

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.

N° M21- 042923
75434

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **1574**

Société : **RAM**

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : **ABON EL HONDA Abdellatif**

Date de naissance : **1950**

Adresse : **Hay yasmine II Rue 32 N°15 Ain Chok, casablanca**

Tél. : **0665777666** Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

DR. MANSOURI Mouloud
Hepato-Gastro-Enterologue, Radiologue
Médecin Chirurgien
342, Boulevard Mohammed V
Tél. : 05 22 38 20 92

MUPRAS
23 JUIN 2021

Cachet du médecin :

Date de consultation : **16/10/2021**

Nom et prénom du malade : **JIED AYAD** Age : **58 ans**

Lien de parenté : Lui-même Conjoint

Nature de la maladie : **Gonorrhée** **antibiotique**

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 : **Casab**

Signature de l'adhérent(e) : **MB**

Le : **16/10/2021**

IMP09146204

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
16/06/11	C2		200 DH	MAISON DU MUR Hôpital Fédéral d'Endocrinologie Prostatalogie 16/06/11
16/06/11	KE		200 DH	342, Boulevard Pasteur Tél: 05 20 52 28 92
19/06/11	control			MAISON DU MUR Hôpital Fédéral d'Endocrinologie Prostatalogie
21/06/11	control			MAISON DU MUR Hôpital Fédéral d'Endocrinologie Prostatalogie

Cachet du Pharmacien ou du Fourneau		Date	342, Boule Tél.: 05 22 52 22 22	Pharmacie BENMOUSSA 20, AV. Cdt. Driss El Harti Jamila 3 - Cité Djémia Tél.: 05 22 52 18 62 CASABLANCA
Pharmacie BENMOUSSA 20, AV. Cdt. Driss El Harti Jamila 3 - Cité Djémia Tél.: 05 22 52 18 62 CASABLANCA		16/06/21	15,00	15,00
		21/06/21	15,00	15,00
		19/06/21	15,00	15,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	17/06/21	1150	1400 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

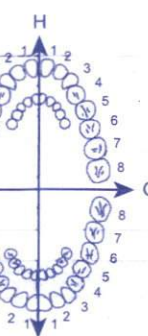
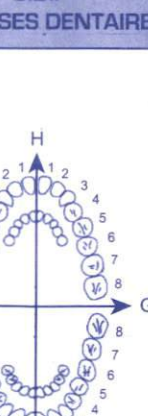
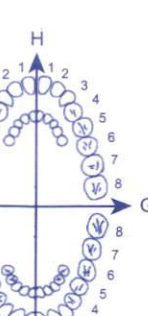
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	- I M	I V	

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'ODT.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Mouna MANSOURI

Spécialiste des Maladies de l'appareil Digestif
Foie, Estomac, Vésicule Biliaire, Intestins, Obésité
Proctologie Médicale et Chirurgicale
(Hémorroïdes, Fissures, Fistules Anales)
Fibroscopie, Colonoscopie
Echographie Abdominale

الدكتورة منى منصوري

إختصاصية في أمراض الجهاز الهضمي
الكبد، المعدة، المراة، الأمعاء، السمنة
أمراض وجرحة المخرج (ال بواسير)
الفحص بالمنظار الداخلي
الفحص بالصدى

الدار البيضاء في : Casablanca, le 16 Juin 2021

Mme JIED Aicha

1/ AULCER 20

102.00x2
204.00
97.60



1 gél x 2 / j , 15 min avant les repas, 1 Mois

2/ ANTI GAZ ADULTS



1 sachet oro dispersible x 3 / j , au cours des repas, 10 jours

3/ TRIMEDAT SACHET SANS SUCRE

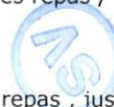
45.50



1 sachet x 2 / j , avant les repas / 10 j

4/ TIORFAN ADULTE

106.50



1 gel x 3 / j , après les repas , jusqu'à arrêt de la diarrhée

Maphar
Bd Alkemia N 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
Tiorfan 100 mg gélule b20
P.P.V : 106,50 DH
Barcode: 6 018001 184903

454.00

Dr. MANSOURI Mouna
Hépato-Gastro-Entérologie Proctologie
Médico - Chirurgicale
Boulevard Panoramique
342, Tél.: 05 22 52 28 92

صيدلية بنموسى
Pharmacie BENMOUSSA
26, Av. Cdt. Driss El Harti
Jamila 3 - Cité Djémâa
Tél.: 0522 37 38 67 - CASABLANCA

رقم 342 ، الطابق الأول ، شارع المنظر العام ، عين الشق، الدار البيضاء
N° 342, Boulevard Panouramique, Ain Chock, Casablanca
Tél.: 0522 52 28 92, E-mail : mouna.mansouri77@am...

