

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

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

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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 063556

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2334 Société : 113268

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BOULAZAFER Rachida

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Abderrahmane MAJD
CHIRURGIE GÉNÉRALE ET DIGESTIVE
- COLICHOIRURGIE -

Date de consultation : 08/04/2022

Nom et prénom du malade : Boulazafér Rachida Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Ectoplasme

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

CLINIQUE DU PALMIER

6, RUE SARIA BEN ZOUNAIM (EX RUE LOUIS DAVID). CASABLANCA
TELEPHONE : 05 22 25 27 24 / 25 / 26 - FAX : 05 22 23 83 14

Casablanca, le

10/04/2022

Boulizafen Rachida

93,00

1) Soclar 1 g



38,10

1- sacchar x 2

2) Malto fer



14,6

1- cp

3) Paracetamol



57,00

1- cp x 4

4) Digynone

1- cp x 3

PHARMACIE Abdelhakim
Dr. BENSLIMAM, Mohammed
Résidence El Amal imm. 7 N° 4
Ettahria Dar Chayma - Casablanca
Tel: 05 22 65 85 70



203,10

Dr Abderrahmane MAJD
CHIRURGIE GENERALE ET DIGESTIVE
- COELIOCHIRURGIE -

MALTOFER® 100 mg

Complexe d'hydroxyde de fer (III)- polymaltose
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

• Si vous avez lu cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Q'EST-CE QUE MALTOFER® 100 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MALTOFER® 100 mg ?

3. COMMENT PRENDRE MALTOFER® 100 mg ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER MALTOFER® 100 mg ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. Q'EST-CE QUE MALTOFER® 100 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Code ATC: B03AB05

Indications thérapeutiques :
Traitement de la carence en fer sans anémie (sidéropénie latente) et de l'anémie ferriprive (sidéropénie manifeste). Le diagnostic et l'ampleur de la carence en fer doivent être confirmés par des examens de laboratoire appropriés.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MALTOFER® 100 mg ?

Contre-indications
En cas d'hypersensibilité (allergie) ou d'intolérance au principe actif complexe d'hydroxyde de fer (III)-polymaltose ou à l'un des excipients.

En cas d'excédent de fer dans l'organisme (par ex., dans le cas rare d'un stockage excessif du fer, qui peut provoquer une surcharge en fer des tissus).

En cas de trouble de l'utilisation du fer (par ex. lorsque l'anémie est due à une mauvaise utilisation du fer).

En cas d'anémie qui n'est pas due à un manque de fer (par ex. en cas d'augmentation de la dégradation de l'hémoglobine ou de carence en vitamine B12).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'une infection ou d'une tumeur avant de prendre MALTOFER®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez été traité récemment ou si vous risquez d'être traité par une préparation injectable à base de fer. Ces préparations à base de fer ne doivent pas être prises en même temps que MALTOFER®.

Informez également votre médecin si vous avez reçu une transfusion sanguine, car il existe dans le sang une surcharge en fer en cas de transfusion sanguine.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des problèmes de santé ou si vous prenez d'autres médicaments.

il est peu probable que les préparations de MALTOFER® aient un effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, que vous souhaitez le devenir ou si vous allaitez, vous ne devez prendre MALTOFER® qu'après en avoir parlé avec votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE MALTOFER® 100 mg ?

Les comprimés de MALTOFER® doivent être pris pendant ou immédiatement après le repas avec un peu d'eau.

Les comprimés MALTOFER® ne conviennent pas aux enfants de moins de 12 ans.

Adolescents (des 12 ans), adultes:

En cas de carence en fer avec anémie: 1 comprimé 1-3 fois par jour pendant 3-5 mois, jusqu'à ce que les résultats des tests sanguins soient redevenus normaux. La dose journalière peut être administrée en une seule prise. Le traitement est alors poursuivi à raison de 1 comprimé par jour pendant plusieurs semaines, afin de compléter les réserves de fer.

En cas de carence en fer sans anémie: 1 comprimé par jour pendant 1-2 mois.

La posologie et la durée du traitement sont déterminées en fonction de l'importance de la carence en fer. La durée exacte du traitement est déterminée au cas par cas par votre médecin.

Si vous avez pris une plus grande dose de MALTOFER® que vous ne deviez, informez-en votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez oublié de prendre MALTOFER®, prenez simplement la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.

Veillez vous conformer à la posologie indiquée dans la notice d'emballage ou celle prescrite par le médecin. Si vous pensez que l'efficacité de votre médicament est trop faible ou au contraire trop forte, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

L'ingestion de MALTOFER® comprimés peut être accompagnée par les effets indésirables suivants:

Il se manifeste fréquemment une coloration des selles due à l'élimination de fer. Cet effet indésirable est bénin.

Les autres effets indésirables fréquents sont la diarrhée, des nausées et des troubles gastro-intestinaux.

Dans de rares cas, des vomissements, une constipation, des maux de ventre, une coloration des dents ou des maux de tête ainsi que des réactions cutanées localisées (prurit, éruption cutanée) sont possibles.

Ces effets indésirables sont en général bénins et passagers.

Très rarement, il se manifeste des réactions allergiques. Elles peuvent se signaler par des réactions cutanées, une tuméfaction (oedème) ou un essoufflement. Dans ce cas, vous devez interrompre la prise de ce médicament, et consulter votre médecin.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



Fabriqué et distribué par ZenithPharma
96, Zone Industrielle Tassila Inezgane-Agadir-Maroc
Sous licence VIFOR (International) AG
Rechenstrasse 37
9014 St Gallen, SUISSE
Dr M.EL BOUHADI, Pharmacien Responsable

- Ce médicament ne doit pas dépasser la dose quotidienne.
- Avec les suppositoires, il y a un traitement est prolongée, le rythme d'administration.
- En cas de diarrhée, la forme suppositoire n'est pas adaptée.

Précautions d'emploi :

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter le médecin.

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou si elle est accompagnée de tout autre signe, consultez votre médecin.

Comprimé effervescent

- Ce médicament doit être pris avec un verre d'eau, en contrôlant leur apport en sel.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise ou utilisation

- Signalez que vous prenez ce médicament à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier.

AFIN D'ÉVITER D'ÊTRE PRIS EN COMPTES POUR UN AUTRE MÉDICAMENT, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN, À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les doses recommandées, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APPAREIL GÉNÉRAL

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS

Le comprimé effervescent contient :

COMMENT UTILISER LE MÉDICAMENT

Posologie

Attention : Ces comprimés effervescents ne doivent pas être pris avec du lait ou du jus de fruit.

Réservé à l'adulte et à l'adolescent.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 3 comprimés effervescents ou 3 suppositoires par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la dose totale peut être augmentée.

PARANTAL® 1g

PFV 14DH60
EXP 10/2024
LOT 10052 1

PARANTAL® 1g

8 comprimés effervescents



6 118000 032380

مخبرات المستحضرات الصيدلانية
ES OUDAYA CASABLANCA - MAROC



à partir d'environ 15 ans).

3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue d'effets indésirables, consultez votre médecin.

mé effervescent. A prendre en compte chez les patients souffrant de troubles rénaux ou hépatiques. L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

En cas de survenue d'effets indésirables, signalez-les à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier.

EN CAS D'UTILISATION CONJUGUÉE AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS, SIGNALEZ-LES À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

ne doit pas être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement. Ne prenez pas tout médicament sans avis de votre médecin, de votre pharmacien ou de votre infirmier.

NE PAS UTILISER DES MACHINES À ÉCRIRE.

Unité : Ne pas prendre 2 suppositoires ou 2 comprimés effervescents.

Dicynone® 250 mg, Comprimé Boîte de 20
Dicynone® 500 mg, Comprimé Boîte de 20
Etamsylate

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 l'un des effets indésirables, 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 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
2. Quelles
3. Comm
4. Quels
5. Comm
6. Cont

1. Qu'est-
CLASSE PH
AUTRE HEM
Dicynone® 250
Ce médicament e
Il est proposé :

- dans le traitement des saignements par fragilité des petits vaisseaux sanguins et dans les saignements gynécologiques,
- en cas d'intervention chirurgicale pour diminuer les pertes sanguines.

Dicynone® 500 mg :

- Utilisé dans les manifestations fonctionnelles de l'insuffisance veino-lymphatique (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus).
- Utilisé dans le traitement symptomatique des troubles fonctionnels de la fragilité capillaire.



Dicynone®, comprimé avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Les données sur l'utilisation de Dicynone® chez les femmes enceintes sont limitées. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Dicynone® pendant la grossesse.

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

L'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Excipients à effet notoire

Dicynone®, comprimé contient : Amidon de blé et sulfite de sodium.

3. COMMENT PRENDRE Dicynone®, comprimé ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Dicynone® 250 mg

Adultes : moyenne 2 comprimés 3 fois par jour.

Utilisation chez les enfants

Enfants : moyenne 1 comprimé 3 fois par jour.

Dicynone® 500 mg

En moyenne 3 comprimés par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Si vous avez pris plus de Dicynone®, comprimé que vous n'auriez dû : Sans objet.

Si vous oubliez de prendre Dicynone®, comprimé : Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre Dicynone®, comprimé : Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde :

- nausées, vomissements, diarrhée,

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg Nourrisson,

poudre pour suspension
buvable, boîte de 1 flacon de 30 ml.

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg Enfant,

poudre pour suspension buvable,
boîte de 1 flacon de 60 ml.

SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg Enfant,

poudre pour suspension buvable
en sachet-dose, boîtes de 12 et de 16.

SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte,

poudre pour suspension buvable
en sachet-dose, boîtes de 12, 16 et de 24.

Amoxicilline / Acide clavulanique : 8/1

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 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 (ou a été prescrit à votre enfant). Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

nocif,

- Si

prése

parlez

Dans

1. QU

UTILIS

2. QU

AVANT

3. COM

4. QUE

5. COM

6. INFO

1. QU'E

UTILISE

SOCLAV

des infec

amoxicilli

groupe d

parfois an

actif (l'ac

SOCLAV

adultes po

• Infection

• Infections

• Infections

• Infections c

dentaires,

• Infections de

2. QUELLES SO

AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?

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

Ne prenez / ne donnez jamais SOCLAV à votre enfant :

• Si vous êtes / votre enfant est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SOCLAV (dont la liste est fournie à la rubrique 6).

• Si vous avez / votre enfant a déjà une réaction allergique grave (d'hypersensibilité). Ceci peut inclure une éruption cutanée au visage ou du cou.

• Si vous avez / votre enfant a déjà développé un ictère (jaunissement) sous un antibiotique.

Ne prenez / ne donnez pas SOCLAV dans les situations mentionnées ci-dessous :

En cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre / d'administrer.

Faites attention avec SOCLAV :

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament si vous ou votre enfant :

• Souffrez / souffre de mononucléose.

• Etes / est traité(e) pour des problèmes de reins.

• N'urinez / n'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre SOCLAV.

Dans certains cas, votre médecin pourra vous prescrire / prescrire à votre enfant un autre médicament.

SOCLAV ou un autre médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'un syndrome de malabsorption.

ne provoquant pas de malabsorption.

SOCLAV nécessitant une attention particulière :

SOCLAV peut aggraver certaines maladies préexistantes, notamment des troubles du sang.

• Les infections graves, notamment des infections des voies respiratoires et une inflammation des reins.

• Les infections graves ou votre enfant prend des médicaments nécessitant une attention particulière.

SOCLAV et reins et urinaires

Si vous ou votre enfant effectuez une prise de sang, faites effectuer / votre enfant effectue une prise de sang.

• Les globules rouges ou les globules blancs.

• Les analyses d'urine (dosage de la protéine ou de la créatinine).

• Consultez le médecin ou l'infirmière pour le dosage de la créatinine.

SOCLAV. En effet, SOCLAV peut provoquer des effets indésirables.

• Les types de tests.

Utilisation d'autres médicaments

Si vous ou votre enfant avez récemment pris ou prenez des médicaments, consultez le médecin ou l'infirmière.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

• Les médicaments pris ou pris récemment pris ou pris.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez le médecin ou le pharmacien avant de prendre SOCLAV.

• Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez le médecin ou le pharmacien avant de prendre SOCLAV.

• Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez le médecin ou le pharmacien avant de prendre SOCLAV.

• Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez le médecin ou le pharmacien avant de prendre SOCLAV.

• Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez le médecin ou le pharmacien avant de prendre SOCLAV.

• Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, consultez le médecin ou le pharmacien avant de prendre SOCLAV.

Dr. Abderrahman MAJD

Chirurgie Générale

Ex Délégué du Ministère de la Santé à Zagora

Ex Directeur de l'Hôpital Daraq - Zagora

Ex Chef de service de chirurgie à l'Hôpital

El Hassani - Casa

Chirurgie Coelio



الدكتور ماجد عبد الرحمان

الجراحة العامة

مندوب وزارة الصحة بزاكورة سابقا

مدير مستشفى الدراق بزاكورة سابقا

رئيس قسم الجراحة بمستشفى الحسناني سابقا

الجراحة بالمنظار

Casablanca, le 25/04/22 الدار البيضاء, في

Mme RACHIDA BOULA-ZAFER

51,70

1) MADE CASSOL



Pommache

LOT
PER
PPV

51,70

2024

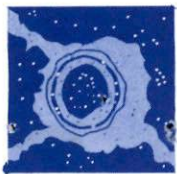
1 Appx 2 lt

Dr Abderrahman MAJD
CHIRURGIE GÉNÉRALE

Imm 30 - Appt. 8 - 2^{ème} étage

Lot El Firdaouss - Bd Oum Rabii

PHARMACIE Abdelhakim
Dr. BENSLIMANE Mohammed
Résidence Al Andalous Imm. 7 N° 4
Errahma Dar Bouazza - Casablanca
Tél 05 22 65 85 70



LABORATOIRE D'ANATOMIE ET DE CYTOLOGIE PATHOLOGIQUES IBN KHALDOUN

Dr. SEKKAT F. Dr. BRITEL A.

