

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.



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

Déclaration de Maladie

N° P19-0025679

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 667 Société : Retraite (Secide)

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Sardaoui Fatma Veuve Roumane

Date de naissance : 01/01/1931

Adresse : Rue 210 N° 119 Hay Hassani Derb El Houria
Rue 210 N° 119 Casablanca

Tél. : 066633999 Total des frais engagés : 2515,76 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 30/08/2022

Nom et prénom du malade : Sardaoui Fatma V. Roumane Age : 1931

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

Nature de la maladie : Sclérose latérale amyotrophique - forme progressive

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 : Casa

Le : 14/10/2022

Signature de l'adhérent(e) :


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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier


RELEVÉ 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
30/08/22	h		2000M	
03.09.22	Cs		595,50	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	03/09/2022	595,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	03.09.22	720 DR	1000

AUXILIAIRES MEDICAUX

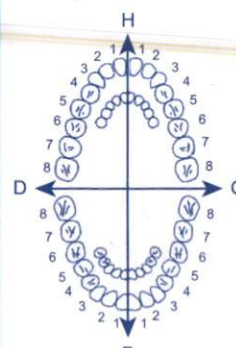
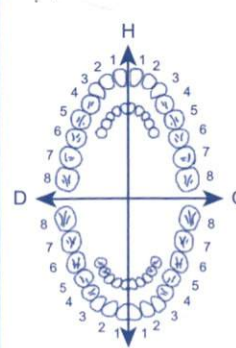
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PHARMACIE NAIMA
Bloc 211 N° 124 Derb El Houria
Hay Hassani - Casablanca
Tél.: 05 22 90 31 00

Casablanca, le 29-03-2021

SARADGVI FATNA



- ممتدة الممارسات
- حائزة على دبلوم الفحص بالصدى
- حائزة على دبلوم الطب الرياضي
- حائزة على دبلوم التغذية والعبة
- التغذية الوظيفية
- حائزة على دبلوم ذاء السكر
- امراض الأيض - السمنة
- الكبد النسائي - فحص ما قبل الزواج
- مراقبة العمل
- كعية ممتدة من طرف وزارة الصحة
- للفحص الكبي خاص برخصة الساقاة

omnipraticienne

Diplômée en Echographie

Diplômée en Médecine du Sport

Diplômée en Nutrition-Dietetique
Nutrition Fonctionnelle

Dipômée en Diabétologie

Maladies métaboliques - obésité

Gynécologie - Examen prénuptial
Surveillance de la grossesse

Medecin agréée par le ministre
de SP pour lexamen medical
du permis de conduire

63.20
Shream m1
1 gel maly
51.60 x 3 1 gel - 18 hu
Tacyferon B9
46.70 100g 6 malin
x 34 an
- Zylone 100
100g x 34 an
123.20 x 2
- Xerium
1/2 cp 1/6 malin
x 10 an
x 34 an
42.80
x 34 an



درب العرية، شارع سيدي عبد الرحمن بلوك 208، رقم 58 - الحسني
الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 90 23 81

Derb El Houria, Bd Sidi Abderrahmane, Bloc 208, N° 58 - Hay Hassani

Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81

E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com

Docteur Rachida HOUMID BENNANI
Médecin agréée par Le Ministre
de la Santé Publique
Dérivé de la loi n° 88-85-Bil Sidi Abderrahmane
Derb El Houria, Hay Hassani - Casablanca
Tél : 0522 90 23 81

595,50

Lot : 3604

Mfg: 04 2022

EXP.: 04 2025

BIOCODEX MAROC PPV : 63,20 DH

CALCIFIX[®]

CALCIUM + VITAMINE

D₃

4220

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes

Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit en raison de symptômes identiques, car cela

Gardez cette notice, vous pour

DÉNOMINATION

CALCIFIX[®] D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément..... 500 mg