Anti Gas® ADULTS

Granulés par voie
20 sachets à usage unique

Soulage le système gastro-intestinal
✓ Pression ✓ Ballonnements ✓ Inconfort

21002 0124
LOT UT.AV
NEWPHARMA PPC
97 60

INDICATIONS

Anti Gas® Adults est un dispositif médical qui soulage de façon naturelle la douleur abdominale causée par la flatulence. Le mouvement de l'air emprisonné le long de la voie gastro-intestinale est une cause fréquente de douleur abdominale. Des cas comme celui-ci sont présentés soit lors de processus simples tels que l'ingestion d'air et le traitement naturel de certains aliments dans l'estomac et l'intestin grêle (par exemple aliments avec fibres) ou en consommant des boissons gazeuses telles que des rafraîchissements. Ainsi, des gaz sont créés et accumulés (réaction appelée flatulence) dans le tractus intestinal étroit et son mouvement provoque des ballonnements, de la douleur et de l'inconfort.

Anti Gas® Adults contient du Siméthicone, un ingrédient antimoussant qui perturbe la surface de la mousse, libérant l'air emprisonné et soulageant naturellement l'utilisateur des ballonnements, des douleurs abdominales et de l'inconfort dûs aux flatulences. Il traite le sentiment de gonflement et de satiété. Il peut être utilisé en complément de la préparation du tractus intestinal pour les tests de diagnostic (par exemple endoscopie, rayons X et échographie).

Anti Gas® Adults ne contient ni sucre, ni sel, ni gluten (aromatisé à la menthe). Il convient aux diabétiques et aux enfants de plus de six ans.

Chaque sachet contient : 125 mg de Siméthicone

Excipients: Isomalt, Talc, Arôme, Maltodextrine



DISPOSITIF MEDICAL

INSTRUCTIONS

Administration sans eau.

- Placer le contenu d'un sachet / stick sous la langue et laisser-le se dissoudre.
- L'utilisation par les enfants doit être supervisée par un adulte.
- Utiliser après les repas et avant le coucher.

POSOLOGIE

Enfants (plus de 6 ans) & Adulte: 1-4 sachets/sticks par jour.

Nourrissons et enfants (jusqu'à 6 ans: **Anti Gas® Adults)** ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 6 ans. Pour traiter l'inconfort abdominal à ces âges, utilisez **Anti Gas® Oral Solution Gouttes**, une solution en gouttes adaptée aux nourrissons et facile à mélanger avec d'autres aliments liquides.

PRÉCAUTIONS

- Conserver dans un endroit frais (<25°C) et sec, hors de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 6 ans.
- Ne pas utiliser en cas de sensibilité à l'un des ingrédients.
- L'absorption de lévothyroxine peut être diminuée si **Anti Gas®** est administré simultanément à des personnes traitées pour des troubles thyroïdiens.
- Ne pas dépasser la dose recommandée.
- Le produit est contenu dans des sachets/ sticks à usage unique. Toute quantité de granulés restant après l'ouverture doit être éliminée.

EMBALLAGE

Anti Gas® Adults 20 sachets de 1,25 g.

Fabriqué par:



27, Rue de Kalyftaki, Kifissia, Attica, Grèce
www.intermed.com.gr
Made in EU

Distribué par:



NEWPHARMA
6, Rue des Ecoles, Quartier Berger,
20380 CASABLANCA, MAROC
Tel. +212 05 22 251 259

1. DENOMINATION :

AULCER 20 mg, gélules gastro-résistantes
Boîte de 14 et 28 gélules gastro-résistantes
DCI : oméprazole

Veuillez lire attentivement 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.

2. COMPOSITION D'AULCER 20 mg gélules gastro-résistantes :

• Composition en substance active :

AULCER 20 mg : chaque gélule contient 20 mg d'oméprazole.

Composition en excipient :

Les excipients sont : saccharose/ amidon de maïs, laurylsulfate de sodium, phosphate disodique, mannitol, hydroxypropyl méthylcellulose (hypromellose), polyéthyléneglycol 6000 (Macrogol), talc, polysorbate 80, dioxyde de titane (CI:77891, E-171), eudragit® 30D55 (copolyméres Acryl).

Liste des excipients à effet notable :

Saccharose, polyéthyléneglycol (Macrogol) et mannitol.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Oméprazole appartient à la classe des médicaments appelée « inhibiteurs de la pompe à protons ». Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante 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). AULCER® 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 :

Vieille d'administration : voie orale.

Veuillez à toujours prendre AULCER® 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.

La dose habituelle est indiquée en continuation.

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.
- La dose usuelle une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.
- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.
- Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

- Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour pendant 8 semaines.

Prévention de la récidive de l'ulcère gastrique ou duodénal :

- La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour.
- Traitement de l'ulcère gastrique et duodénal provoqué par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénal si vous prenez des AINS.

