

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 | adhésion@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° W19-409134

122214

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

2538

Société :

Ret RAM

Matricule :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

KACHANI MUSTAPHA

Date de naissance :

01/01/1951

Adresse :

JAMILA 5 Rue 187 N° 09 C/0 Cossa

Tél. :

0667028896

Total des frais engagés

732.70

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Mohamed CHIBANI
Allal Ben Abdellah - Casablanca
404, 11th floor, el Oued, Casablanca
APT 1114, Tel: 0522 870 398

Cachet du médecin :

Date de consultation :

02/02/2022

Nom et prénom du malade :

Kachani

Lien de parenté :

Lui-même

conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

prostate

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) :

Dr. Mohamed CHIBANI



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DR M. HANAN DR M. HANAN HANAN JAMILA VILLE 165 N° 38 522 59 53 00	05/07/22	591 251 00 Dr. Mohamed Shirurgien Dr. Mohamed el Aouds Dr. Aïn Chouf

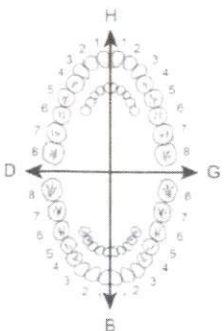
ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

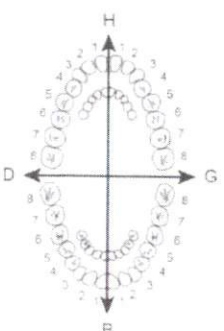


O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

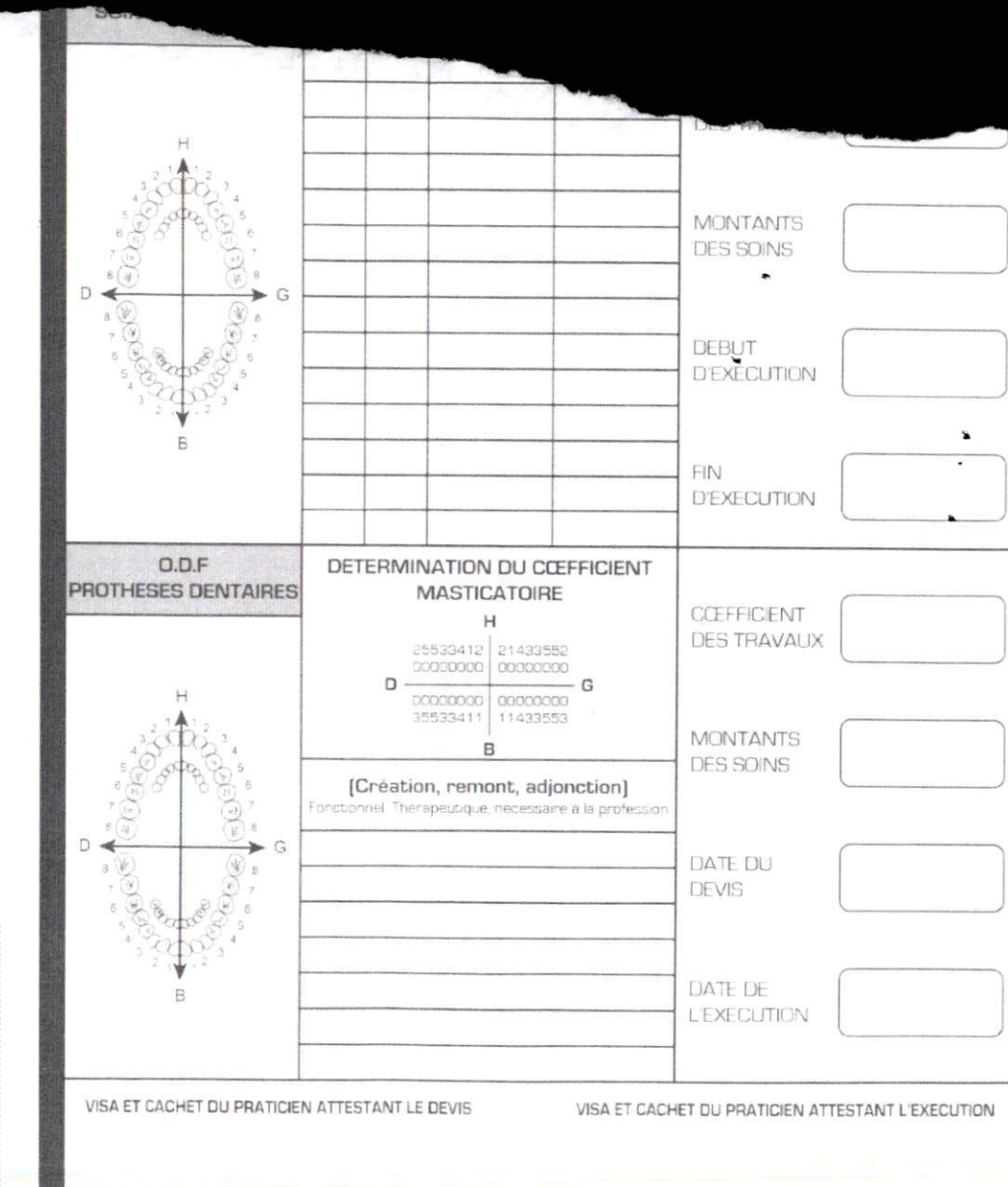
H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





