



### 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
02/02/2014	G	0		DOCTEUR C. E. M. J. A. M. A. B. R. S. T. R. D. I. C. T. R. C. L. I. N. I. C. U. M. A. R. I. A. N. E. Tel: 05 23 56 40 40 Fax: 05 23 56 40 40 GSM: 06 61 21 12 00

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE L'HOPITAL Doc. 17/21 Amina Adresse : N°17, Bd de l'Hôpital, 21000 Dijon	02/02/2014	442,10

### ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre	Montant détaillé des Honoraires
		AM PC IM IV	

### 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
<img alt="Diagram of a			

# CLINIQUE AL MARJANE

Quartier Administratif

Tél: 05.23.56.40.40

05.23.56.61.61

Fax: 05.23.56.60.60

KHOURIBGA

# مصحة المرجان

الحي الاداري

الهاتف: 05.23.56.40.40

05.23.56.61.61

الفاكس: 05.23.56.60.60

خريبكة

Nom: HAJJAMI Lydia

Le 02/07/2024

119,30x2

- Drotan sur enf Peinture  
80.00 Adhésif gris x 2

- AZIX 150

Une doses

17.50

- Drifeliste

22.50 Drifeliste x 3

- Bouje

89.50 707 x 3

- Rhinolys k

CLINIQUE AL MARJANE

INP 060002235

Tél: 05.23.56.40.40\*05 23.56.61.61

Fax: 05.23.56.60.60-Khol

DOCTEUR C. EL MAMOUDER  
DIRECTEUR CLINIQUE AL MARJANE  
Tél: 05 23 56 40 40 Fax: 05 23 56 60 60  
GSM: 06 61 21 12 00

**MARMACIF DE L'HOPITAL**

مصحة  
للمستشفيات

Drucker en Pharmacie

Adresse: N°17, Bd de l'Hôpital Quartier  
Lamine Khouribga, Tél: 05 23 49 95 73

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Oroken® Nourrissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**Oroken® Enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

Cefixime

**SANOFI**

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez 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 pourra 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.

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE OROKEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

**Classe pharmacothérapeutique** - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>me</sup> génération, groupe proche de celui des pénicillines.

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement de

- Certaines infections urinaires.
- Infections bronchiques et pulmonaires.
- Otites moyennes aigues.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OROKEN

#### Contre-indications

**Ne prenez jamais Oroken :**

- Si votre enfant est allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre enfant est allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bêta-lactamines.

#### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Oroken.

Vous devez prévenir votre médecin avant de donner à votre enfant ce traitement :

- Si votre enfant a déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Il peut aussi être allergique à ce traitement.
- Si votre enfant a une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

- Si votre enfant a déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris Oroken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement).

Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :

- Si votre enfant a de la diarrhée. Ne lui donnez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin ;

- Si votre enfant a des boutons ou des démangeaisons ;
- Si votre enfant a une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre votre enfant en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS) ;
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

#### En cas d'examens de laboratoires

Oroken peut laisser :

- La recherche de cétones dans les urines ;
- La recherche de glucose dans les urines ;
- Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

#### Autres médicaments et Oroken

Informez votre médecin ou pharmacien si votre enfant prend, a récemment pris ou pourra prendre tout autre médicament.

#### Grossesse

Il n'existe pas d'informations suffisantes sur l'usage d'Oroken chez les femmes enceintes.

**OROKEN®**

**ENFANTS / FOR CHILDREN**

**100 r**

**céfixime /**

**Maphar**

**Bd Alkima N° 6, Ql.**

**Sidi Bernoussi, Casablanca**

**OROKEN 100mg/5ml FL 40ml**

**PDR SUSP BUJ**

**P.P.V: 119,30 DH**

**Poudre pour susp  
Powder for oral st**



**1 flacon/bouteille** 5 118001 186051

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**Oroken® Nourrissons 40 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

**Oroken® Enfants 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable en flacon**

Céfixime

**SANOFI**

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez 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.

### Quel contenu cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE OROKEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

**Classe pharmacothérapeutique** - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>me</sup> génération, groupe proche des pénicillines.

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :

- Certaines infections urinaires.
- Infections bronchiques et pulmonaires.
- Otites moyennes aigues.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OROKEN

#### Contre-indications

Ne prenez jamais Oroken :

- Si votre enfant est allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6;
- Si votre enfant est allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bêta-lactamines.

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Avertissemens et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Oroken.

Vous devez prévenir votre médecin avant de donner à votre enfant ce traitement :

- Si votre enfant a déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Il pourra aussi être allergique à ce traitement.
- Si votre enfant a une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

- Si votre enfant a déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris Oroken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement).

Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir immédiatement votre médecin :

- Si votre enfant a de la diarrhée. Ne lui donnez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin;
- Si votre enfant a des boutons ou des démangeaisons;
- Si votre enfant a une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre votre enfant en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS);
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

#### En cas d'examen de laboratoire

Oroken peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines;
- La recherche de glucose dans les urines;
- Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

#### Autres médicaments et Oroken

Informez votre médecin ou pharmacien si votre enfant prend, a récemment pris ou pourrait prendre tout autre médicament.

**OROKEN®**  
ENFANTS / FOR CHILDREN

**100** |

céfixime /

Poudre pour susp

Powder for oral su

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain seba Casablanca

Oroken 100mg/5ml

gr fl 40 ml

P.P.V : 119,30 DH



6 118001 080052

**1 flacon/bottle = 200 doses/kg**

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :**

Dénomination commerciale: AZIX®

Principe actif : azithromycine dihydrate.

**COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :**

Azithromycine dihydrate correspondant à 40 mg par ml de suspension reconstituée.

Excipients : saccharose, phosphate trisodique anhydre, hydroxypropylcellulose, gomme xanthane, arôme cerise, arôme vanille et arôme banane.

**FORME PHARMACEUTIQUE :**

- AZIX® 40 mg/ml Nourrisson: poudre pour suspension buvable, flacon de 900 mg/22,5ml.

- AZIX® 40 mg/ml Enfant: poudre pour suspension buvable, flacon de 1500mg/37,5ml.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ou type d'activité :**

Antibiotique Antibactérien : macrolide.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections ou surinfections bactérienne à germes sensibles.

**CONTRE-INDICATIONS :**

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

- hypersensibilité connue à l'azithromycine ou à tout autre macrolide.
- association avec la dihydroergotamine et l'ergotamine.
- association avec le cisapride.

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

**PRECAUTIONS D'EMPLOI :**

Signaler immédiatement à votre médecin toute réaction indésirable.

Avant de prendre

antibio

Préven

- malad

- malad

EN CAS

PHARM

INTERAI

AFIN

particuli

FAUT SIC

MEDECIN

**GROSSES**

D'UNE FA

OU DE VO

**LISTE DES**

Saccharose

PPV: 80DH00

PER: 11/26

LOT: M3743

# Doli® PEDIATRIQUE PARACETAMOL

## SOLUTE BUVABLE A 3 %

### COMPOSITION

Paracétamol 3 g

Excipients : macrogol 6000, solution de saccharose, saccharine sodique, acide sorbique (E 200), parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), arôme caramel vanille, eau purifiée q.s.p. 100 ml de soluté buvable.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Soluté buvable, flacon de 90 ml.

### CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

Antalgique, antipyrrétique.

### DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Cette présentation est réservée à l'enfant de 3 à 30 kg (environ de la naissance à 10 ans); lire attentivement la rubrique «Posologie». Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

### ATTENTION!

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des autres constituants,
- Maladie grave du foie.

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

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre posologie).

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre est insuffisante ou de survenue de toute autre symptomatologie, consultez immédiatement votre médecin.

- En cas de maladie grave du foie, consultez immédiatement votre médecin avant de prendre du paracétamol.

- En cas de diabète ou de régime sucré, consultez immédiatement votre médecin en raison de la présence de sucre : 0,167 g de sucre par doseur.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A CONSULTER IMMÉDIATEMENT VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MÉDICAMENT

Signalez que votre enfant prend ce médicament à votre pharmacien. Afin d'éviter d'éventuelles interactions, il faut signaler systématiquement à votre médecin ou à votre pharmacien.

### LISTE DES EXCIPIENTS DONT L'ADMINISTRATION EST SANS RISQUE

Sucre (saccharose : 0,167 g de sucre par doseur, administration orale).

Doli®  
Pédiatrique  
Paracétamol

PPV 17DH50  
PER 07/26  
LOT M2586





# F RHINOLAYA KIDS 50 ml

Spray

## La richesse naturelle en oligo-éléments du sel de l'Himalaya

Les mucosités et le dessèchement des fosses nasales gênent souvent les enfants et les adultes pour respirer. Chez le nourrisson et l'enfant en bas âge, qui ne savent pas encore se moucher seul, les mucosités qui encombrent le nez peuvent également gêner la respiration. Les solutions salines isotonicques préviennent le dessèchement de la muqueuse nasale, ramollissent et dissolvent les mucosités. Le spray nasal Rhinolaya contient du sel de l'Himalaya, un sel d'origine marine qui est tiré des profondeurs de l'Himalaya où il est stocké à l'abri de la pollution depuis des millions d'années. Il est récolté, lavé puis séché manuellement. Très sain grâce à sa teneur en de très nombreux minéraux et oligo-éléments, c'est la forme la plus noble du sel naturel. Pour renforcer son effet bienfaisant et convenir aux nez fragilisés par le froid et l'humidité, Rhinolaya contient un extrait de camomille, du fer et du cuivre

### Propriétés:

- nettoie et apaise en douceur les fosses nasales.
- humidifie la muqueuse nasale desséchée et encombrée (air conditionné, chauffage, etc.).
- atténue l'irritation en cas de muqueuse nasale hypersensible (polen, poussière, etc.).
- favorise l'absorption des oligo-éléments.
- convient aux nez fragilisés par le froid et l'humidité.