- La dose usuelle est de 20 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori et prévention des récidives :

- La dose recommandée est de 20 mg d'AULCER® deux fois par jour pendant une semaine.

- Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

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

- La dose recommandée est de 60 mg (3 gélules de 20 mg) par jour.

- Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Utilisation chez l'enfant :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acides.

Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre AULCER®. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori.

- Les enfants âgés de plus de 4 ans peuvent prendre AULCER®. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

- Votre médecin prescrira à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la clarithromycine.

Mode d'administration :

- Il est recommandé de prendre vos gélules le matin.
- Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.
- Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne

doivent pas être mâchées ou pulvérisées car qui en l'estomac. Il est impor-

Que faire si vous ouvrez la gélule et avez mal au ventre ?

Si vous ou votre enfant :

- Ouvrir la gélule et avoir mal au ventre, il est impor-

mettre le contenu dans un demi-verre d'eau.

- Toujours remuer juste avant de boire.

Puis boire le contenu dans un demi-verre d'eau.

- Pour s'assurer que vous avez bien avalé la gélule, buvez un demi-verre d'eau.

Si vous avez mal au ventre, ne pas le faire.

6. CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantopropazole, lanzopropazole, rabéprazole, ésoméprazole).
- Si vous prenez un médicament contenant du nefirin (utilisé pour traiter l'infection VIH).

Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AULCER®.

7. LES EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, AULCER® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre AULCER® et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une érythémole toxicique.

- Couleur jaune de la peau, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Ces effets indésirables peuvent se produire avec des fréquences qui sont définies comme suit :

Très fréquents :	Peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10
Fréquents :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 100
Peu fréquents :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 1.000
Rares :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 10.000
Très rares :	Peut affecter moins de 1 personne sur 10.000
Inconnus :	ne peut être estimée sur la base des données disponibles

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents :

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

- Nausées, vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents :

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Étourdissements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

Trimedat® Sachets

Trimébutine

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

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

Si vous avez toute autre question, 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, 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 pharmacien.

PRÉSENTATION

TRIMEDAT® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine base

TRIMEDAT 150 mg sachets

Trimébutine base.....	150 mg
-----------------------	--------

Excipients q.s.p.....	1 sachet
-----------------------	----------

TRIMEDAT SANS SUCRE 150 mg sachets

Trimébutine base.....	150 mg
-----------------------	--------

Excipients q.s.p.....	1 sachet
-----------------------	----------

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, en cas d'hypersensibilité à la trimébutine.

Ne prenez jamais TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets en cas de phénylcétonurie héréditaire (maladie dépistée à la naissance), à cause de la présence de l'aspartam.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

TRIMEDAT® 150 mg sachets :

Chaque sachet de TRIMEDAT® 150 mg contient 2,6 g de saccharose, dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger

de la r

Allait

Il est p

Dema

prend

SPOR

Sans c

EFFE

UTI

Sans

LISTE

TRIM

..... sucre ou saccharose.

TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, contient de l'aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie :

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet, 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau.

SURDOSSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg sachets ou TRIMEDAT® SANS SUCRE 150 mg sachets, que vous n'auriez dû: consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® sachets est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIMEDAT® sachets après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Mars 2018

LOT : 7010

UT. AV : 02-26

P.P.V : 45 DH 90

PHARMA5

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

Dr Mouna MANSOURI

Spécialiste des Maladies de l'appareil Digestif
Foie, Estomac, Vésicule Biliaire, Intestins, Obésité
Proctologie Médicale et Chirurgicale
(Hémorroïdes, Fissures, Fistules Anales)
Fibroscopie, Colonoscopie
Echographie Abdominale

الدكتورة منى منصوري

إختصاصية في أمراض الجهاز الهضمي
الكبد، المعدة، المراة، الأمعاء، السمنة
أمراض وجراحة المخرج (ال بواسير)
الفحص بالمنظار الداخلي
الفحص بالصدى

الدار البيضاء في :
Casablanca, le 21 Juin 2021

Mme JIED Aicha

23.40

1/ LOPÉRIUM

1 gel après chaque selle sans dépasser 6 / j



2/ SMECTA

1 sachet, 3 fois par jour , 1 h après les repas, 8 jours



52.40

75.80

Dr. MANSOURI Mouna
Hepato-Gastro-Enterologique Proctologie
Médico - Chirurgicale
342, Boulevard Panouramique
Tel: 05 22 52 28 92

صيدلية بنموسى
Pharmacie BENMOUSSA
26, Av. Cdt. Driss El Harti
Jamila 3 - Cité Djémâa
Tél. : 0522 37 38 67 - CASABLANCA

رقم 342 ، الطابق الأول ، شارع المنظر العام ، عين الشق، الدار البيضاء
N° 342, Boulevard Panouramique, Ain Chock, Casablanca
Tél.: 0522 52 28 92, E-mail : mouna.mansouri77@gmail.com



smecta® orange-vanille

Diosmectite

SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
3. Comment prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX - code ATC : A07BC05.