Entr: 01/07/2022 PAYANT
DR. EL BAGHOULI MOHAME



H2211772

Mr KACHANI MUSTAPHA
Nais: 01/01/1951 NA
Entr: 01/07/2022 PAYANT

Le 5/7/22

Mr Kachani Mustapha

1) Cefico 200mg

14 + 21 = 35

2) Bactall 800mg

14 + 21 = 35

3) An 20 P 1g

14 + 21 = 35

14 + 31 = 45

4) Razia ap 40 w

241

121.4°

5

ω_{\max} 0,4 mg gebülp

SV

I geliebt

पृष्ठ

26

PP 591.70
Dr. M.

جهاز في امارات
afā, Etg 2
ablanca
38
522 59 53 0
165 X 38
MANNA
MOTTEL

RDV le vendredi

ap³ cur³ di

— 4 08 12

ance CRP

Code Patient B220630065



Prélèvement du : 08-07-2022
au labo à 07:50

Demande N° : B220708001
Edition : 08-07-2022

Dr. Omar TOUZANI

Spécialiste en : Biologie de la Reproduction et Oncofertilité -
Hématologie - Immunologie - Biochimie - Bactériologie
Virologie Clinique - Biologie moléculaire et génétique
Ancien interne des Hôpitaux de Marseille

M KACHANI Mustapha

Né(e) le : 01-01-1951

Prescripteur : Dr EL BAGHOULI MOHAMED

BIOCHIMIE SANGUINE

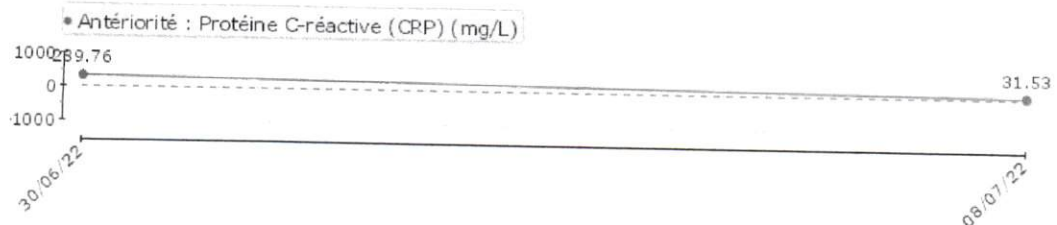
Protéine C-réactive (CRP)
(Immunoturbidimétrie HS - Roche)

31.53 mg/L

(<5.00)

