

# 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 canaux, 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 canaux.

## 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° W21-788676

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13008 Société : RAN

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : Imane FEDANE

Date de naissance : 17/10/1987

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : 1862,60 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr Lahlou Mohammed**  
Gynécologue Obstétricien  
5, Rue Favreau, 1ère étage  
05 22 99 47 25 - 06 68 40 97 98

Date de consultation : 28/5/23

Nom et prénom du malade : Imane Imane

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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

Signature de l'adhérent(e) :

*[Signature]*

Le : 03/03/23

## 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, à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Étage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.ma



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES			
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires
28.1 23	Ca		3004
28.1 23	Obdo		4004

Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue Obstétricien  
5 Rue Favreau, 1ère étage  
Tél : 06 68 40 91 59

Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

INP : 09608921K

Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue Obstétricien  
5 Rue Favreau, 1ère étage  
Tél : 06 68 40 91 59

Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue-Obstétricien  
5, Rue Farreau, 1ère étage  
05 22 99 47 25 - 06 68 40 97 98

[illegible]

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Rachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<b>LABORATOIRE G Lab</b> Docteur FILALI Mounir Boulevard Anoual 1091 - TP 36336941	18/07/2023	B400	<b>LABORATOIRE G Lab</b> Docteur FILALI Mounir 93, Boulevard Anoual INPS 093061091 - TP 36336941

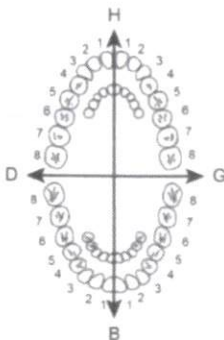
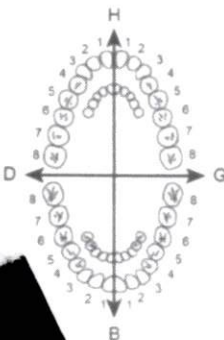
[illegible]

# 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	INP : <input type="text"/>														
				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			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

ET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF

INP : | | | | | | | |

COEFFICIENT  
DES TRAVAUXMONTANTS  
DES SOINSDEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

COEFFICIENT  
DES TRAVAUXMONTANTS  
DES SOINSDATE DU  
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

ET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتور محمد لعلو

أمراض النساء والتوليد

Dr Lahlou Mohammed

Gynécologue Obstétricien



Accouchement - Echographie - Sénologie

Explorations - Stérilité du Couple

Casablanca, le 18 Janv. 23

Mr Fegane Smael

3004

Eluo ; 4004

7004

Left ribs fracture

Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue Obstétricien  
5, Rue Favreau, 1<sup>ère</sup> étage  
05 22 99 47 25 - 06 68 40 97 98

05 22 99 47 25  
06 68 40 97 98

5, Rue Favreau, Angle 265 Bd Ghandi 1<sup>ère</sup> étage

زقة 5, فافرو زاوية 265, شارع غاندي الطابق 1

ICE : 001790460000052 - IF : 42204341

الدكتور محمد لخلو

أمراض النساء والتوليد

Dr Lahlou Mohammed

Gynécologue Obstétricien



Accouchement - Echographie - Sénologie

Explorations - Stérilité du Couple

Casablanca, le

18 Jan 23

Dr Lahlou Mohammed

CA 125

LABORATOIRE G Lab  
Docteur FILALI Mounir  
93, Boulevard Anoual  
INPE 093061091 - TP 36336941

Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue Obstétricien  
5, Rue Favreau, 1ère étage  
05 22 99 47 25 - 06 68 40 97 98

Mme FEDANE Imane  
17-10-1987



2301182048

A coller sur l'ordonnance

05 22 99 47 25  
06 68 40 97 98

5, Rue Favreau, Angle 265 Bd Ghandi 1<sup>er</sup> étage

زنقة 5, فافرو زاوية 265, شارع غاندي الطابق 1

ICE : 001790460000052 - IF : 42204341

87,30

الدكتور محمد كلو

أمراض النساء والتوليد

Dr Lahlou Mohammed

Gynécologue Obstétricien



Accouchement - Echographie - Sénologie

Explorations - Stérilité du Couple

Casablanca, le

18/août 23

Mr. Mohamed Elmad



SEPTIDOL 8 125  
LOT: CJX69  
EXP: 08/2025  
PPC: 63.00DH

Septidol

Pour + 10 tablettes

Uterin

63,00

38,00x2

1

Aycodonee ovule 26x5  
1 ovule/soir

36,70

3

Aycodonee 1 affectation lésion

87,30

1

Formofin 1 affectation lésion

84,90x4

1

Suphaphen 1 affectation lésion

602,60

PHARMACIE DE LA SECURITE  
N° 05 22 99 47 25 EL MONTA BEN CHEKROUN

130, Bd. My. Driss 1<sup>er</sup>

5, Rue Favreau, Angle 265 Bd Ghandi 1<sup>er</sup> étage

1. شارع غاندي الطابق 1، 5، فافرو زاوية 265

ICE : 00179046000052 - IF : 42204341

Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue Obstétricien  
Rue Favreau, 1<sup>er</sup> étage  
05 22 99 47 25 - 06 68 40 97 98



# MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème

DE L'UTILISATEUR

nitrate d'éconazole

LOT: 08022047  
PER: 07/2027  
PPU: 36,70 DH

ent l'intégralité de cette notice avant de

## Topique

vous pourriez avoir besoin de la relire.  
questions, si vous avez un doute, demandez

plus d'informations à votre médecin ou 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème ?