### Conseils d'utilisation:

Pulveriser dans les narines selon les besoins de 2 à 4 fois par jour. Pencher la tête vers l'avant. Introduire l'embout dans la narine (pas trop profondément) et appuyer brièvement sur l'embout pour délivrer une quantité suffisante de Rhinolaya. L'embout peut s'utiliser dans toutes les positions. Se moucher en cas de besoin. Il est conseillé de nettoyer l'embout avec une serviette après chaque pulvérisation. Pour des raisons d'hygiène, il est déconseillé à plusieurs

personnes de partager le même flacon de Rhinolaya.

Si les irritations ou les mucosités persistent ou reviennent fréquemment, il convient de consulter un spécialiste.

### Effets indésirables:

- A ce jour, aucun effet indésirable n'a été observé lors d'une utilisation appropriée.
- Rhinolaya ne doit pas être utilisée en cas d'hypersensibilité à l'un des composants.

### Utilisation:

- Rhinolaya convient à tous (y compris aux nourrissons).
- Rhinolaya peut être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement.
- Rhinolaya peut être utilisé sur une longue durée.

### Précaution d'emploi:

- Conserver hors de la portée des enfants.
- Récipient sous pression (azote atmosphérique inoffensif et respectueux de l'environnement). A protéger contre les rayons solaires et à ne pas exposer à une température supérieure à 50 °C.

- Ne pas ouvrir avec force ou jeter dans le feu.

- Ne pas percer ou brûler même après usage.

- La préparation ne peut être utilisée au-delà de la date imprimée sur le récipient avec la mention «  ».

- En cas d'incident grave, contacter le fabricant.

### Composition:

Eau purifiée, rendue isotonique par du sel de l'Himalaya, Matricaria chamomilla, Phosphate de fer, Gluconate de cuivre.

### Présentation:

Rhinolaya existe en sprays 100 ml et 50 ml (enfant). Rhinolaya existe également en solution hypertonique en 50 ml (Rhinolaya Fort).



MD Dispositif médical



Consulter attentivement la notice.

# E RHINOLAYA KIDS 50 ml

Spray

## La riqueza natural en oligoelementos de la sal del Himalaya

Las mucosidades y la sequedad de las fosas nasales son molestas para la respiración de los niños y los adultos. Para los bebés y los niños que no saben sonarse la nariz, las mucosidades que tapan la nariz pueden también interesar la respiración. Las soluciones salinas isotónicas previenen contra la sequedad de la mucosa nasal, a la que contiene sal del Himalaya, una sal de origen marino que extraída del propio Himalaya, donde permanece alejada de toda polución desde que se seca manualmente. Es saludable gracias a su alto contenido en numerosos minerales y oligoelementos, es la forma más natural de la

Rhinolaya contiene un extracto de camomila, hierro y cobre.

Rhinolaya entre varias personas.

Conviene consultar a un especialista si las irritaciones o las

mucosidades persisten o se suceden frecuentemente.

### Efectos secundarios:

- Hasta ahora no se conoce efecto secundario alguno de este producto tras su adecuada utilización.

Rhinolaya no debe utilizarse en caso de hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

### Uso:

- Rhinolaya conviene a todos (incluso a los lactantes).

- Rhinolaya puede utilizarse durante el embarazo o el periodo de lactancia.

- Rhinolaya puede utilizarse durante un largo periodo de tiempo.

### Precauciones de uso:

- Conservar fuera del alcance de los niños.

- Recipiente bajo presión (nitrógeno atmosférico inofensivo y respetuoso con el medio ambiente). Proteger contra los rayos

Date de révision de la notice: Octobre 2021 - Année d'obtention du marquage CE: 2007



29 impasse de Castelvieu ZA du Pinet  
31180 Rouffiac-Tolosan - FRANCE  
contact@inebios.eu  
www.inebios.eu



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé

50 ml e 89 e REF ACL 512 505.4  
0459 CN 172327.7

3 700366 001037



LOT: 30135  
PER: 04/2026  
PPC: 83,50DH



re 2021.  
du Pinet  
FRANCE  
existé  
icaria  
dicada



MD Dispositif médical



Consultar el prospecto con atención.

Conserver a menos de 25 °C.



Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé