

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
 Prise en charge : pec@mupras.com
 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 804

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BOUAFY KH. Adlja

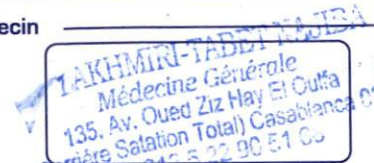
Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 18/07/22

Nom et prénom du malade : Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Nekhlaqia

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
REVAL SARL PHARMACIE CHIFA M.TAHIRI HASSAN 19 Ave. Afghanistan Hay Hassani - Casablanca Tel: 0522 90 33 63 - Fax: 0522 90 33 66	18/07/22	281.70
REVAL SARL	27/07/22	65,00

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du apporteur et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Hay Hasni Casablanca ABORATOIRE MEDICAL IBN KHALDOUN 4, Bis Angle Bd. Abdelmoumen et Rue Chahid Dr. F. SELMI	22/07/2020	P 2910	300.00

AUXILIAIRES MEDICAUX

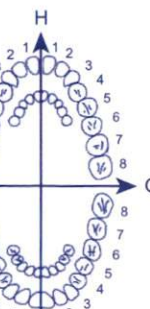
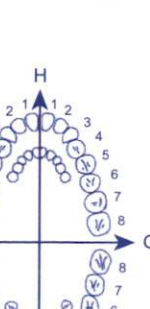
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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	21433552 00000000 G 00000000 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				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

Docteur LAKHMIKI-TABET Najiba

Médecine Générale

135, AV. Oued Ziz - Hay El Oulfa
(Derrière Station Total)
CASABLANCA 02

Tél. : Cab. : 212 522 905 168

ICE : 001621801000083

الدكتورة الخميري ثابت نجيبة

الطب العام

135 ، شارع واد زيز حي الأولفة

وراء محطة طوطال

الدار البيضاء 02

الهاتف : العيادة : 212 522 905 168

Casablanca, 1^e Juillet 2022

Re Bonjour Khady.

Nous devons

132,00



= Sub. 2. KG

Khady.

53,2



✓ 1. 2.

cette fois

Dr. LAKHMIKI-TABET NAJIBA
Médecine Générale
135, Av. Oued Ziz Hay El Oulfa
(Derrière Station Total) Casablanca 02
Tel: 212 522 905 168

45,50

= 1. 1.

N e l o g l 8 . 1 C



✓ 1. 3

Dr. LAKHMIKI-TABET NAJIBA
Médecine Générale
135, Av. Oued Ziz Hay El Oulfa
(Derrière Station Total) Casablanca 02
Tel: 212 522 905 168

98/MA

NOVOCLIN

Amoxicilline - acide clavulanique

te
; me
het
ension buvable
LOT : 1260
PER : 12/23
PPV : 132,00 DH

PRESENTATIONS ET COMPOSITION :

NOVOCLIN 1'g/125 mg (Rapport : 8/1), boîtes de 12, 16 et 20.

Amoxicilline.....

Acide clavulanique.....

NOVOCLIN 500 mg/62,5 mg (Rapport : 8/1), boîtes de 12.

Amoxicilline.....

Acide clavulanique.....

NOVOCLIN 250 mg/31,25 mg (Rapport : 8/1), boîtes de 12.

Amoxicilline.....

Acide clavulanique.....

Excipients à effet notable : Aspartam.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes sensibles, notamment à certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et /ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles. NOVOCLIN présente un intérêt particulier dans les indications suivantes :

- Otites moyennes aiguës du jeune enfant, otites récidivantes ;
- Sinusites ;
- Angines récidivantes, amygdalite chronique ;
- Bronchopneumopathies aiguës du sujet à risque : éthylique chronique, tabagique, sujet de plus de 65 ans ;
- Surinfections de bronchopneumopathies chroniques ;
- Infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatiques ;
- Infections gynécologiques hautes à l'exclusion des infections à chlamydiae ;
- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites, parodontites.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie aux pénicillines ;
- Mononucléose et association avec l'allopurinol (risque accru d'accidents cutanés).

EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, diarrhées, dyspepsies et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques, notamment urticaire, éosinophilie, œdème de Quincke, gène respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.
- Eruptions cutanées maculopapuleuses d'origine allergique ou non.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Tenir compte du risque d'allergie croisée avec les antibiotiques de la famille des céphalosporines.
- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine.
- Tenir compte du fait que NOVOCLIN traverse la barrière placentaire et passe dans le lait maternel.

MISES EN GARDE :

En cas de manifestation allergique, arrêter le traitement et prévenir le médecin.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :

Voie orale.

Déchirer le haut du sachet et verser le contenu dans un verre, ajouter de l'eau, remuer et boire immédiatement.

Les posologies sont exprimées en Amoxicilline elles dépendent de la sévérité de l'infection, en moyenne :

- **Adultes** : la posologie usuelle est de 2 à 3 g/jour soit 1 sachet de 1g/125 mg 2 à 3 fois par jour.
- **Enfants de 6 à 12 ans** : la posologie est de 40 à 50 mg/kg/jour de Novoclin sachets 500 mg/62,5 mg 2 à 3 fois par jour sans jamais dépasser 15 mg/kg/jour d'acide clavulanique.
- **Enfants de 30 mois à 6 ans** : la posologie est de 80 mg/kg/jour de Novoclin sachets 500 mg /62,5 mg 2 à 3 fois par jour.
- **Enfants de moins de 30 mois** : la posologie est de 80 mg/kg/jour de Novoclin sachets 250 mg/31,25mg 3 fois par jour.

CONDITIONS PARTICULIÈRES DE STOCKAGE ET DE CONSERVATION :

- A conserver à une T° < 25° à l'abri de l'humidité.

- Durée de conservation : 2 ans.

Liste I.



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.I₂ Tit Mellil - Casablanca -

PRLN0V02 V02

EXACYL® 250 mg - 500 mg

(ACIDE TRANEXAMIQUE)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

- si vous avez
- si vous avez
- si vous êtes

de blé.
Si vous prenez

votre médicament

pelliculé.

Avertissement

Prévenez immédiatement

d'apparition

dans les jambes,

jambes), douleur

essoufflement, so

confusion, maux de tête importants et inhabituels,

vertiges, troubles de la vue, difficultés à parler (élocution

raideur) ou perte de la parole.

Si vous vous trouvez dans l'un des cas suivants,

informez votre médecin afin qu'il puisse décider si

EXACYL, comprimé pelliculé vous convient :

- si vous avez présenté du sang dans les urines car EXACYL, comprimé pelliculé peut entraîner une obstruction des voies urinaires.
- si vous présentez un risque de survenue de caillot sanguin,
- si vous prenez un contraceptif oral ou un traitement substitutif de la ménopause,
- si vous présentez (ou avez déjà présenté) des convulsions ou si vous prenez un traitement contre convulsions (antépileptique), EXACYL, comprimé pelliculé peut être prescrit.
- si vous êtes sous traitement de longue durée par pelliculé, il faut prêter attention à de possibles pertes des couleurs et, si nécessaire, le traitement doit être examens ophtalmologiques réguliers (examens de acuité visuelle, vision des couleurs, fond de l'œil), si indiqués lors de l'utilisation continue et prolongée pelliculé. Si des changements ophtalmiquespathologiques particulièrement en présence de maladies de la rétine, consulter un spécialiste afin de décider de la nécessité EXACYL, comprimé pelliculé dans votre cas.
- si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), ce cas, votre médecin adaptera la dose à votre état. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour comprimé pelliculé.

Autres médicaments et EXACYL, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien

pris ou pourriez prendre tout autre

autre médicament

obtenus sans ordonnance

produits phytothérapeutiques ou d'herbes.

Vous devez tout spécialement informer

• d'autres médicaments suscep

tibles de réactions indésirables

dénommés antifibrinolytiques.

• des médicaments qui prése

nt des effets indésirables

dénommés thrombolytiques.

• des contraceptifs oraux.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas prendre

ce médicament pendant

mois de grossesse. Si vous

avez des questions

concernant ce

traitement à votre établissement

Allaitement

Il est déconseillé d'allaiter

Si vous êtes enceinte

53,00



1. QU'EST-CE QUE EXACYL, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EXACYL, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre EXACYL, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver EXACYL, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE EXACYL, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : B02AA02.

Qu'est-ce que EXACYL, comprimé pelliculé ?

Exacyl contient de l'acide tranexamique. Cette substance appartient à une famille de médicaments appelés les antifibrinolytiques.

Le rôle de ce médicament est de traiter certains types de saignements.

Dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament est utilisé pour traiter :

- les saignements provoqués par la dégradation trop rapide des caillots sanguins, due à une libération importante d'enzymes appelées activateurs du plasminogène,
- les saignements au cours d'un traitement par un médicament qui dégrade les caillots sanguins (fibrinolytique),
- les saignements entretenus par la dégradation locale de caillots sanguins, comme par exemple :
 - les règles abondantes,
 - les saignements en dehors des règles,
 - les saignements digestifs,
 - certains types de saignements, provoquant la présence de sang dans les urines, dus à des maladies de la prostate, de la vessie, à des calculs, à des opérations chirurgicales au niveau de la prostate et de l'appareil urinaire,
 - les saignements pouvant survenir pendant certaines opérations chirurgicales de la gorge et du nez (opération des végétations ou des amygdales).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE EXACYL, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais EXACYL, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'acide tranexamique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6.
- si vous souffrez actuellement d'une thrombose artérielle ou veineuse (caillots dans les artères tels que infarctus du myocarde ou accident vasculaire cérébral) ou dans les veines tels que thrombose veineuse profonde ou embolie pulmonaire.
- si vous souffrez d'une affection, dénommée « coagulopathie de consommation », dans laquelle des caillots sanguins se forment dans l'ensemble des vaisseaux de l'organisme.