Ce médicament contient une substance active : la diosmectite.

La diosmectite est une argile naturelle purifiée qui couvre la muqueuse digestive.

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- De la diarrhée aiguë chez l'enfant de plus de 2 ans en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte ;
- De la diarrhée chronique (de longue durée) chez l'adulte ;
- Des douleurs liées à des maladies fonctionnelles de l'intestin chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Ne prenez jamais SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique à la diosmectite ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Chez le nourrisson et l'enfant de moins de 2 ans : SMECTA ne doit pas être utilisé.

SMECTA ORANGE VANILLE
3G SACHET B30
LOT : 20E060
PER : 10/2023
• P.P.V : 52DH40

5 118000 011460

Chez l'enfant de plus de 2 ans :
le traitement de la diarrhée
l'administration précoce (c'est-à-dire
utilisation chronique de SMECTA) doit être évitée.

Chez l'adulte : L'utilisation prolongée ou répétée de SMECTA n'est pas recommandée sans avis médical.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE :

- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres. Ce médicament contient deux sucres (le glucose et le saccharose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Si vous avez des antécédents de constipation sévère. Consultez votre médecin :
- En cas de diarrhée aiguë, si vos symptômes ne s'améliorent pas ou s'aggravent après 3 jours de traitement.
- Si vos douleurs digestives sont associées à une fièvre ou à des vomissements.

Ce médicament contient de petites quantités d'éthanol (alcool) inférieures à 100 mg par dose journalière.

Enfants

SMECTA est réservé à l'enfant de plus de 2 ans, pour le traitement de la diarrhée aiguë. Il doit être administré en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation. La durée de traitement ne doit pas dépasser 7 jours.

Mesures diététiques supplémentaires

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- Se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- Continuer de s'alimenter pendant la diarrhée, en excluant certains aliments, particulièrement les légumes et fruits crus, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- En privilégiant les viandes grillées, le riz.

Autres médicaments et SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet

La prise de ce médicament peut diminuer l'absorption des autres médicaments ingérés simultanément. Aucun médicament ne doit être pris au même moment que SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE.

Vous devez espacer la prise de SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE de celle d'un autre médicament de plus de 2 heures, si possible.

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

Grossesse et allaitement

SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée. Toutefois, l'effet attendu est nul ou négligeable.

LOPERIUM®

Lopéramide

PRESENTATION

LOPERIUM : gélule blanche ; boîte de 2

PPV:23DH40

PER:11/23

LOT:J32 02

COMPOSITION

	Par gélule	Par boîte
Lopéramide (DCI) Chlorhydrate	2 mg	40 mg

INDICATIONS

C'est un antidiarrhéique qui agit en ralentissant le transit intestinal et en réduisant les sécrétions intestinales.

Il est utilisé dans le traitement symptomatique des diarrhées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- crise aiguë de rectocolite hémorragique,
- enfant de moins de 8 ans.

ATTENTION

Des précautions sont nécessaires en cas d'insuffisance hépatique.

Ce médicament n'est pas adapté au traitement des diarrhées dues à certains antibiotiques.

Une diarrhée qui s'accompagne de torpeur, de soif, de fièvre ou de sang dans les selles nécessite rapidement un avis médical. Le traitement doit être arrêté dès que les selles recommencent à être formées. L'usage trop prolongé du médicament expose à un risque de constipation important.

Si vous devez conduire, ou utiliser une machine dangereuse, assurez-vous préalablement que ce médicament n'altère pas votre vigilance.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Les études actuellement disponibles n'ont pas mis en évidence de problème particulier lors de l'utilisation ponctuelle de ce médicament chez la femme enceinte.



Dr Mouna MANSOURI

Spécialiste des Maladies de l'appareil Digestif
Foie, Estomac, Vésicule Biliaire, Intestins, Obésité
Proctologie Médicale et Chirurgicale
(Hémorroïdes, Fissures, Fistules Anales)
Fibroscopie, Colonoscopie
Echographie Abdominale

الدكتورة منى منصوري

إختصاصية في أمراض الجهاز الهضمي
الكبد، المعدة، المراة، الأمعاء، السمنة
أمراض وجراحة المخرج (ال بواسير)
الفحص بالمنظار الداخلي
الفحص بالصدى

الدار البيضاء في :
Casablanca, le
19 Juin 2021

Mme JIED Aicha

1/ FERPLEX

1 amp x 2 / j , après les repas / mois

360,00

Dr. MANSOURI
Hepato-Gastro-Entérologie, Colonite, Proctologie
Medico - Chirurgicale
342, Boulevard Panoramique
Tél.: 05 22 52 28 92

SV

(600x6)

