

# 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.

## **Education :**

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.



ND: 53482

## **Déclaration de Maladie : N° S19-0000479**

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### **Cadre réservé à l'adhérent(e)**

Matricule : 11111111 Société : RAM

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : BANAUSSA Youness Date de naissance : 12/12/2001

Adresse : Que Ahmed Chacri Rés. M. DANFA M 138 Agadir

Tél. : 066897353 Total des frais engagés : 74.70.30 Dhs

### **Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :

Dr ALLALI Youness  
Traumatologue - Orthopédiste

INPE : 091233346

555, Hay Andalousse - 2 Mars - Casablanca

Date de consultation : ..... / ..... / .....

Nom et prénom du malade : ..... / .....

Lien de parenté :  Lui-même  Companion  Enfant

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 : RAM

Le : 15/12/2020

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
17/12/2020 Voir Fiche	Actes		5851,-	Dr. ALLAL YOUSSEF Traumatologue - Orthopédiste INPE : 091233346 555, Hay Andalousse - 2 Mars - Casablanca
18/12/2020 c-foide				

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>LYS PHARMA SARL AU TAHRI-JOUTI Jaouad Dacteur en Pharmacie 87, Angle Bd. Oues Sebou et Rue 150 Toutta - CASABLANCA</b>	<b>18/12/2020</b>	<b>999,30</b>

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

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

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
<b>Amina CHOUYA</b> Infirmière Polyvalente GSM : 06.25.76.29.63 I.R.N : 002678208600041	20.12.20	Pansement	18	jours		600 Dhs

#### **BEDEVÉ 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

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

**[Création, remont, adjonction]**

Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession

## COEFFICIENT DES TRAVAUX

## MONTANTS DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

## MONTANTS DES SOINS

DATE DU  
DEVIS



# مَسْجِدَةُ دَارُ السَّلَامِ

## CLINIQUE DAR SALAM

LYS PHARMA SARL AU  
TAHIRI-JOUTI Jaouad  
Docteur en Pharmacie  
687, Angle Bd. Oued Sebou et Rue 150  
El Ounfa - CASABLANCA  
Tél: 05 22 90 50 09 - Tél/Fax: 05 22 90 88 97

Casablanca, le 18.12.2006

**Dr. ALLALI Youness**  
Traumatologie - Orthopédie  
555, Hay El Massid Av  
Casablanca - INPE: 09143346 /

VERIFIÉ  
Dr TAHIRI JOUTI J

Fares AbdelKader

$$196.50 \times 4 = 786.00$$

(SV)

- Sepco 500 - f

$$49.80 \times 2 = 99.60$$

1 cp x 3/jr pdt 14j

- Flagyl 500 - T

1 cp x 3/jr pdt 14j

(SV)

22.20

3 - Codolipone

(SV)

1 cp x 2/jr pdt 7j

**Dr. ALLALI Youness**  
Traumatologue Orthopédiste  
INPE : 09143346  
555, Hay Al Aousse - 2 Mars - Casablanca

Motric 15 - T

(SV)

1 cp T/jr pdt 7j

99930

URGENCES 24/24

(SV)

# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastrorésistants en gélule (Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique : gélule

LOT 200712  
EXP 01/2023  
PPV 30.000 DH

www.OEDES.fr

www.par.votre

### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

#### Chez les enfants :

##### Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

##### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### 5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

VEillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

#### Utilisation chez les adultes :

gazeuse, un jus de fruit (ananas) ou dans de la crème.

• Toujours remuer juste avant de prendre la gélule. La gélule sera pas homogène. Puis laissez reposer pendant 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bien avalé la gélule, buvez un verre avec un demi-verre d'eau. Les gélules doivent contenir le médicament.

#### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES si :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à ses composants contenus dans la gélule.
- si vous êtes allergique à l'acide chlorhydrique (par exemple l'antacid).

médecin ou pharmacien. Il existe des contre-indications à l'utilisation de la gélule. Ne prenez pas la gélule si vous avez une réaction allergique à l'oméprazole ou à ses composants. Si vous avez des symptômes de réaction allergique, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous remarquez un des symptômes suivants, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien :

• Apparition soudaine d'une éruption cutanée, de la langue et de la cavité buccale, de la perte de connaissance ou d'convulsions graves.

