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vésicules, ou gonflement du visage, des yeux, des lèvres ou des mains, entraînant une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles suivants :

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10) :

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100) :

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 1000) :

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé :

Très fréquents :

- Alvéolite;

- Gonflement des jambes et/ou des pieds;

- Étourdissements, maux de tête; Palpitations, pression artérielle élevée;

- Sifflements ou difficultés respiratoires;

- Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion / inflammation de l'œsophage, ulcérations et/ou saignements évaluant le fonctionnement du foie;

- Pseudo-grippal.

Peu fréquents :

- Gastro-entérite, infection des voies respiratoires supérieures;

- Nombre de globules rouges, diminution de la quantité de plaquettes, hypersensibilité, augmentation de la température corporelle, anxiété, dépression, diminution du discernement, n'existe pas, altération du goût, insomnie, sommeil, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur des yeux, anomalie du rythme cardiaque, fréquence cardiaque, sensation d'oppression, de pression ou de pointe de douleur, accident vasculaire cérébral, artériel, inflammation des vaisseaux sanguins, ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, mal de tête, ulcère de l'estomac, inflammation de la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation grave et aigüe jusqu'à l'hémorragie, syndrome de l'estomac gonflé et allongé, gonflement du visage, éruption cutanée, crampes musculaires, douleur musculaire, modification des examens sanguins ou urinaires, troubles rénaux graves, douleur thoracique.

Peu fréquents pour DOLICOX® 120mg :

- Voies respiratoires hautes, Ulcérations de la bronche;

Rares :

- Angio-oedème (réaction allergique sévère qui peut entraîner la mort);

- Confusion, agitation, Problèmes hépatiques;

- Insuffisance hépatique, jaunissement de la peau;

- Diminution du taux de sodium dans le sang, convulsions;

Très rares pour DOLICOX® 120mg, (survenant dans moins de 1 patient sur 1000) :

Réactions allergiques (qui peuvent être suffisamment graves pour entraîner la mort) :

- Ulcérations respiratoires ou de l'estomac;

- Inflammation de la paroi de l'estomac ou ulcérations de l'estomac ou de l'intestin jusqu'à l'hémorragie, troubles hépatiques, troubles de la pression artérielle, confusion, voir, ressentir, vomir, faire des cauchemars;

Fréquence indéterminée (ne pouvant être estimée) :

- Jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse),

- Gonflement des jambes et/ou des pieds;

- Maladie cardiaque et d'accident vasculaire cérébral;

- Si vous ressentez un ou plusieurs des effets mentionnés ci-dessus, il peut s'agir d'un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Mises en garde spéciales et précautions pour l'utilisation et les précautions

Adressez-vous à votre pharmacien ou votre médecin :

- Vous avez des antécédents de saignement important;

- Vous êtes déshydraté(e),

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-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée

spondant à 406 K.J.

LOT:23207 PER:10/2026
PPV: 21.00 DH

ium se complètent dans leur action sur les astro-intestinal et des voies génito-urinaires. rée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique que l'anxiété et la tension psychique influent eau clinique.

que 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 desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

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.

CLINIQUE LA SOURCE - S.C.P



Docteur MEZIANE EL MAHDI

Docteur MEZIANE MUSTAPHA

Docteur MEZIANE ANAS

Docteur MEZIANE AMINE

Chirurgiens Urologues

ORDONNANCE

الدكتور مزيان المهدى
الدكتور مزيان مصطفى
الدكتور مزيان أناس
الدكتور مزيان أمين

جراحة المسالك البولية التناسلية
Dr. MEZIANE Amine
Chirurgien Urologue
Clinique La Source Casa
Tel.: 05 22 20 14 40
06/06/2023
Casablanca, le : 08/06/2023