صيدلية بنموسى
Pharmacie BENMOUSSA
26, Av. Cdt. Driss El Harti
Jamila 3 - Cité Djémâa
Tél.: 0522 37 38 67 - CASABLANCA

رقم 342 ، الطابق الأول ، شارع المنظر العام ، عين الشق ، الدار البيضاء
N° 342, Boulevard Panoramique, Ain Chock, Casablanca
Tél.: 0522 52 28 92, E-mail : mouna.mansouri77@gmail.com



6 118001 440016
NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS**FERPLEX 40 mg, Solution Orale**

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de «cicatrices» dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation de FERPLEX 40 mg :

Si vous prenez ou avez pris un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Antibiotiques et FERPLEX 40 mg :

- Si vous prenez d'autres antibiotiques, comme des biphosphonates.
- La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

- Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe.

L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui

- souffrent d'acidité gastrique.

Chloramphénicol (antibiotique).

- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux

- gastro-oesophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :



6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

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

- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation de FERPLEX 40 mg

Si vous prenez ou avez pris un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Antibiotiques et FERPLEX 40 mg

- Si vous prenez d'autres antibiotiques, comme des biphosphonates. La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

- Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui

- souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).

- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-oesophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :



6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

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

- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation de FERPLEX 40 mg

Si vous prenez ou avez déjà pris certains médicaments, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Antibiotiques et autres médicaments

- Si vous prenez d'autres médicaments, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- problèmes osseux (ostéoporose) comme des biphosphonates.
- La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe.

L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui

- souffrent d'acidité gastrique.

Chloramphénicol (antibiotique).

Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-oesophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :



6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

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

- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation de FERPLEX 40 mg

Si vous prenez ou avez pris un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Antibiotiques et FERPLEX 40 mg

- Si vous prenez d'autres antibiotiques, comme des biphosphonates. La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

- Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui

- souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).

- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-oesophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :



6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

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

- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation de FERPLEX 40 mg

Si vous prenez ou avez pris un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Antibiotiques et FERPLEX 40 mg

- Si vous prenez d'autres antibiotiques, comme des biphosphonates. La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

- Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui

- souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).

- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux

- gastro-oesophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :



6 118001 440016

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

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

- Si vous avez toute autre question, 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, cela pourrait lui être nocif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation de FERPLEX 40 mg

Si vous prenez ou avez pris un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Antibiotiques et FERPLEX 40 mg

- Si vous prenez d'autres antibiotiques, comme des biphosphonates. La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

- Thyroxine, utilisée pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui

- souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).

• Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux

- gastro-oesophagique comme l'oméprazole, le lansoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

LABORATOIRE EL KHALIL D'ANALYSES MEDICALES

252, Bd El Khalil - Hay My Abdellah, Ain Chock, Casablanca

Tél. : 05 22 52 62 52 - Fax : 05 22 21 10 90 - Email: labo.elkhalil@gmail.com

Du Lundi au Vendredi de 07h30 à 18h30 - Samedi de 8h00 à 13h00

Prélèvement à Domicile sur Rendez vous



Nom :Mme Aicha JIED	N° de dossier :2106170053	
Date de naissance :11-11-1961 – 59 ans	Date de prélèvement :17-06-2021 09:28	
Saisi par : ZAKH	Prescripteur : Dr MOUNA MANSOURI	
Analyses : NFS, VS, CRP, URE, CREA, GLY, ALT, AST, TP, TCK, TSH, PARA, PARA2, PARA3, ECBCOP, HELIG		
Prix :	Avance :100	Reste :1030

« Laboratoire EL KHALIL vous remercie pour votre confiance »

Dr Mouna MANSOURI

Spécialiste des Maladies de l'appareil Digestif
Foie, Estomac, Vésicule Biliaire, Intestins, Obésité
Proctologie Médicale et Chirurgicale
(Hémorroïdes, Fissures, Fistules Anales)
Fibroscopie, Colonoscopie
Echographie Abdominale

الدكتورة منى منصوري
إختصاصية في أمراض الجهاز الهضمي
الكبد، المعدة، المراة، الأمعاء، السمنة
أمراض وجراحة المخرج (ال بواسير)
الفحص بالمنظار الداخلي
الفحص بالصدى

Casablanca, le16.Juin.2021.....: الدار البيضاء في

Mme JIED Aicha

Note d'honoraire

J'ai l'honneur de vous présenter la note d'honoraire due pour :
Echographie abdominale K2 200 dh

Total 200 dh

Arreté la présente note d'honoraire à la somme de : 200 dh

Dr. MANSOURI Mouna
Hepato-Gastro-Enterologique Proctologie
Medico - Chirurgicale
342, Boulevard Panoramique
Tél.: 05 22 52 28 92