• Rougeurs de la peau avec érythème. Parfois, les bulles peuvent éclater et saigner au niveau des lèvres, des yeux et des parties génitales. Ceci peut être une réaction de Stevens-Johnson ou à une névralgie.

• Jaunisse, urines foncées et diarrhée. Ces symptômes peuvent être d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont rares et peuvent concerner plusieurs personnes sur 100.

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin, tels que constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peu de personnes sur 100)

- Gonflement des pieds et des jambes.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Toux.
- Vertiges.
- Modifications des résultats fonctionnels de votre foie.
- Eruptions cutanées, urticaire.
- Malaise général, manque d'appétit.

Effets indésirables rares (peu de personnes sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'hématurie, hémoptose, hémorragie, faiblesse, des ecchymoses ou des hémorragies.
- Réactions allergiques, par exemple, éruption cutanée, œdème de Quincke, urticaire.

# FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé.

SANOFI

PER 1,33  
LOT : 1203021  
20/20/2025

FLAGYL 500 mg  
CP PEL B20

P.P.V : 49DH80



6 118000 060062

..... 500mg.  
K 30, stéarate de  
, pour un comprimé

c) forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé pelliculé, boîte de 20.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTÉRIENS ANTI-PARASITAIRES de la famille des nitro-5- imidazolés.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

3. ATTENTION

a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament :

- Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants : - allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole), - intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

- Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le disulfirame ou l'alcool (boissons alcoolisées, médicaments contenant de l'alcool).

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

b) Mises en garde spéciales :

- La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.

- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.

- La prise de ce comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

c) Précautions d'emploi :

- En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

• En cas de traitement prolongé, il est important de prévenir votre médecin en cas de survenue de troubles nerveux (fourmillements, difficulté à coordonner des mouvements, vertiges, convulsions).

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEUX MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

La prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) ; le méthronidazole peut en effet faussement positiver un test de Nelson.

e) Grossesse - Allaitement :

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Eviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

f) Conducteurs et utilisateurs de machines :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions, attachés à l'emploi de ce médicament.

g) Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Amidon de blé (gluten).

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

a) Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique. À titre indicatif, la posologie usuelle est :

• chez l'adulte : de 0,750 g/jour à 2 g/jour,

• chez l'enfant : 500 mg/jour à 20 - 40 mg/kg/jour.

Dans certains cas, votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

b) Mode et voie d'administration :

Voie orale.

# FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé.

SANOFI

PER 33  
LOT : 1203021  
20/2020

FLAGYL 500 mg  
CP PEL B20

P.P.V : 49DH80



..... 500mg.  
K 30, stéarate de  
, pour un comprimé

6 118000 060062

c) forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé pelliculé, boîte de 20.

#### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTÉRIENS ANTI-PARASITAIRES de la famille des nitro-5- imidazolés.

#### 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

#### 3. ATTENTION

##### a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament :

- Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants : - allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole), - intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

- Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le disulfirame ou l'alcool (boissons alcoolisées, médicaments contenant de l'alcool).

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

##### b) Mises en garde spéciales :

- La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.

- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.

- La prise de ce comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

##### c) Précautions d'emploi :

- En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

• En cas de traitement prolongé, il est important de prévenir votre médecin en cas de survenue de troubles nerveux (fourmillements, difficulté à coordonner des mouvements, vertiges, convulsions).

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

##### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEUX MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

La prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) ; le méthronidazole peut en effet faussement positiver un test de Nelson.

##### e) Grossesse - Allaitement :

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Eviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

##### f) Conducteurs et utilisateurs de machines :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions, attachés à l'emploi de ce médicament.

##### g) Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Amidon de blé (gluten).

#### 4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

##### a) Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique. À titre indicatif, la posologie usuelle est :

• chez l'adulte : de 0,750 g/jour à 2 g/jour,

• chez l'enfant : 500 mg/jour à 20 - 40 mg/kg/jour.