30-06-2022

289.76



Demande validée biologiquement par : Dr. O. TOUZANI

Laboratoire TOUZANI AL QODS
567, Bd. Al Omariya Lot Assakan Al Anik - Casablanca - Maroc
Tél : 05 22 87 22 23 / 24 - E-mail : alqods@laboratoire-touzani.ma
ICE : 002533445000027

La Qualité est notre souci permanent

567, Boulevard Al Qods, El Omariya Lot Assakan Al Anik - Casablanca - Maroc

Tél : 05 22 87 22 23 / 24 - E-mail : alqods@laboratoire-touzani.ma

Prélèvements à domicile sur rdv

Page : 1/1

INPE : 093064350 - Patente : 34082875 - IF : 45772974 - ICE : 002533445000027 - CNSS : 2632098

ANDOL® 1000 mg

Boîte de 8 Comprimés effervescents Paracétamol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 à votre pharmacien.

1- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principe actif : Paracétamol 1000 mg

Excipients : Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Sorbitol, Carbonate de sodium anhydre, Povidone K29-30, Macrogol 6000, Arôme orange 74016-71, Arôme abricot 75731-31, Saccharine sodique, Aspartame, Beta-carotène 1%, Stéarate de magnésium q.s.p un comprimé effervescent.

Excipients à effet notable : Sodium, Sorbitol, Aspartam.

2- CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGÉSIES ET ANTI-PYRÉTIQUES-ANILIDES - Code ATC : N02BE01

3- INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

ANDOL est un analgétique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

La substance active de ce médicament est le paracétamol.

Il est utilisé pour traiter la douleur et/ou la fièvre, par exemple en cas de maux de tête, d'état grippal, de douleurs dentaires, de courbatures, de règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans). Lire attentivement la rubrique Posologie.

Pour les enfants pesant moins de 50 kg, il existe d'autres présentations d'ANDOL dont le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

4- POSOLOGIE

Attention ! Cette présentation contient 1000 mg de paracétamol par unité : ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant pesant plus de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans).

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 50 kg, il existe d'autres présentations d'ANDOL dont le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Posologie chez l'adulte et l'enfant pesant plus de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans)

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Dose de paracétamol à ne jamais dépasser

• Chez un adulte ou un enfant pesant plus de 50 kg :

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 grammes de paracétamol par jour (soit 3 comprimés effervescents par jour).

Cependant, si vous avez des douleurs plus intenses, et uniquement sur les conseils de votre médecin, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 grammes de paracétamol par jour (soit 4 comprimés effervescents par jour).

NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 GRAMMES DE PARACÉTAMOL PAR JOUR (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

Situations particulières :

La dose maximale journalière ne doit pas dépasser 60 mg/kg/jour (sans dépasser 3 g/jour) dans les situations suivantes :

- si vous pesez moins de 50 kg,
- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,
- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,
- si vous souffrez de déshydratation,
- si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous avez des maladies de longue durée, si vous êtes atteint du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie

génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteint de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre le comprimé dans un verre d'eau. Attendez la dissolution complète avant de boire immédiatement après le contenu du verre.

Fréquence d'administration

Des prises régulières permettent d'éviter que la douleur ou la fièvre ne revienne : voir rubrique « Posologie ».

Chez l'enfant, les prises doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, les prises doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), vous devez attendre au moins 8 heures entre chaque prise.

Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Durée du traitement

Sauf avis médical, la durée du traitement est limitée :

- à 5 jours en cas de douleurs,

- à 3 jours en cas de fièvre

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais ANDOL 1000 mg, comprimé effervescent :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique composition.

• Si vous avez une maladie grave du foie.

• En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

• Pour traiter un enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer. Utilisez une autre forme.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

(voir « Posologie » et « Symptômes et Instructions en cas de surdosage »)

6- EFFETS INDÉSIRABLES

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

• Rarement, une réaction allergique peut survenir :

- boutons et/ou des rougeurs sur la peau,

urticaire,

• brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke),

• malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique).

Si vous avez une allergie, suivez

de prendre ce avenir, vous ne paracétamol.