Dr Mouna MANSOURI

Spécialiste des Maladies de l'appareil Digestif
Foie, Estomac, Vésicule Biliaire, Intestins, Obésité
Proctologie Médicale et Chirurgicale
(Hémorroïdes, Fissures, Fistules Anales)
Fibroscopie, Colonoscopie
Echographie Abdominale

الدكتورة منى منصوري

إختصاصية في أمراض الجهاز الهضمي
الكبد، المعدة، المراة، الأمعاء، السمنة
أمراض وجرحة المخرج (ال بواسير)
الفحص بالمنظار الداخلي
الفحص بالصدى

Casablanca, le الدار البيضاء في : 16 Juin 2021

MME JIED AICHA

Analyses :

NFS Plaquettes, VS
CRP
Urée, Créatinine, Glycémie
Transaminases
TP - TCK
TSH us
Coproparasitologie des selles **x 3**
Sérologie de l'Hélicobâcter pylori



رقم 342 ، الطابق الأول ، شارع المنظر العام ، عين الشق، الدار البيضاء
N° 342, Boulevard Panoramique, Ain Chock, Casablanca
Tél.: 0522 52 28 92, E-mail : mouna.mansouri77@gmail.com



مختبر الخليل للتحاليل الطبية و الأبيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste

Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الواي العلمي

INPE :



093061166

Casablanca le: 17-06-2021

FACTURE N° : 210005018

Mme Aicha JIED

Demande N° 2106170053

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0111	Sérologie Helicobacter pylori	B200	B
0118	Créatinine	B30	B
0135	Glycémie	B30	B
0146	Urée	B30	B
0147	Transaminases O (TGO)	B50	B
0163	Transaminases P (TGP)	B50	B
0216	TSH	B250	B
0223	Numération formule	B80	B
0236	VS	B30	B
0239	Taux de prothrombine	B40	B
0254	Temps de céphaline: TCK	B40	B
0254	Parasitologie (Examen direct + enrichissement)	B40	B
0254	Parasitologie (Examen direct + enrichissement)	B40	B
0255	Parasitologie (Examen direct + enrichissement)	B100	B
0370	Coproculture + identification:	B100	B
	CRP	B100	B

Total des B : 1150

TOTAL DOSSIER : 1400.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : **mille quatre cents dirhams**

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd EL KHALIL, Hay My Abdellah, Ain Chok
Tél: 0522526252 / FAX: 0522211090
FIN: 05 22 52 62 52 / FAK: 05 2110 90 / NC

252, Bd. EL KHALIL, Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca- Tél: 0522526252 / FAX: 0522211090

E-Mail : labo.elkhalil@gmail.com - Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091



Date du prélèvement : 17-06-2021
Code patient : 2106170053
Né(e) le : 11-11-1961 (59 ans)

Mme Aicha JIED

Dossier N° : 2106170053

Prescripteur : Dr MOUNA MANSOURI

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME (Automate : HORIBA Medical ABX PENTRA 80 XL)

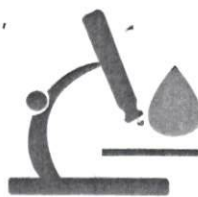
(Les valeurs de référence sont en fonction de l'âge, du sexe, de l'état physiologique du patient, une éventuelle grossesse...)

Hématies :	4,81	Millions/mm ³	(3,90-5,40)
Hémoglobine :	10,8	g/dL	(12,0-15,6)
Hématocrite :	34,4	%	(35,5-45,5)
VGM :	72	fL	(80-99)
TCMH :	22	pg	(27-34)
CCMH :	31,4	g/dL	(28,0-36,0)
Leucocytes :	8 780	/mm ³	(3 900-10 200)
Polynucléaires Neutrophiles :	61	%	
<i>Soit:</i>	5 356	/mm ³	(2 000-7 500)
Lymphocytes :	26	%	
<i>Soit:</i>	2 283	/mm ³	(1 000-4 000)
Monocytes :	9	%	
<i>Soit:</i>	790	/mm ³	(<1 100)
Polynucléaires Eosinophiles :	3	%	
<i>Soit:</i>	263	/mm ³	(0-600)
Polynucléaires Basophiles :	1	%	
<i>Soit:</i>	88	/mm ³	(0-150)
Plaquettes :	530 000	/mm ³	(150 000-450 000)
VMP	7,2	µm ³	(6,0-11,0)

Commentaire :

Anémie hypochrome microcytaire. Thrombocytose contrôlée sur frottis

Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd ELKHAILI, Hay My Abdellah, Ain Chock
TÉL: 05 22 52 62 52 / FAX: 05 22 21 10 90 / NC



مختبر الخليل للتحاليل الطبية والبيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الواي العلمي

Date du prélèvement : 17-06-2021 - 2106170053 - Mme Aicha JIED

VITESSE DE SEDIMENTATION (Méthode de Westergreen)

VS 1ère heure 57, mm

VS 2ème heure 115 mm

Age du patient(e) 59 ans

Valeur de référence VS 1ère heure: Homme (VS < âge/2), Femme [VS < (âge+10)/2]

HEMOSTASE

Bilan d'hémostase: TP

Temps de Quick Patient: 12,2 sec.
(Technique Chronométrique STAGO)

Temps de Quick Témoin: 13,0 sec.

