

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ctions 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.

phacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

ologie 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.

ique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

éducation :

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.

ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

aladie 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

N° M21- 063556

Optique

Autres

113268

Maladie Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)
2334

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BouLAZAFER RACHIDA.

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Autorisation CNDP N° : AA215 / 2019

Cadre réservé au Médecin

Dr Abderrahman MAJD
CHIRURGIEN GÉNÉRAL ET DIGESTIVE
- CELIACIURGIE -

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/04/2022

Nom et prénom du malade : BouLAZAFER RACHIDA Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Fibromé

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Dr Abderrahman MAJD

CHIRURGIEN GÉNÉRAL ET DIGESTIVE
- CELIACIURGIE -

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) :



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
10/04/2022	C2		C	Dr Abderrahmane MAJID CHIRURGIE GENERALE ET DIGESTIVE - CŒLOCHIRURGIE .
08/04/2022	C2		C	Dr Abderrahmane MAJID CHIRURGIE GENERALE ET DIGESTIVE - CŒLOCHIRURGIE .

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE Abdellahkim Dr. BENSLAMANE Mohammed Résidence Al Amal Immeuble N° 4 Errahma Dar Bouazza - Casablanca PHARMACE N° 42 65 85 50 00 Dr. BENSLAMANE Mohammed Résidence Al Amal Immeuble N° 4 Errahma Dar Bouazza - Casablanca	14/12/22	903,10 51,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANALYSES - RADIOPHARIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE DE PATHOLOGIES IBN KHALDOUN 104, Bis Angle Bd. Abdelmoumen et Rue Dr. M. A. Boussetta Dr. F. SEKIKAT Dr. A. Boussetta	09/04/2022	1850	600,00

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 canalaire, ainsi que le bilan

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CLINIQUE DU PALMIER

F

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

Boukzaf Rachida

93,00

1) Socras 1 g

>
S.i

1 - saclat x 2

38,00

2) Malto fer

7
S.i

1 - cp

3) Paracet

7
S.i

57,00

1 - cp +

7
S.i

4) Digynone

1 - cp x 370

Dr Abderrahmane MAJD
CHIRURGIE GENERALE ET DIGESTIVE
- CŒLOCHIRURGIE -

203,10

PHARMACIE Abdelhakim
Dr. BENZIMANI - Amal Imm. 7 N° 4
Résidence Dar Souza - Casablanca
Tel 05 22 65 85 70

7
S.i

MALTOFER® 100 mg

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

Veuillez 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.

• Gardez 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. QU'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. QU'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'ampléa 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'excès 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

Veuillez 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 une surcharge en fer.

Informez vous soi vous êtes vous pre ou exterr

Interacti Des étud teuse du i les produ acétylsalic acétate d vitamine D-pénicillii

De même, d'interactio tose avec phytique, ac sels de choli et farine de se que le comp peut-être pris p

Les interactions polymaltose avec la tétrac été étudiées au cou

Aucune diminution tétracycline n'a été plasmatique en tétrac nécessaire pour être efficace n'a pas été diminuée. L'absorption de fer du complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymaltose n'a pas été diminuée par l'hydroxyde d'aluminium et la tétracycline. Ce complexe peut donc être pris simultanément avec la tétracycline et d'autres composés phénoliques ainsi qu'avec l'hydroxyde d'aluminium.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude correspondante n'a été effectuée. Toutefois,

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.

Veuillez-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 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 (œdème) 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.

5. COMMENT CONSERVER MALTOFER® 100 mg?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Le médicament ne peut être utilisé au-delà de la date figurant sur l'emballage.

A conserver à une température ambiante inférieure ou égale à 25°C et dans l'emballage original.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de déterioration.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Principe actif :

Complexe d'hydroxyde de fer (III)- polymaltose. 357.00 mg

Correspondant à fer (III) 100.00 mg

Les autres excipients sont : Macrogol 6000, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, Opadry marron OYS36413.

Forme pharmaceutique et présentation:

MALTOFER® 100 mg Comprimé pelliculé. Boîte de 30.

Médicament non soumis à prescription médicale

Date de la notice : Février 2018

Maltofer®

fer (III)

Comprimés pelliculés boîte de 30



6 118000 331902

- Ce médicament ne doit pas dépasser la dose quotidienne recommandée.
- Avec les suppositoires, il y a un risque de constipation. Si le traitement est prolongé, le rythme d'administration doit être adapté.
- En cas de diarrhée, la forme suppositoire n'est pas recommandée.

Précautions d'emploi :

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de prendre une dose réduite de paracétamol.

- Si la douleur persiste plus de 5 jours, il est nécessaire de consulter un autre pharmacien.

Comprimé effervescent

- Ce médicament peut aider à contrôler leur appétit et à réduire la douleur.

EN CAS DE DOUCEURS, CONSULTEZ VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise ou utilisation concomitante de médicaments

- Signalez que vous prenez ce médicament au pharmacien.

AFIN D'ÉVITER D'ÉTÉ SYSTEMATIQUEMENT DÉPENDANT DU PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les doses recommandées, est sûr pour l'allaitement.

Demandez conseil à votre pharmacien.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APPAREIL URINAIRES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS

Le comprimé effervescent contient :

COMMENT UTILISER LE MÉDICAMENT

Posologie

Attention : Ces préparations contiennent du paracétamol et doivent être utilisées avec précaution.

Réservez à l'adulte et à l'adolescent (à partir d'environ 15 ans).

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 pharmacien, la dose totale peut être augmentée.

PARANTAL® 1g

PPV 14DH60
EXP 10/2024
LOT 10052 1

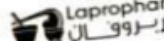
PARANTAL® 1g

8 comprimés effervescents



6 118000 032380

مختبر المستحضرات الصيدلانية
ES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC



par unité : Ne pas prendre 2 suppositoires ou 2

comprimés effervescents au même temps.

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 pharmacien, la dose totale peut être augmentée.

3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue d'effets indésirables. A prendre en compte chez les patients

meilleurs patients. A prendre en compte chez les patients

ANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS INDÉSIRABLES

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

Si vous prenez ce médicament, il est possible que vous ressentez des effets indésirables.

NE PAS UTILISER DES MACHINES

Dicynone® 250 mg, Comprimé Boîte de 20

Dicynone® 500 mg, Comprimé Boîte de 20

Etamsylate



Veillez 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. Quelle
- compr
3. Comm
4. Quels :
5. Comm
6. Conten

DICYNONE 500MG X 20
N° AMM 410MP/21.AO



6 118000 06175

1. Qu'est-
CLASSE PI
AUTRE HEMI
Dicynone® 250 mg
Ce médicament est

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 veinolymphatique (jambes lourdes, douleurs, impatiences du prima-débutus).
- 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 notable

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

3. COMMENT PRENDRE Dicynone®, comprimé ?

Veillez 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
présé
parlez

Dans
1. QU
UTILIS
2. QU
AVANT
3. CON
4. QUE
5. COM
6. INFO

1. QU'E
UTILISE
SOCLAV
des infec
amoxicilli
groupe d
parfois ar
actif (l'aci

SOCLAV
adultes po

- Infection
- Infections
- Infections
- Infections
- 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 allergique grave (d'hypersensibilité). Ceci peut inclure une éruption cutanée ou du cou.
- Si vous avez / votre enfant a déjà développé un ictere (jaunissement d'un antibiotique).

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

En cas de doute, demandez conseil au pharmacien avant de prendre / d'administrer SOCLAV.

Faites attention avec SOCLAV :

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

- Souffrez / souffre de mononucléose
- Etes / est traité(e) pour des problèmes
- N'urinez / n'urine pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil au pharmacien avant de prendre SOCLAV. Dans certains cas, votre médecin peut bactérie responsable de l'infection. Si vous prescrivez / prescrivez à votre enfant SOCLAV ou un autre médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée.

neut un syndrome de malabsorption.

s nécessitant une attention particulière peuvent aggraver certaines maladies cardiaques graves, notamment des maladies et une inflammation de l'œil. Si vous ou votre enfant présente certains symptômes afin de réagir et nécessitant une attention particulière.

s et urinaires

Si votre enfant effectue des tests de globules rouges ou expérimente des analyses d'urine (donnez au médecin ou l'infirmière SOCLAV. En effet, SOCLAV peut entraîner ces types de tests.

Isation d'autres médicaments
Si vous avez récemment pris ou prévoyez de prendre un autre médicament vendu sans base de plantes.

Si votre enfant prend de l'aspirine, avec SOCLAV, le risque est plus élevé.

Si votre enfant prend de la goutte, votre médecin prescrit SOCLAV.

Si certains médicaments destinés à empêcher la coagulation (comme la warfarine) sont pris avec SOCLAV, ces supplémentaires peuvent être

SOCLAV peut influer sur l'action d'un médicament utilisé pour traiter le cancer (comme les rhumatismes).

SOCLAV peut influer sur l'action du médicament pour prévenir le rejet de greffes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, contactez votre médecin ou pharmacien avant de prendre SOCLAV.

Conduite de véhicules et utilisation de SOCLAV
SOCLAV peut provoquer des effets indésirables.

SOCLAV® 1g/125 mg
Poudre pour suspension buvable
Boîte de 12 sachets



6 118000 022091



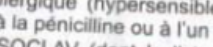
6 118000 022091



6 118000 022091



6 118000 022091



6 118000 022091



6 118000 022091

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 الرحمن

الجراحة العامة

مندوب وزارة الصحة بزاورة سابقا

مدير مستشفى الدراق بزاورة سابقا

رئيس قسم الجراحة بمستشفى الحسني سابقا

الجراحة بالمنظار

Casablanca, le

25/04/22

الدار البيضاء، في

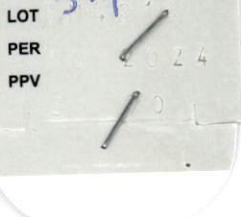
Hme RACHIDA BOULAZAFER

51,10

1) MADE CASSOL



Pommade



Dr Abderrahman MAJD
CHIRURGIE GÉNÉRALE
Imm. 30 - Appt. 8 - 2^{ème} étage
Lot El Firdaous - 3d Bd. Oum Rabii

PHARMACIE Abdelhakim
Dr. BENSLIMANE Mohammed
Résidence Al Amal Imm. 7 N° 4
Errahma Dar Bouazza - Casablanca
Tél: 05 22 66 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 : Boufa zafer Rachida MR MME MLL 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 polymorphe

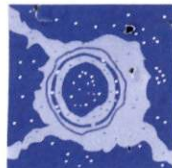
Radiographies :

Date : 08/04/22 • Signature :

Dr Abderrahmane MAJD
CHIRURGIE GENERALE ET DIGESTIVE
- CŒLOCHIRURGIE -

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

Adresse Email : laboratoire.ibnkhaldoun@gmail.com



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**

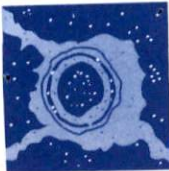
Montant Net : 600.00

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

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

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

Email : laboratoire.ibnkhaloun@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 PATHOLOGIES
IBN KHALDOUN
104, Bis Angle Bd Abdelmoumen et Rue Chatila
Dr. F. SEKKAT