Il a été rapporté, le nombre de t, neutropénie, agnathie

ne peut être onctionnement lanc pouvant des globules présentant un

de brûlure, s endroits en leur localisé la mâchoire à respirer

à la

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.

7- MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES

ANDOL 1000 mg, comprimé effervescent 8 x 1000 mg

Lot N° : 14,50

A ut. av. : PPV(DH) : Déc

Si

BACTALL®

Ciprofloxacin

COMPOSITION

Chaque comprimé BACTALL 250 et 500 contient respectivement 250 mg et 500 mg de Chlorhydrate de Ciprofloxacin (exprimé en Ciprofloxacin).
Excipient q.s.p. un comprimé pelliculé.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des quinolones (anti-infectieux).

INDICATIONS

- Les infections ostéo-articulaires, les exacerbations bactériennes de la bronchite et de l'otite, les infections de la peau, des tissus mous et les infections urinaires compliquées et non compliquées lorsqu'elles sont causées par des germes sensibles à BACTALL.
- La gastro-entérite bactérienne causée par Aeromonas hydrophilia, E.coli entérotoxinogène, Salmonella species, Shigella flexneri, S.sonnei et Vibrio parahaemolyticus.
- Les infections endocervicales et urétrales causées par Neisseria gonorrhoeae.
- La pneumonie bactérienne à Gram-négatif et streptocoque.
- La fièvre typhoïde induite par des souches de Salmonella typhi sensibles à BACTALL.
- BACTALL est également utilisé dans le traitement de la prostatite bactérienne provoquée par des germes sensibles et le traitement du chancroid mou induit par Haemophilus ducreyi.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

BACTALL devra être pris avec un verre d'eau au cours des repas ou à jeun.

Adulte

La dose limite habituelle à prescrire chez l'adulte est de 1,5 g de Ciprofloxacin par jour.

- Infections ostéo-articulaires, pneumonie bactérienne à Gram négatif ou infections de la peau et des tissus mous, surinfection de la bronchite et de l'otite : 600 mg à 750 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Les infections osseuses pourront nécessiter un traitement pendant 4 à 6 semaines ou plus.

- Diarrhée bactérienne : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures 5 à 7 jours.
- Gonorrhée endocervicale et urétrale : 250 mg de BACTALL en dose unique.
- Fièvre typhoïde : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours.
- Infections microbiennes de l'appareil urinaire: 250 mg à 500 mg de Bactall toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Insuffisant rénal

Chez le sujet insuffisant rénal (clairance de créatinine inférieure à 30 ml/min) et chez le malade sous hémodialyse et sous dialyse péritonéale chronique ambulatoire, la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre deux administrations.

Enfant

L'emploi des fluoroquinolones n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans. La Ciprofloxacin à toute fois été administrée aux enfants à des doses de 10 à 20 mg / kg de poids corporel toutes les 12 heures lorsqu'un traitement alternatif ne pouvait pas être utilisé.

EFFETS INDESIRABLES

- Troubles digestifs : malaises gastriques, douleurs abdominales, anorexie, nausées, vomissements,
- Manifestations cutanées et allergiques : éruption érythémateuse maculo-papuleuse, urticaire ; rarement cédème de Quincke et choc de type anaphylactique.
- Atteintes de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires.
- Manifestations neurologiques : convulsion, confusion, hallucination, céphalées, insomnie, troubles de
- Certaines atteintes rénales, manifestations hématologiques et hépatiques ont été rapportées.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison du risque de toxicité articulaire, le BACTALL est contre-indiqué chez la femme enceinte et en

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- L'administration concomitante de la Ciprofloxacin avec un dérivé de théophylline peut produire des concentrations plus élevées et prolongées de la théophylline et augmenter le risque d'effets indésirables associés à la théophylline. Les concentrations sériques de la théophylline devront être surveillées et des ajustements de la posologie pourront s'avérer nécessaires.