Taux de Prothrombine (TP) 100 % (70-120)

INR : 0,95

Bilan d'hémostase: TCK

TCK Temps patient 30,0 sec.
(Technique Chronométrique STAGO)

TCK Temps témoin 30,0 sec.

TCK Ratio patient/témoin 1,00 (<1,20)

BIOCHIMIE SANGUINE

Protéine C-réactive (CRP) 17,3 mg/L (<5,0)
(Immuno-turbidimétrie – AU480 BECKMAN)

Urée 0,29 g/L (0,10-0,50)
(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN) 4,83 mmol/L (1,67-8,33)

Créatinine 7,5 mg/L (3,0-11,0)
(Technique enzymatique –AU 480 BECKMAN) 66,4 µmol/L (26,6-97,4)

Glycémie à jeun 1,13 g/L (0,70-1,10)
(Technique enzymatique- AU 480 BECKMAN) 6,27 mmol/L (3,89-6,11)

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MÉDECIN BIOLOGISTE
252, RD El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock
Tél: 05 22 52 62 52 / Fax: 05 22 21 10 90 / E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com
Patente : 34046060 - I.F. : 15214903 - CNSS : 4204084 - R.C : 421712 - I.C.F : 0014000010000001

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca

Tél : 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com

Patente : 34046060 - I.F. : 15214903 - CNSS : 4204084 - R.C : 421712 - I.C.F : 0014000010000001



مختبر الخليل للتحاليل الطبية والبيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الواي العلمي

Date du prélèvement : 17-06-2021 - 2106170053 - Mme Aicha JIED

Transaminases GPT (ALAT)
(Dosage enzymatique- AU 480 BECKMAN)

14 UI/L (5-55)

Transaminases GOT (ASAT)
(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

17 UI/L (5-40)

SEROLOGIE INFECTIEUSE

SEROLOGIE HELICOBACTER PYLORI

Titre des IgG :

(Technique ELFA – VIDAS Biomérieux)

/ 4,21 UI/mL (<0,75)

Interprétation :

- < ou = à 0,75 : Sérologie négative
- Entre 0,75 et 1,00 : Sérologie douteuse
- > ou = à 1,00 : sérologie positive

Le laboratoire EL KHALIL vous informe qu'il dispose du test de recherche de l'antigène de l'Helicobacter pylori dans les selles, un outil non invasif du suivi du traitement.

BILAN ENDOCRINIEN

TSH Ultra-sensible

(Technique Chimiluminescence Beckman Coulter)

1,773 mUI/L (0,250-5,600)

Valeurs de référence:

Tranche d'âge	TSH(mUI/L)
0 à 1 mois	0,70 à 18,10
1 à 12 mois	1,12 à 8,21
1 à 5 ans	0,80 à 6,25
6 à 10 ans	0,80 à 5,40
11 à 14 ans	0,70 à 4,61
15 à 18 ans	0,50 à 4,33
> à 19 ans	0,25 à 5,00
Femme enceinte 1er Trimestre	0,05 à 3,70
Femme enceinte 2eme Trimestre	0,31 à 4,35
Femme enceinte 3eme Trimestre	0,41 à 5,18

- Hyperthyroïdie : TSH < à 0,15 mU/L
- Hypothyroïdie : TSH > à 7,00 mU/L
- Nouveau-né : TSH augmente à la 30 minute de vie (80 mUI/L) puis retour à la normale vers 2-5 jours.

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 62 52 / Fax: 05 22 21 10 90 / E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com
Fix: 05 22 52 62 52 / Fax: 05 22 21 10 90 / NC

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca
Tél : 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com
Patente : 34046060 - I.F. : 15214903 - CNSS : 4204096 - P.C. : 101710 - I.C.P. : 101710



مختبر الخليل للتحاليل الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالى العلمي

Date du prélèvement : 17-06-2021 – 2106170053 – Mme Aicha JIED

BACTERIOLOGIE

COPROCULTURE

(Cultures sur milieux HEKT, YER, SEL, CAM CPS Biomérieux)

Aspect : Diarrhéique

Examen cytoloqique

Cellules épithéliales	Absence
Leucocytes	Absence
Hématies	Absence

Examen bactériologique

Flore Gram Négatifs : 75 %
Flore Gram Positifs : 25 %

Cultures : Absence de germes pathogènes

PARASITOLOGIE-MYCOLOGIE

EXAMEN PARASITOLOGIQUE DES SELLES

(Concentration par les techniques de MIE et R.I. pour les deux types de sujets)