Dans certains cas, votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

##### b) Mode et voie d'administration :

Voie orale.

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Notice

**Mobic® 7,5 mg**

Meloxicam

comprimé

**Mobic® 15 mg**

Meloxicam

comprimé sécable

**Composition**

La substance active est :

meloxicam ..... 7,5 mg ou 15 mg

Les autres composants sont :

citrate de sodium, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, povidone, silice colloïdale anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium.

Pour 1 comprimé.

**QU'EST CE QUE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament, présenté sous forme de comprimé ou comprimé sécable, est un anti-inflammatoire non stéroïdien.

Il est indiqué chez l'adulte

(plus de 15 ans), en traitement :

- de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose
- de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires.

**INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable**

**Ne pas utiliser Mobic 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable dans les cas suivants :**

- grossesse ou allaitement,
- antécédents d'allergie (crise d'asthme, polypes nasaux, brusque gonflement du cou et du visage (œdème de Quincke), urticaire déclenchée par ce médicament ou un médicament apparenté tels que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du produit,
- ulcère de l'estomac ou duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins non dialysée,
- maladie grave du cœur,
- saignement de toute nature.

**Prendre des précautions particulières MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg sécable :**

Il n'existe pas de données d'efficacité chez l'enfant de moins de 15 ans.

**AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR MEDECIN EN CAS :**

- d'antécédents digestifs (oesophagite, ulcère de l'estomac ou duodénum),
- d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension



**Boehringer  
Ingelheim**

- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- de traitement par diurétiques ou d'intervention chirurgicale récente.

**AU COURS DU TRAITEMENT, ARRETER LE TRAITEMENT ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE EN CAS :**

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles).
- Des cas d'hémorragies fatales sont rapportés avec l'ensemble des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- de signes évocateurs d'une allergie à ce médicament, en particulier crise d'asthme, brusque gonflement du visage et du cou, décollement de la peau (cf. effets indésirables éventuels).

Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes pharmaceutiques qui peuvent être plus adaptés.

Dans tous les cas, la dose maximale recommandée de 15 mg / jour ne doit jamais être dépassée.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïden : **le meloxicam.**

Veuillez ne pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

**Grossesse - Allaitement**

**Grossesse**

Il est recommandé d'éviter la prise de ce médicament au cours de la grossesse.

PPV: 61DH50

PER: 09/23

LOT: J2373



ire,  
des 6

ENT

31<sup>me</sup>

effets

ences

naire

viter  
ement.





# SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg

Boîte de 10 comprimés pelliculés

D.C.I : ciprofloxacine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

### Adultes:

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

### Chez l'enfant et l'adolescent:

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

### • Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

### • Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la

une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (musculaire) en raison du risque d'aggraver.

• Si vous savez que vous présentez un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, cela peut vous occasionner une anémie.

• Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique).

• Si vous présentez une disséction aortique (par exemple, du syndrome d'Ehlers-Danlos, de l'artérite de Takayasu, de l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut avoir des effets secondaires observés à l'ECG, mais ils sont généralement faibles et peuvent ne pas être significatifs. Pour le traitement de l'hypertension artérielle, il peut être nécessaire de prendre SEPCEN® dans certains cas.

• Réaction allergique (angioédème). Si vous avez une réaction allergique au médicament, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Si vous avez des symptômes d'allergie, consultez votre médecin.

• Des douleurs musculaires peuvent également être causées par le traitement ou la cure de la maladie. Au début, SEPCEN® et certains médicaments peuvent causer des douleurs musculaires.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, qui peut affecter le système nerveux central, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des réactions cutanées peuvent également être causées par SEPCEN®, y compris les symptômes de la maladie de Stevens Johnson syndrome, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• Vous pouvez également ressentir une sensation de brûlure ou de picotement lorsque vous prenez SEPCEN®.

• Des cas d'hyperglycémie peuvent également être causés par SEPCEN®, surtout chez les personnes diabétiques.