Cholécalficérol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalficérol (vitamine D3)..... 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalficérol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiase calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

interrompre
- d'administration
surveillance médicale,
- de traitement associé à base
des cyclines, il est conseillé d'éviter
- de sarcoidose ou d'insuffisance
- d'intolérance au lactose
- d'intolérance au fructose
(maladies rénales)
EN CAS DE
c) INTER
AFIN D
MATI
partie
et l
d)

CALCIFIX[®]

CALCIUM + VITAMINE D₃

4220

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes

Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit en raison de symptômes identiques, car cela

Gardez cette notice, vous pour

DÉNOMINATION

CALCIFIX[®] D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément..... 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D₃)..... 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiase calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

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

interrompre
- d'administration
surveillance médicale,
- de traitement associé à base
des cyclines, il est conseillé d'éviter
- de sarcoidose ou d'insuffisance
- d'intolérance au lactose
- d'intolérance au fructose
(maladies rénales)
EN CAS DE
c) INTER
AFIN D
MATI
partie
et l
d)

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

Veillez 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 ou votre infirmière.
- 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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez 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 ZYLORIC comprimés, et dans quels cas il est utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS IL EST UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé allopurinol qui agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang. Le ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation d'urate d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez

- Si vous souffrez de ce problème, passez dans les voies urinaires.
- Autres médicaments et Informez votre médecin si vous pourriez prendre l'un des médicaments suivants :
 - Aspirine
 - Théophylline, utilisée pour l'asthme
 - Médicaments utilisés pour le traitement de la goutte
 - Vidarabine (anti-viral)
 - Didanosine, utilisée pour le VIH
 - Antibiotiques (ampicilline)
 - Médicaments utilisés pour le traitement de la leucémie
 - Médicaments utilisés pour le traitement de l'hypercholestérolémie

100 قرصا

عن طريق الفم

LOT 213503

EXP 07 2026

PPV 46.70 DH

Liste des excipients à é

Si votre médecin vous a contacté, contactez votre médecin. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose, une malabsorption du glucose.

3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec des repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 100 mg par jour.

Les posologies recommandées pour les enfants sont indiquées dans la notice.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin pourra vous prescrire des prises de médicament plus faibles.

Utilisation chez les enfants : Les posologies habituelles sont indiquées dans la notice.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Tardyferon B9

Comprimé pelliculé
(Fer et acide folique)

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

- Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque d'ulcères et de rétrécissement de la bronche si le comprimé entre dans les voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit des jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Par conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données publiées, il n'a été observé aucune complication de la part de



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Si vous fer, i Si vous
Distribué par Cooper Pharma
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
PPV : 51.60 DH

par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ne sera pas efficace.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même

322084 n manque
de la traite
le traitem

Tardyferon B9

Comprimé pelliculé
(Fer et acide folique)

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

- Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque d'ulcères et de rétrécissement de la bronche si le comprimé entre dans les voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit des jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Par conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données publiées, il a été observé des exacerbations de la



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Si vous fer, i Si vous
Distribué par Cooper Pharma
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
PPV : 51.60 DH

par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ne sera pas efficace.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même

322084 n manque
de la traite
le traitem

Tardyferon B9

Comprimé pelliculé
(Fer et acide folique)

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

- Si vous vous étouffez accidentellement en prenant un comprimé, veuillez contacter votre médecin dès que possible. C'est parce qu'il y a un risque d'ulcères et de rétrécissement de la bronche si le comprimé entre dans les voies respiratoires. Cela peut entraîner une toux persistante, des crachats sanglants et/ou un essoufflement, même si l'étouffement s'est produit des jours ou des mois avant que ces symptômes ne se manifestent. Par conséquent, vous devez être ausculté d'urgence pour vous assurer que le comprimé n'endommage pas vos voies respiratoires. D'après des données publiées, il n'a été observé aucune complication de la part de



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Si vous fer, i Si vous
Distribué par Cooper Pharma
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
PPV : 51.60 DH

par TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ne sera pas efficace.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

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

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même

322084 n manque
de la traite
le traitem

XERIUM®

(Chlorhydrate de paroxétine hémihydrate)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- XERIUM® suspension buvable dosée à 20 mg/10 ml, flacon de 150 ml.
- XERIUM® comprimés sécables dosés à 20 mg boîtes de 14, 28 et 56.