(concentration par les techniques de MIF et Bailenger, réactif RAL Copro-C. Recueil Association

Examen macroscopique :

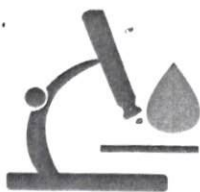
Aspect	Diarrhéique
Couleur	Jaunâtre
Glaire	Absence

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr Nada QALI ALAMI
MÉDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khââil, Hay My Abdellah, Ain Chock
FAX: 03 22 52 52 52 / TEL: 03 22 21 10 90 / NC

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca
Tél : 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail : 14takat@chello2.com

Ref : 05 22 52 62 52 / Fax : 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com
Patente : 34046060 - I.F. : 15214903 - CNSS : 420409 - P.C. : 101710 - I.P.T. : 101710



Examen cytologique :

Cellules épithéliales	Absence
Leucocytes	Absence
Hématies	Absence
Cristaux de Charcot-Leyden	Absence
Mucus	Absence
Flore bacterienne	Déséquilibrée

Examen parasitologique :

Examen microscopique	Absence d'oeufs, de kystes ou de formes végétatives de parasites
Après enrichissement	Absence d'oeufs, de kystes ou de formes végétatives de parasites

EXAMEN PARASITOLOGIQUE DES SELLES II

(Concentration par les techniques de MIE et Bailegger, réactif BAN, 2

Date du recueil

18.06.2021

Recueil

18-06-2021
Apportées au laboratoire

Examen macroscopique :

Aspect	Pateuses
Couleur	Jaunâtre
Glaire	Absence

LABORATOIRE EL HADJ ALI
Dr. HASSIB DUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
258, Bd EL HADJ ALI, Hay Mu Abdellah, Ain Chock
CIN: 06 22 62 62 52 / FAX: 06 22 21 30 90 / NC



Examen cytologique

Cellules épithéliales	Absence
Leucocytes	Absence
Hématies	Absence
Cristaux de Charcot-Leyden	Absence
Mucus	Absence
Flore bacterienne	Équilibrée

Examen parasitologique

Examen microscopique	Absence d'oeufs, de kystes ou de formes végétatives de parasites
Après enrichissement	Absence d'oeufs, de kystes ou de formes végétatives de parasites

EXAMEN PARASITOLOGIQUE DES SELLES III

(Concentration par les techniques de MIF et Bailenger, réactif RAI, Gamma 2,1)

Date du recueil

passenger, reacted

Recueil

19-06-2021

Examen macroscopique :

Aspect	Pâteuses
Couleur	Jaunâtre
Glaire	Absence

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Nedra DUALI ALAMI
MEDECIN BIOPOLISTE
252, Bd El Khattabi, Hay El Abdellah, Ain Chock
CP: 05 22 02 02 07 / TEL: 05 22 02 02 07 / FAX: 05 22 02 02 07 / E-mail: elkhalil@ain.ain.eg



مختبر الخليل للتحاليل الطبية والبيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste

Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الواي العلمي

Date du prélèvement : 17-06-2021 – 2106170053 – Mme Aicha JIED

Examen cytologique

Cellules épithéliales	Absence
Leucocytes	Absence
Hématies	Absence
Cristaux de Charcot-Leyden	Absence
Mucus	Absence
Flore bactérienne	Équilibrée

Examen parasitologique

Examen microscopique

Absence d'oeufs, de kystes ou de formes végétatives de parasites

Après enrichissement

Absence d'oeufs, de kystes ou de formes végétatives de parasites

Validé par :Dr Hoda OUALI ALAMI

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 62 52 / Fax: 05 22 21 10 90 / E-mail-1: labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2: h.ouali.alami@gmail.com

Dr Mouna Mansouri

n 342 Boulevard Panoramique Ain Chouk
Casablanca
Telephone: 0522522892
Fax:
Site internet:



Nom: Jied, Aicha
ID: 20210616-151109-6444
Sexe: Incon.

ABD Adulte
Date exam: 16/06/2021
Equipement utilisé: MINDRAY DC-N2

Abdomen

Image ultrason



Commentaires:

Compte rendu

- Foie : de taille normale, de contour régulier, homogène.
- Vésicule biliaire : alithiasique, à parois fine, voies biliaires libres, TP normal.
- Pancréas, masqué par les gaz.
- Rate : de taille et d'échostructure normale.
- Rein droit et gauche : de taille normale, bonne différenciation cortico-médullaire.
- Aérocolie diffuse.

Signature:

Date sign.:

Dr. MANSOURI Mouna
Hépatogastroentérologue Proctologie
Médecin Chirurgien Gynéco
342, Boulevard Panoramique
Tel: 0522 52 28 92