SEDASTER

SD25

LOT

Prix

65.0

**CREME LAVANTE
ANTI-BACTÉRIEN***

COMPOSITION :

Aqua, Sodium Chloride, Cocamide Dea, Cocamidopropyl bétaine, Lauryl betaine, Peg-7 Glyceryl Cocoate, Glycerin, Chlorphenesin, Salicylic Acid, Sodium Benzoate, Parfum, Magnesium Salts (Chloride And Nitrate), Sodium Hydroxide, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone.

CONSEILS D'UTILISATION :

- Hygiène des peaux fragiles ou sèches de l'enfant à partir de 3 ans et de l'adulte (convient aux femmes enceintes ou allaitantes).
 - Toilette intime quotidienne.
 - Hygiène anale quotidienne.
 - Nettoyage quotidien du visage et du corps.
- * Contient un agent anti-bactérien, efficacité testée en laboratoire sur *Pseudomonas aeruginosa*, *staphylococcus aureus* et *Escherichia coli*.

MODE D'EMPLOI :

Utiliser quotidiennement la crème lavante sur le visage et le corps. En usage externe, une à deux fois par jour. Utiliser sur la peau et les muqueuses préalablement mouillées, faire mousser, puis rincer à l'eau. Éviter tout contact avec les yeux. En cas de contact, rincer abondamment.

PRESENTATION :

- Flacon de 125 ml
- Flacon de 250 ml

LABORATOIRES JUVA SANTE
8, Rue CHRISTOPHE COLOMB, 75008 PARIS
FRANCE

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Cataflam® 25 mg

Dragées. Boîte de 20

Cataflam® 50 mg

Dragées. Boîtes de 10 & 20

Diclofénac potassique



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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- 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.

Que contient cette notice :

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

1- Qu'est-ce que CATAFLAM® et dans quel cas est-il utilisé ?

Selon votre prescription du médecin.

Cataflam contient le sel physiologique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés anti-inflammatoires et anti-inflammatoires. La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

L'effet du médicament se manifeste dans l'espace de 30 minutes. Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché : inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongations), inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, douleurs et inflammations en gynécologie, crises de migraine avec ou sans aura, syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire,

ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge. Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre.

Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lorsque le traitement dure plus de 4 semaines.

2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CATAFLAM® ?

Cataflam ne doit pas être utilisé :

si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-douleur ou anti-inflammatoires appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, par exemple un gonflement du visage, des lèvres, de la langue, du cou et/ou des extrémités (signes d'un angioédème), durant le 3ème trimestre de la grossesse, en cas d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de symptômes tels que du sang dans les selles ou des selles noires, en cas d'inflammations intestinales chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcérouse, en cas de défaiillante hépatique ou rénale, en cas d'insuffisance cardiaque sévère, pour le traitement des douleurs après un portage coronarien au niveau du cœur (ou de l'utilisation d'une circulation extracorporelle).

médicaments destinés à fluidifier la mélathoxate (lors d'arthrite et cas de transplantation d'organes) ou d'antibiotiques du groupe des infections), du voriconazole (infections fongiques), phénotiazine (un médicament utilisé pour le traitement des crises épileptiques) ou rifampicine (antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou également par d'autres médicaments anti-inflammatoires. Informez donc immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous.

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène ou Cataflam et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

Les dragées de Cataflam contiennent du saccharose. Veuillez ne prendre les dragées de Cataflam qu'après avoir consulté votre médecin, si vous savez que vous souffrez d'une intolérance aux sucres.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement :

Cataflam ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

Efet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou utiliser des machines

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et la capacité à utiliser des outils ou des machines!

Vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et devez contacter immédiatement votre médecin lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux centraux.

3- Comment utiliser CATAFLAM®?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de la gravité des troubles. Il est important que vous suivez scrupuleusement les indications de votre médecin. Ne dépassiez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement fixée par votre médecin.

Si vous prenez le Cataflam pendant plus de quelques semaines, faites-vous suivre régulièrement par votre médecin pour être certaine que vous ne souffrez pas d'effets indésirables cachés.