Veillez 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.

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 XERIUM® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre XERIUM® ?
3. Comment prendre XERIUM® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver XERIUM® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE XERIUM® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06 AB 05.
Antidépresseur - inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine.

- Indications thérapeutiques

XERIUM® est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Les troubles anxieux dans lesquels XERIUM® peut être prescrit sont les suivants :
- troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable).

- trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie).

- trouble anxieux social (peur ou rejet de situations où vous devez être en société).

- état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique).

- anxiété généralisée.

XERIUM® appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de XERIUM® et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmentent le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE XERIUM® ?

- Ne prenez jamais XERIUM® (Contre-indications) :

• Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthionium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO.

• Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

• Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas XERIUM® et informez-en votre médecin.

- **Faites attention avec XERIUM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre XERIUM® :

• Si vous prenez un autre traitement.

• Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein, XERIUM® pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

• Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises.

• Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

• Si vous avez eu une électrothérapie (électrochoc).

• Si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des anti-psychotiques comme la pérphazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

• Si vous êtes diabétique.

• Si vous suivez un régime pauvre en sel.

• Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).
• Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez.
• Si vous avez moins de 18 ans.
Si vous présentez l'une des conditions ci-dessus et si vous n'en avez pas parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de XERIUM®.
Enfants et adolescents de moins de 18 ans :
XERIUM® ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.
Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement à risque (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire XERIUM® aux patients de moins de 18 ans s'il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) XERIUM® et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de XERIUM® par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de paroxétine concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou inapproprié, anxiété, tremblement, excitation excessive, hyperactivité et des ecchymoses (à cause de sa prise de poids).

XERIUM® 20 mg 28 Comprimés sécables

PFU 123DH20
EXP 04/2024
LOT 1D059 1

XERIUM®

(Chlorhydrate de paroxétine hémihydrate)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- XERIUM® suspension buvable dosée à 20 mg/10 ml, flacon de 150 ml.
- XERIUM® comprimés sécables dosés à 20 mg boîtes de 14, 28 et 56.

Veillez 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.

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 XERIUM® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre XERIUM® ?
3. Comment prendre XERIUM® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver XERIUM® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE XERIUM® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06 AB 05.
Antidépresseur - inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine.

- Indications thérapeutiques

XERIUM® est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Les troubles anxieux dans lesquels XERIUM® peut être prescrit sont les suivants :
- troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable).

- trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie).

- trouble anxieux social (peur ou rejet de situations où vous devez être en société).

- état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique).

- anxiété généralisée.

XERIUM® appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de XERIUM® et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmentent le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XERIUM® ?

- Ne prenez jamais XERIUM® (Contre-indications) :

Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthionium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO.

Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas XERIUM® et informez-en votre médecin.

- **Faites attention avec XERIUM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre XERIUM® :

Si vous prenez un autre traitement.

Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein, XERIUM® pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises.

Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

Si vous avez eu une ismothérapie (électrochoc).

Si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des anti-psychotiques comme la pérphazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

Si vous êtes diabétique.

Si vous suivez un régime pauvre en sel.

Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).
Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez.
Si vous avez moins de 18 ans.
Si vous présentez l'une des conditions ci-dessus et si vous n'en avez pas parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et rendez-vous sur la prise de XERIUM®.
Enfants et adolescents de moins de 18 ans :
XERIUM® ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.
Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement à risque (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire XERIUM® aux patients de moins de 18 ans s'il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) XERIUM® et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de XERIUM® par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de paroxétine concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou inapproprié, anxiété, tremblant, excitation excessive, hyperactivité et des ecchymoses (de nez).