LOT : 5104
PER : 04/25
PPV : 57.90 DH

BACTALL®

Ciprofloxacin

COMPOSITION

Chaque comprimé BACTALL 250 et 500 contient respectivement 250 mg et 500 mg de Chlorhydrate de Ciprofloxacin (exprimé en Ciprofloxacin).
Excipient q.s.p. un comprimé pelliculé.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des quinolones (anti-infectieux).

INDICATIONS

- Les infections ostéo-articulaires, les exacerbations bactériennes de la bronchite et de l'otite, les infections de la peau, des tissus mous et les infections urinaires compliquées et non compliquées lorsqu'elles sont causées par des germes sensibles à BACTALL.
- La gastro-entérite bactérienne causée par Aeromonas hydrophilia, E.coli entérotoxinogène, Salmonella species, Shigella flexneri, S.sonnei et Vibrio parahaemolyticus.
- Les infections endocervicales et urétrales causées par Neisseria gonorrhoeae.
- La pneumonie bactérienne à Gram-négatif et streptocoque.
- La fièvre typhoïde induite par des souches de Salmonella typhi sensibles à BACTALL.
- BACTALL est également utilisé dans le traitement de la prostatite bactérienne provoquée par des germes sensibles et le traitement du chancroid mou induit par Haemophilus ducreyi.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

BACTALL devra être pris avec un verre d'eau au cours des repas ou à jeun.

Adulte

La dose limite habituelle à prescrire chez l'adulte est de 1,5 g de Ciprofloxacin par jour.

- Infections ostéo-articulaires, pneumonie bactérienne à Gram négatif ou infections de la peau et des tissus mous, surinfection de la bronchite et de l'otite : 600 mg à 750 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Les infections osseuses pourront nécessiter un traitement pendant 4 à 6 semaines ou plus.

- Diarrhée bactérienne : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures 5 à 7 jours.
- Gonorrhée endocervicale et urétrale : 250 mg de BACTALL en dose unique.
- Fièvre typhoïde : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours.
- Infections microbiennes de l'appareil urinaire: 250 mg à 500 mg de Bactall toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Insuffisant rénal

Chez le sujet insuffisant rénal (clairance de créatinine inférieure à 30 ml/min) et chez le malade sous hémodialyse et sous dialyse péritonéale chronique ambulatoire, la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre deux administrations.

Enfant

L'emploi des fluoroquinolones n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans. La Ciprofloxacin à toute fois été administrée aux enfants à des doses de 10 à 20 mg / kg de poids corporel toutes les 12 heures lorsqu'un traitement alternatif ne pouvait pas être utilisé.

EFFETS INDESIRABLES

- Troubles digestifs : malaises gastriques, douleurs abdominales, anorexie, nausées, vomissements,
- Manifestations cutanées et allergiques : éruption érythémateuse maculo-papuleuse, urticaire ; rarement cédème de Quincke et choc de type anaphylactique.
- Atteintes de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires.
- Manifestations neurologiques : convulsion, confusion, hallucination, céphalées, insomnie, troubles de
- Certaines atteintes rénales, manifestations hématologiques et hépatiques ont été rapportées.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison du risque de toxicité articulaire, le BACTALL est contre-indiqué chez la femme enceinte et en

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- L'administration concomitante de la Ciprofloxacin avec un dérivé de théophylline peut produire des concentrations plus élevées et prolongées de la théophylline et augmenter le risque d'effets indésirables associés à la théophylline. Les concentrations sériques de la théophylline devront être surveillées et des ajustements de la posologie pourront s'avérer nécessaires.

LOT : 5104
PER : 04/25
PPV : 57.90 DH

BACTALL®

Ciprofloxacine

COMPOSITION

Chaque comprimé BACTALL 250 et 500 contient respectivement 250 mg et 500 mg de Chlorhydrate de Ciprofloxacine (exprimé en Ciprofloxacine).
Excipient q.s.p. un comprimé pelliculé.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des quinolones (anti-infectieux).