DEMANDE D'EXAMEN HISTO - CYTOPATHOLOGIQUE

Ordonnance du docteur : *Dr Majd*

Nom et prénom : *Bouazafa Rachida* MR ☐ MME ☒ MLLE ☐ ENF ☐

Age :

Référence :

Siège et nature du prélèvement : *uterus*

Cytologie :

- Frottis de dépistage : - Vagin ☐ Exocol ☐ Endocol ☐ Endometre ☐

- Date des dernières règles :

- Traitements éventuels :

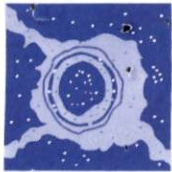
Renseignements cliniques et paracliniques :

uterus polypoides

Radiographies :

Date : *08/04/22* Signature :

[Signature]
Dr Abderrahmane MAJD
CHIRURGIE GENERALE ET DIGESTIVE
- COELIOCHIRURGIE -



LABORATOIRE D'ANATOMIE ET DE CYTOLOGIE PATHOLOGIQUES IBN KHALDOUN

Dr. SEKKAT F. Dr. BRITEL A.

FACTURE

FACTURE : 24812

CASABLANCA LE : 14/04/2022

Analyses effectuées le: 09/04/2022

Pour.....: **Mme BOULAZAFER RACHIDA**

Sur prescription du: Dr MAJD ABDERRAHMAN

Code.....: 32VY856



Organisme.....: **NC**

Montant Net : 600.00

Dhs

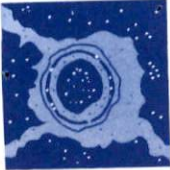
Arrêtée la présente facture à la somme de :
SIX CENTS Dhs 00 Cts

LABORATOIRE DE PATHOLOGIQUES
IBN KHALDOUN
104, Bis Angle Bd. Abdelmoumen et Rue Chatila
Dr F. SEKKAT
Dr A. BRITEL

104 مكرر، زاوية عبد المومن - 1، زنقة شاتلا - الدار البيضاء - الهاتف : 0522.99.37.20/21 - الفاكس : 0522.99.37.86
104 bis, Angle Bd Abdelmoumen - 1, Rue Chatila - Casablanca - Tél.: 0522.99.37.20/21 - Fax : 0522.99.37.86

Email : laboratoire.ibnkhaloud@gmail.com

I.F : 01085932 - Patente : 34772143 - ICE : 001676411000013



LABORATOIRE D'ANATOMIE ET DE CYTOLOGIE PATHOLOGIQUES IBN KHALDOUN

Dr. SEKKAT F. Dr. BRITEL A.
ANATOMOCYTOPATHOLOGISTES

Nom : BOULAZAFER RACHIDA

Docteur : MAJD ABDERRAHMAN

Age : 46A ans

Date de réception : 09/04/2022

Organisme : NC

Code Patient : 32VY856

Organe : Utérus

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES : Utérus polymyomateux.

Reçu vingt quatre formations bien circonscrites avec par ailleurs trois lambeaux pesant ensemble 290g. Vingt des formations vont de 0,5 à 2,5 cm de diamètre. Les quatre plus grandes mesurent entre 4,5x4x3,2 et 7x5,5x5 cm. Les lambeaux sont d'aspect myométrial et vont de 1x0,8 cm à 2x1 cm. Histologiquement, les formations correspondent à une prolifération fusocellulaire bénigne, faite de leiomyocytes matures sans atypie ni mitose, organisée sous forme de faisceaux enchevêtrés ou tourbillonnants et parcourue de façon régulière de vaisseaux à paroi propre. Certains foyers sont remaniés par de la fibrose ou par de la fibro-hyalinose, plus rarement par de l'œdème.

Les lambeaux correspondent à des faisceaux musculaires lisses, d'origine myométriale, enserrant dans leurs mailles, de gros vaisseaux à paroi épaisse et hyalinisée.

CONCLUSION : - Multiples léiomyomes utérins (x24).

- Absence de malignité sur le matériel examiné.

Signé : DR A.BRITEL

LABORATOIRE DE PATHOLOGIQUES
IBN KHALDOUN
104, Bis Angle Bd Abdelmoumen et Rue Chatila
Dr. F. SEKKAT