Ajout de 100 à 150 mg par jour. Si l'atteinte est moins grave ou chez les adolescents de plus de 14 ans, 50 à 100 mg par jour suffisent la plupart du temps. La dose totale pour la première doit être répartie en 2 ou 3 prises. Ne dépassiez pas une dose maximale de 150 mg par jour.

En cas de règles douloureuses commencez avec une dose unique de 50 mg dès les premiers symptômes. Continuez avec 50 mg trois fois par jour au maximum, pendant quelques jours si nécessaire. En cas de douleurs d'origine continuez avec une dose de 50 mg par jour, à intervalles de 46 heures, pour autant que vous ne dépassiez pas 150 mg (3 drages à 50 mg) par 24 heures. Cataflam ne peut être utilisé pour le traitement de la migraine chez l'enfant et l'adolescent de moins de 14 ans.

Prendre les dragées de Cataflam avec beaucoup de liquide de préférence avant les repas ou à jeun; elles ne doivent pas être partagées ou mordues.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre

LOT: M21167
EXP: OCT 2024
PPV: 45.50 CH

NEALC

Phlorogluc

PPV: 50DH40
PER: 12/24
LOT: K3630



IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition :

Phloroglucinol hydraté
correspondant en phloroglucinol anhydre à 02,25 mg pour u
comprimé orodispersible.

Excipients : Aspartam, lactose

Forme pharmaceutique

Comprimé orodispersible par voie orale

Existe en boîte de 10,20 et 30 comprimés orodispersibles

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

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

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



Docteur LAKHMIKI-TABET Najiba

Médecine Générale

135, AV. Oued Ziz - Hay El Oulfa
(Derrière Station Total)
CASABLANCA 02

Tél. : Cab. : 212 522 905 168

ICE : 001621801000083

Casablanca, le 27 Juil 2022

الدكتورة الخميري ثابت نجيبة

الطب العام

135، شارع واد زيز حي الأولي

وراء محطة طوطال

الدار البيضاء 02

الهاتف : العيادة : 212 522 905 168

Mc Bouafy Alhaya

Sebastien (P.)

20 جانفي 2022

et moi

SY

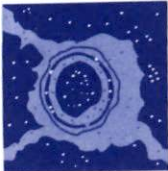
6500

P-Syprax K.

20 جانفي 2022

Dr. LAKHMIKI-TABET NAJIBA
Médecine Générale
135, Av. Oued Ziz Hay El Oulfa
(Derrière Station Total) Casablanca 02
Tel: 212 5 22 90 16 83

REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA
M.TAHIRI HASSANI
10 Ave. Afghanistan
Hay Hassani - Casablanca
Tél: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04



LABORATOIRE D'ANATOMIE ET DE CYTOLOGIE PATHOLOGIQUES IBN KHALDOUN

**Dr. SEKKAT F. Dr. BRITEL A.
ANATOMOCYTOPATHOLOGISTES**

Nom : BOUAFY KHADIJA

Docteur : LAKHMIRI NAJIBA

Age : 71A ans

Date de réception : 22/07/2022

Organisme : NC

Code Patient : 32VY4192

Organe : col utérin.

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES : FCV.

Métrorragies.
Ménopausée depuis longtemps.

Le spot cellulaire examiné est constitué par une abondante population pavimenteuse de desquamation, d'allure régressive et préatrophique. Il s'agit essentiellement de cellules basales ou parabasales avec ça et là quelques cellules intermédiaires, le plus souvent d'aspect profond. Ces éléments sont à majorité cyanophiles, isolés ou groupés de façon peu jointive et siège d'altérations, d'ordre irritatif et réactionnelles.

On y observe également de nombreux éléments d'allure dystrophique, caryopicnotiques ou caryorrhexiques, à cytoplasme hyper-éosinophile.

On y observe de très rares éléments d'allure cylindrique, le plus souvent lysés, mal conservés sous forme de noyaux nus.

Le fond renferme essentiellement des débris cellulaires avec par ailleurs quelques éléments leucohistiocytaires altérés.

CONCLUSION :

- Frottis régressif, d'aspect préatrophique, à caractère inflammatoire avec altérations cytonucléaires d'allure dystrophique.
- Il est souhaitable de faire le prochain contrôle après oestrogénothérapie locale
- Absence de cellule néoplasique sur le matériel examiné.

Signé : Dr. A.BRITEL

LABORATOIRE D'ANATOMIE ET DE CYTOLOGIE PATHOLOGIQUES
IBN KHALDOUN
104, Bis Angle Bd Abdelmoumen et Rue Chatila
Dr. F. SEKKAT