INDICATIONS

- Les infections ostéo-articulaires, les exacerbations bactériennes de la bronchite et de l'otite, les infections de la peau, des tissus mous et les infections urinaires compliquées et non compliquées lorsqu'elles sont causées par des germes sensibles à BACTALL.
- La gastro-entérite bactérienne causée par Aeromonas hydrophilia, E.coli entérotoxinogène, Salmonella species, Shigella flexneri, S.sonnei et Vibrio parahaemolyticus.
- Les infections endocervicales et urétrales causées par Neisseria gonorrhoeae.
- La pneumonie bactérienne à Gram-négatif et streptocoque.
- La fièvre typhoïde induite par des souches de Salmonella typhi sensibles à BACTALL.
- BACTALL est également utilisé dans le traitement de la prostatite bactérienne provoquée par des germes sensibles et le traitement du chancre mou induit par Haemophilus ducreyi.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

BACTALL devra être pris avec un verre d'eau au cours des repas ou à jeun.

Adulte

La dose limite habituelle à prescrire chez l'adulte est de 1,5 g de Ciprofloxacine par jour.

- Infections ostéo-articulaires, pneumonie bactérienne à Gram négatif ou infections de la peau et des tissus mous, surinfection de la bronchite et de l'otite : 500 mg à 750 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Les infections osseuses pourront nécessiter un traitement pendant 4 à 6 semaines ou plus.

- Diarrhée bactérienne : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures 5 à 7 jours.
- Gonorrhée endocervicale et urétrale : 250 mg de BACTALL en dose unique.
- Fièvre typhoïde : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours.
- Infections microbiennes de l'appareil urinaire: 250 mg à 500 mg de Bactall toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Insuffisant rénal

Chez le sujet insuffisant rénal (clairance de créatinine inférieure à 30 ml/min) et chez le malade sous hémodialyse et sous dialyse péritonéale chronique ambulatoire, la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre deux administrations.

Enfant

L'emploi des fluoroquinolones n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans et chez les enfants à des doses de 10 à 20 mg / kg de poids corporel toutes les 12 heures lors

strée aux
re utilisé.

EFFETS INDESIRABLES

- Troubles digestifs : malaises gastriques, douleurs abdominales, anorexie, nausées, vomis.
- Manifestations cutanées et allergiques : éruption érythémateuse maculo-papuleuse, urticaire, œdème de Quincke et choc de type anaphylactique.
- Atteintes de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires.
- Manifestations neurologiques : convulsion, confusion, hallucination, céphalées, insomnie.
- Certaines atteintes rénales, manifestations hématologiques et hépatiques ont été rapportées.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison du risque de toxicité articulaire, le BACTALL est contre-indiqué chez la femme enceinte.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- L'administration concomitante de la Ciprofloxacine avec un dérivé de théophylline peut produire des concentrations sériques plus élevées prolongées de la théophylline et augmenter le risque d'effets indésirables de la théophylline. Les concentrations sériques de la théophylline devront être surveillées et des ajustements de la posologie pourront être nécessaires.

LOT: 5096
PER: 12/63
PPV: 57,50 DH

vasculaire,

CEFICO® 200 mg,

comprimé pelliculé - boîtes de 8 et de 16
(Céfixime trihydrate)

CEFICO® 100 mg/5 ml,

poudre pour suspension buvable en flacon avec
une seringue mesure en poids de l'enfant

Boîte d'un flacon de 30 ml et Boîte d'un flacon de 60 ml.

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :

Céfixime (DCI) trihydrate, quantité correspondant à céfixime anhydre.....200,00 mg
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, OPADRAY Y-1-7000 (Hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane et polyéthylène glycol 400).....q.s.p.1 comprimé pelliculé.

CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :

Céfixime (DCI) trihydrate, quantité correspondant à céfixime anhydre.....100,00 mg
Excipients : Saccharose, Gomme arabique, Arôme strawberry, Benzoate de sodium.....q.s.p.5 ml de suspension reconstituée.