• Vous pouvez également ressentir une sensation de brûlure ou de picotement lorsque vous prenez SEPCEN®, surtout chez les personnes diabétiques.

• Si vous avez des symptômes de la maladie de Stevens Johnson syndrome, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut également provoquer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également provoquer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également provoquer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également provoquer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également provoquer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• Si vous avez des symptômes de la maladie de Stevens Johnson syndrome, arrêtez de prendre SEPCEN®.

# SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg

Boîte de 10 comprimés pelliculés

D.C.I : ciprofloxacine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

### Adultes:

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

### Chez l'enfant et l'adolescent:

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

### • Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

### • Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.

• Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

• Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que SEPCEN®.

• Si vous êtes diabétique parce que la

une hypoglycémie.

• Vous souffrez de myasthénie (musculaire) en raison du risque d'aggraver.

• Si vous savez que vous présentez un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, cela peut vous occasionner une anémie.

• Si vous avez des problèmes cardiaques.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau).

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

de la paroi aortique).

• Si vous présentez une disséction aortique (par exemple, du syndrome d'Ehlers-Danlos, de l'artérite de Takayasu, de l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut avoir des effets secondaires observés à l'ECG, mais ils sont généralement faibles et peuvent ne pas être significatifs. Pour le traitement de l'hypertension artérielle, il peut être nécessaire de prendre SEPCEN® dans certains cas.

• Réaction allergique (angioédème). Si vous avez une réaction allergique au médicament, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Si vous avez des symptômes d'allergie, consultez votre médecin.

• Des douleurs musculaires peuvent également être causées par le traitement ou la cure de la maladie. Au début, SEPCEN® et certains médicaments peuvent causer des douleurs musculaires.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale, une affection qui affecte le système nerveux central, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des réactions cutanées peuvent également être causées par SEPCEN®, y compris les symptômes de la maladie de Stevens Johnson syndrome, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• Vous pouvez également ressentir une sensation de brûlure ou de picotement lorsque vous prenez SEPCEN®.

• Des cas d'hyperglycémie peuvent également être causés par SEPCEN®, y compris la diabète de type 2.

• Vous pouvez également ressentir une sensation de brûlure ou de picotement lorsque vous prenez SEPCEN®, y compris la diabète de type 2.

• Si vous avez des symptômes de la maladie de Stevens Johnson syndrome, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• SEPCEN® peut également causer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également causer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également causer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également causer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• SEPCEN® peut également causer des réactions cutanées, y compris la rougeur, la peau qui se détache et les bulles.

• Si vous avez des symptômes de la maladie de Stevens Johnson syndrome, arrêtez de prendre SEPCEN®.

# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol .....	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté .....	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base) .....	15,62 mg

Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et  
Ne les associez pas afin de ne pas dépasser



# **NOTE D'HONORAIRES**

*L*  
Casablanca, Le 18/12/2020

Le Docteur D' ALLALI

a l'honneur de présenter ses compliments à

M<sup>2</sup> FAROU Abdellah

et lui adresse selon l'usage sa note d'honoraires.

Soit la somme de :

MDCCCI00 DHS

*CACHET ET SIGNATURE*





مَسْجِدَة دَار السَّلَام  
**CLINIQUE DAR SALAM**

Casablanca, le 17/12/2005

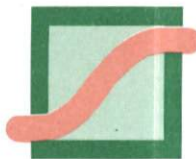
N° FARBS Abdelkader

- R . C . G



مُسْتَعْدِلَات 24/24 URGENCES

728, Bd. Modibo Keita Casablanca 20100 - Tél : +212 5 22 851 414 - Fax : +212 5 22 830 880 - E-mail : contact@cliniquedarsalam.ma  
www.cliniquedarsalam.ma - C.N.S.S. : 6387246 - Patente : 36372350 - I.F. : 1087352



**CLINIQUE DAR SALAM CASABLANCA**  
**CLINIQUE DAR SALAM**

728, Bd. Modibo Keita  
 TEL 212 5 22 851 414 - 212 5 22 830 880  
 CASABLANCA

**F A C T U R E**

Numéro Facture	Date Facture	Nom du patient	Prise en charge	Période hospitalisation
202013854	18/12/2020	M. FARES Abdelkader	Payant	17/12/2020 18/12/2020