XERIUM® 20 mg 28 Comprimés sécables

PFU 123DH20
EXP 04/2024
LOT 1D059 1

Casablanca, le 03/09/2022

Facture N° 2752/09/2022

Nom patient : SARDAOUI FATNA

Examen(s) réalisé(s) : TDM CEREBRALE

Date Examen(s) : 03/09/2022

Montant : 1000 DH

Montant Produits : 0,00 DH

**ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
MONTANT TOTAL :
MILLE DIRHAMS**

**RADIOLOGIE HAY HASSANI
ANFA**
10, Imm. Communal. Route d'Azemmour
et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca
Tél : 05 22 90 10 10 / 05 22 90 07 07

10, Imm. Communal. Angle route d'Azemmour et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca

Tél. : 05 22 90 10 10 / 05 22 90 07 07 - Fax : 05 22 93 37 13

Patente : 35 00 38 66 - TVA : 73 39 10 - IF : 2221555 - ICE : 001686337000022

Docteur **Rachida HOUMID BENNANI**
Docteur en Médecine



الدكتورة رشيدة حوميد بناني
دكتورة في الطب

Casablanca, le 30-8-22

SARDAGUI FATMA

TDM

central

- Gynécologie

- Traité de Pédiatrie

omnipraticienne

Diplômée en Echographie

Diplômée en Médecine du Sport

Diplômée en Nutrition-Dietetique
Nutrition Fonctionnelle

Dipômée en Diabétologie

Maladies métaboliques - obésité

Gynécologie - Examen prénuptial
Surveillance de la grossesse

Medecin agréée par le ministre
de SP pour l'examen médical
du permis de conduire

RADIOLOGIE HAY HASSANI
10, 11mm Commune d'Azemmour
et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca
Tél : 05 22 90 23 81

درب الحرية، شارع سيد عبد الرحمان بلوك 208، رقم 58 - الحي الحسني
05 22 90 23 81 : الهاتف - الدار البيضاء

Derb El Houria, Bd Sidi Abderrahmane, Bloc 208, N° 58 - Hay Hassani

Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81

E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com



Dr. O. Alami

Spécialiste en Radiologie
Lauréate de l'Université Nancy I
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd

Dr. N. Faris

Spécialiste en Radiologie
Lauréate de l'Université Nancy I
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd

03/09/2022

PATIENT : Mme.SARDAOUI FATNA
MEDECIN TRAITANT : RACHIDA BENNANI HOUMID
EXAMEN(s) REALISE(s) : TDM CEREBRALE

Cher Docteur,

Je vous remercie de nous avoir adressé votre patiente dont voici le résultat de l'examen.

TDM CEREBRALE

TECHNIQUE

Examen réalisé en coupes axiales en contraste spontané.

RESULTATS

- ❖ Atrophie corticale minime à modérée.
- ❖ Absence d'anomalie parenchymateuse ou de collection intra ou péri cérébrale.
- ❖ Ligne médiane en place.
- ❖ Absence de dilatation du système ventriculaire.
- ❖ Les conduits auditifs internes sont de largeur normale de manière symétrique et bilatérale.
- ❖ Fosse cérébrale postérieure normale.

AU TOTAL

TDM cérébrale, sans contraste, dans les limites du normal.