Excipients à effet notoire : Saccharose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

- Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

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

- Si vous ou votre enfant avez déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Vous pourriez aussi être allergique à ce traitement.
- Si vous ou votre enfant avez une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

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

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

- Si vous ou votre enfant avez de la diarrhée. Ne prenez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin.
- Si vous ou votre enfant avez des boutons ou des démangeaisons.
- Si vous ou votre enfant avez une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et vous mettre en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS).
- Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir rubrique 6).
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du rein. Si ces troubles apparaissent, consultez immédiatement votre pharmacien (voir rubriques 4 et 6).

LOT 212996

EXP 11-23

PPV 170.00 DH

CEFICO® présentant une

intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

8. Interactions :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous ou votre enfant prenez, avec

CEFICO® 200 mg,

comprimé pelliculé - boîtes de 8 et de 16
(Céfixime trihydrate)

CEFICO® 100 mg/5 ml,

poudre pour suspension buvable en flacon avec
une seringue mesure en poids de l'enfant

Boîte d'un flacon de 30 ml et Boîte d'un flacon de 60 ml.

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :

Céfixime (DCI) trihydrate, quantité correspondant à céfixime anhydre.....200,00 mg
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, OPADRAY Y-1-7000 (Hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane et polyéthylène glycol 400).....q.s.p.1 comprimé pelliculé.

CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :

Céfixime (DCI) trihydrate, quantité correspondant à céfixime anhydre.....100,00 mg
Excipients : Saccharose, Gomme arabique, Arôme strawberry, Benzoate de sodium.....q.s.p.5 ml de suspension reconstituée.

Excipients à effet notoire : Saccharose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

- Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

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

- Si vous ou votre enfant avez déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Vous pourriez aussi être allergique à ce traitement.
- Si vous ou votre enfant avez une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

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

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

- Si vous ou votre enfant avez de la diarrhée. Ne prenez pas de traitement contre la diarrhée sans l'avis de votre médecin.
- Si vous ou votre enfant avez des boutons ou des démangeaisons.
- Si vous ou votre enfant avez une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et vous mettre en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS).
- Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir rubrique 6).
- Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du rein. Si ces troubles apparaissent, consultez immédiatement votre pharmacien (voir rubriques 4 et 6).

LOT 212996

EXP 11-23

PPV 170.00 DH

CEFICO® présentant une

intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

8. Interactions :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous ou votre enfant prenez, avec



Mr KACHANI MUSTAPHA
Nais: 01/01/1951 NA
Enr: 01/07/2022 PAYANT
DR.EL BAGHOULI MOHAME

H2211772

Le 4/7/2022

Laboratoire TOUZANI AL QODS
567, Bd. Al Qods Ain Chock
Casab - Tél.: 0522 87 22 23/24
INPE:093064350
ICE: 002533445000027

CRP

=

Dr. Mohamed EL BAGHOULI
Chirurgien Urologue
ال اختصاصي في أمراض وجراحة المثانة والمسالك البولية والتباينة
404, Bd el Qods Rés Assafâ, Etg 2
Apt 11 Ain-Chock, Casablanca
Tél: 0522 870 883

FACTURE N° : B220708001

Casablanca le 08-07-2022

M Mustapha KACHANI

Date de l'examen : 08-07-2022

INPE : 093064350

Analyses :

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E25
0370	CRP	B100

Total des B : 100

TOTAL DOSSIER : 159 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent cinquante-neuf dirhams

Laboratoire **TOUZANI AL QODS**
 567, Bd. Al Qods Al Anik Chock
 Casa - Tél.: 0522 87 22 23/24
 INPE: 093064350
 ICE: 002533445000027

La Qualité est notre souci permanent

567, Boulevard Al Qods, El Omariya Lot Assakan Al Anik - Casablanca - Maroc

Tél : 05 22 87 22 23 / 24 - E-mail : alqods@laboratoire-touzani.ma

Prélèvements à domicile sur rdv

INPE : 093064350 - Patente : 34082875 - IF : 45772974 - ICE : 002533445000027 - CNSS : 2632098