Désignation des prestations	Observation	Lettres Clé	Nbre	Prix Unitaire	Montant DH
CHAMBRE SIMPLE			1	400,00	400,00
BLOC OPERATOIRE			60	25,00	1 500,00
ECG			1	150,00	150,00
PHARMACIE FF CHIRURGICALE			60	15,00	900,00
<b>TOTAL CLINIQUE</b>					2 950,00

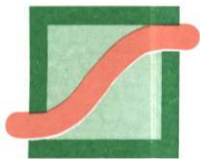
**AUTRES PRESTATIONS**

DR. ANESTHESISTE(Anesthesiste)			30	30,00	900,00
DR. ALLALI YOUNESS(Traumatologue)			60	30,00	1 800,00
LABO SANTE		B	1	201,00	201,00
<b>TOTAL AUTRES PRESTATIONS</b>					2 901,00

Arrêtée la présente facture à la somme <b>CINQ MILLE HUIT CENT CINQUANTE ET UN DIRHAMS</b>	<b>TOTAL GENERAL</b>	5 851,00
---	----------------------	----------

Payé en faveur de : 18/12/2020

**مستعجلات 24 / 24 URGENCES 24 / 24**



## COMPTE-RENDU OPÉRATOIRE

Nom : FARES  
Prénom : ABDELKADER  
Date naissance : 21/09/1968  
N°dossier : 20117190640  
K.Opératoire :  
Nature de la chirurgie :

Date d'intervention : 17/12/20  
Chirurgien : Dr. ALLALI  
Médecin Anesthésiste : Dera  
Infirmier(e) Anesthésiste : SARA  
Aide opératoire : HASNA  
Panseur (se) : AHMED

Données préopératoires :

transfert de la cuisse

Compte Rendu :

- \* Sur Radiot :
- + Vue d'abord externe en regardant la jambe
- + Direct moyenile
- Prélèvement de pus
- lavage abondant, au fil du temps oxygéné
- transfert de la cuisse.

Dr. ALLALI Youness  
Traumatologue - Orthopédiste  
NPE : 091233345  
555, Hay Andalousse 2 Mars Casablanca

**CLINIQUE DAR SALAM****BULLETIN D'ENTREE / SORTIE****N° DE DOSSIER** 20L17120640**NOM DU PATIENT** M. FARES Abdelkader**DATE D'ENTREE** 2020-12-17 12:06:40**DATE DE SORTIE** 2020-12-18 11:11:55

**CLINIQUE DAR SALAM****NOTE D'HONORAIRE**

Date d'entrée: 17-12-2020

Date de sortie: 18/12/2020 11h11

**DR. ANESTHESISTE**

PATIENT : M. FARES Abdelkader

HONORAIRES : 900,00 Dh  
(NEUF CENTS DIRHAMS )

Anesthésie - Réanimation  
Dr. ABDELLAH FARES  
Anesthésiste Réanimateur  
Polyvalent  
Casablanca  
06 63 80 38 22  
06 63 80 38 27



**Amina CHOUYA**  
Infirmière Polyvalente

20 - 12 - 2020

- Soin infirmière

- Acte 3 : changement de Pansement au Niveau  
de cuisse en raison de l'opération  
Pour éliminée un abcès.

- La date 3 20 - 12 - 2020 jusqu'à 06 - 01 - 2021

- Devis 3 600 DH Six cent Dirhame

Amina CHOUYA  
Infirmière Polyvalente  
GSM : 06.25.76.29.63  
I.R.N : 00267820800041

17/12/120

FC 99/min

## Résultats mesures:

QRS	94 ms
QT/QTcB	322 / 413 ms
PQ	152 ms
P	124 ms
RR/PP	606 / 605 ms
P/QRS/T	53/ 17/ -32 degrés

-90      < P  
 aUR      < T  
 aUL      < QRS  
 O I  
 III +90 II  
 aUF

## Interprétation:

rapport non confirmé