Confraternellement

DR O. ALAMI



R
A
D
I
O

P
A
N
O
R
A
M
I
Q
U
E

D
E
N
T
A
I
R
E

N
U
M
É
R
I
S
É
E

D
O
P
P
L
E
R

C
O
U
L
E
U
R

E
T

E
N
E
R
G
I
E



Casablanca, le 22-08-2022

SARDAGUI FATMA

- NFS. NS. CRP

- Fenehimol

- GFG

- Acide urique

- GAST ASAL

- SPAT SPPT GGT

• متعددة المماريات

• حائز على دبلوم الفحص بالصدر

• حائز على دبلوم الطب الرياضي

• حائز على دبلوم التغذية والعمة

• التغذية الوظيفية

• حائز على دبلوم داء السكري

• امراض الايض - السمات

• الطب النسائي - فحص ما قبل الزواج

• مراقبة العمل

• نصبة معتمدة من طرف وزارة الصحة

• للفحص الكبدي خاص برخصة السياقة

• omnipraticienne

• Diplômée en Echographie

• Diplômée en Médecine du Sport

• Diplômée en Nutrition-Dietetique
Nutrition Fonctionnelle

• Dipômée en Diabétologie

• Maladies métaboliques - obésité

• Gynécologie - Examen prénuptial
Surveillance de la grossesse

• Medecin agréée par le ministre
de SP pour l'examen médical
du permis de conduire



درب الحرية، شارع ميدي عبد الرحمن بلك 208، رقم 58 - العي العسني
05 22 90 23 81 : الهاتف - الفاكس

Derb El Houria, Bd Sidi Abderrahmane, Bloc 208, N° 58 - Hay Hassani

Casablanca - Tél : 05 22 90 23 81

E-mail : bennanihoumid.rachida@gmail.com



S. MESTASSI
Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1931, âgé (e) de : 91 ans
Enregistré le: 31-08-2022 à 10:29
Edité le: 01-09-2022 à 10:53
Prélèvement : au labo
Le : 31-08-2022 à 10:42

Mme Fatna SARDAOUI

Référence : 2208312024

Prescrit par : Dr Houmid Bennani Rachida

HEMATOCYTOLOGIE

Numération formule sanguine

(Cytométrie en flux et Impédance Beckman Coulter)

24-11-2021

Hématies	3.85	10 ⁶ /mm ³	(3.80-5.80)	3.96
Hémoglobine	11.0	g/dl	(12.0-16.0)	11.6
Hématocrite	34.4	%	(37.0-47.0)	35.9
- VGM	89	fL	(80-98)	91
- TCMH	29	pg	(27-33)	29
- CCMH	32	g/dl	(32-36)	32
Leucocytes	6 800	/mm ³	(4 000-10 000)	7 700
Polynucléaires Neutrophiles	48.6	%		50.6
Soit	3 305	mm ³	(1 800-7 500)	3 896
Polynucléaires Eosinophiles	3.5	%		3.9
Soit	238	/mm ³	(0-700)	300
Polynucléaires Basophiles	0.0	%		0.0
Soit	0	/mm ³	(0-200)	0
Lymphocytes	39.3	%		35.9
Soit	2 672	/mm ³	(1 000-4 000)	2 764
Monocytes	8.6	%		9.6
Soit	585	/mm ³	(100-1 000)	739
Plaquettes	205	10 ³ /mm ³	(150-500)	228
VPM	8.3	fl	(6.0-12.0)	8.9

Vitesse de sédimentation

VS 1ère heure
VS 2ème heure

30 mm
60 mm

(0-30)

24-11-2021

35

67



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté

De Médecine et de Pharmacie

de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2208312024

Casablanca le 31-08-2022

Mme Fatna SARDAOUI

Date de l'examen : 31-08-2022

Caisse : **MUPRAS**

INPE :



Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E	11.50 MAD
0100	Acide urique	B30	B	26.70 MAD
0111	Créatinine	B30	B	26.70 MAD
0370	CRP	B100	B	89.00 MAD
0154	Ferritine	B250	B	222.50 MAD
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50	B	44.50 MAD
0118	Glycémie	B30	B	26.70 MAD
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B	89.00 MAD
0216	Numération formule	B80	B	71.20 MAD
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B	44.50 MAD
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B	44.50 MAD
0223	VS	B30	B	26.70 MAD
Total				723.50 MAD

TOTAL DOSSIER : 720DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent vingt dirhams