Mr. BENBIHI Tijani

جراحة المسالك البولية التناسلية

UROLOGIE

endo-urologie	العلاج المنظاري
lithotritie	تفتيت الحصى

الجراحة العامة والمنظارية

PSA

CHIRURGIE GENERALE
COELIO-CHIRURGIE

جراحة الأطفال

CHIRURGIE PEDIATRIQUE

جراحة النساء

CHIRURGIE GYNECOLOGIQUE

الإنعاش وجميع
الاختصاصات الطبية

REANIMATION ET TOUTES
SPECIALITES MEDICALES

مركز تفتيت الحصى

CENTRE DE LITHOTRIPSIE
EXTRACORPORELLE

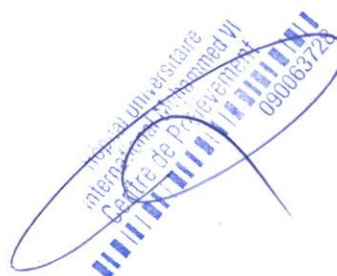
مركز الفحص بالأشعة

CENTRE DE RADIOLOGIE

SCANNER

RADIOLOGIE STANDARD

Dr. MEZIANE Amine
Chirurgien Urologue
Clinique La Source Casa
Tél : 05 22 20 14 40



14, Rue Taki Eddine (Ex.Berne) Quartier des Hôpitaux - Casablanca - 20 000 الدار البيضاء - زنقة تقى الدين (برن سابقا) حي المستشفيات 20 000 الدار البيضاء -

Tél : 05 22 20 14 40 / 41 - GSM / WhatsApp : 06 62 05 10 35 -Fax : 05 22 20 13 99

www.cliniquelasource.ma - E-mail: contact@cliniquelasource.ma

RDV de Consultation d'Urologie(1er Etage) -Tél.: 05 22 20 14 42 / 43

S.A.R.L - I.F.:14415714 - C.N.S.S.:9428120 - T.P.:36335867

HOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

F A C T U R E

2300280624

N° : 55322 / 2023 du 08/12/2023

Nom patient	BENBIHI TIJANI	Entrée	08/12/2023
	PAYANTS	Sortie	08/12/2023

Désignation des prestations	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
PSA totale (Antigene specifique prostate total)	1.00	B0300	360.00	360.00
Total Clinique				360.00

Arrêtée la présente facture à la somme de :	
TROIS CENT SOIXANTE DIRHAMS	Total
	360.00



CASABLANCA

Reçu de caisse

MédHOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

N° : 23120812024711901 / 1 / 0

08/12/23

12:00:27

9900241549

92415401

HM6 LABORATOIRE

Bouskoura

A0000000031010

APP : VISA

NAIM NAIMA

xxxxxxxxxxxxx2496

09/25 CARTE NATIONALE

898E8CBCA95782DD

221-0-9999-1-44

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2300280624	BENBIHI TIJANI	08/12/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	007666	360.00
PAYANT	Total payé	360.00

TROIS CENT SOIXANTE DIRHMédHOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

Reçu établi par : GS AIR

MONTANT : 360,00 MAD

NUM TRANSACTION : 006

NUM AUTORISATION: 131232

STAN : 007666

DEBIT

Le CMI vous remercie

TICKET A CONSERVER
COPIE CLIENT



Identifiant du patient : 231208120115GS

DR. MEDECIN EXTERNE

Date de naissance : 13/03/1946

Sexe : M

Date de l'examen : 08/12/2023

Prélevé le : 08/12/2023 à 12:07

Édité le : 08/12/2023 à 17:40

BENBIHI TIJANI

Dossier N° : 23120734

Docteur

Service : PRELEVEMENT



MARQUEURS TUMORAUX

Échantillon primaire: Sérum

PSA TOTAL : 0.00 ng/ml < 4.00

(Sang, Chimiluminescence / Architect Ci4100)

Note : le toucher rectal, le massage prostatique, une biopsie, augmentent transitoirement les taux du PSA

Le 08/12/2023 à 17:40
Signature

Dr. OUSTI Fadwa

Dr. Fadwa OUSTI
Médecin Biologiste
Laboratoire National de Référence



Hôpital Universitaire
International Mohammed VI
Centre de Prélèvement
090063720