3. Comment prendre MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème ?

6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.

Ce médicament est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

- **Candidoses :**

- Traitement de mycose des plis non macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital.

- Traitement d'appoint des mycoses des ongles : onychis, périonyxis. Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire. Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

- **Dermatophyties :**

Traitement :

- Dermatophyties de la peau glabre.

- Intertrigos génitaux et cruraux non macérés.

- Traitement d'appoint des teignes. Un traitement systémique antifongique associé est nécessaire.

- Erythrasma.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème ?

- **Ne prenez jamais MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème dans les cas suivants :**

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste à la rubrique 6.

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

### • Mise en garde et précaution d'emploi :

Faites attention avec MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème :

- chez l'enfant,

- sur une grande surface de peau,

- sur une peau lésée (abîmée).

- dans les situations où le phénomène d'occlusion locale peut se reproduire (par exemple sujets âgés, escarres, lésions sous mammaire).

Dans ces cas, il faut respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquée dans la notice car le produit pénètre plus facilement dans la peau.

- Vous devez arrêter d'utiliser ce médicament si une allergie (reconnaissable par des rougeurs, des boutons...) ou une irritation apparaissent.

- Ne pas appliquer dans l'œil, le nez ou en général sur des muqueuses.

- **Candidoses :** il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication du Candida).

- En raison de la présence d'acide benzoïque, ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux, et des muqueuses.

- Ce médicament contient du butylhydroxyanisole et peut provoquer des réactions cutanées locales (eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.

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

### • Interactions avec d'autres médicaments :

#### Interactions avec d'autres médicaments

- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Prévenez votre médecin si vous prenez un médicament pour fluidifier le sang (les antivitamines K (comme acécoumarol, fluidione, phénindione, ticloomar, warfarine) car MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème, peut modifier l'action des antivitamines K chez certaines personnes. Par conséquent, vous devrez surveiller fréquemment l'INR (examens sanguins). Selon votre situation, votre médecin peut également décider de modifier la dose de votre antivitamines K pendant ou après le traitement MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème.

#### Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

#### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

### • Grossesse et allaitement :

Compte tenu d'un passage systémique limité après application par voie topique et du recul clinique, l'utilisation du MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème, est envisageable au cours de la grossesse quel qu'en soit le terme ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Ne pas appliquer sur les seins en période d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### • Effets sur la capacité à conduire et l'utilisation des machines :

Sans objet.

### • Informations importantes concernant certains composants de MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème :

Ce médicament contient de l'acide benzoïque et du butylhydroxyanisole (voir le paragraphe "Faites attention avec MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème").

### 3. COMMENT PRENDRE MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème ?

MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème est à usage local : il s'applique directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :

- Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la peau avant l'application.

- Appliquez MYCODERME<sup>®</sup> 1 % Crème sur et autour de la zone

en طريق المهبل

N° AMM :

243/16 DMP/21/NRQ

LOT : 08122012

PER : 05/2024

PPV : 38,00 DH

SATEUR

nt de prendre ce médicament.

in de la relire.

• Si vous avez une 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.

## 2. COMPOSITION DE MYCODERME® 150 mg Ovule

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### PRINCIPE ACTIF

Nitrate d'éconazole..... 150 mg

#### EXCIPIENTS

Silice colloïdale anhydre (Aérosil)..... 50 mg

Glycérides hémisynthétique..... 2500 mg

## LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Sans objet

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

MYCODERME® 150 mg Ovule fait partie d'un groupe de médicaments de la famille des anti-infectieux et antiseptiques à usage gynécologique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement local des mycoses (affections dues à des champignons microscopiques) de la vulve et du vagin parfois surinfectées.

## 5. POSOLOGIE

Dans la majorité des cas, la durée du traitement est de 3 jours consécutifs : introduire profondément dans le vagin 1 ovule le soir au coucher, de préférence en position allongée. La façon la plus facile de procéder est de vous

allonger sur le dos, les genoux repliés et écartés.

Respectez la durée de traitement préconisée, même si les symptômes (par exemple, démangeaisons et pertes blanches) ont disparu ou si vos règles débutent. Si votre mycose persiste, une seconde cure de 3 ovules peut être nécessaire, soit immédiatement après la première cure, soit après un intervalle sans traitement de 10 jours.

Dans tous les cas, se conformer à la prescription médicale.

### Voie d'administration

**Voie vaginale uniquement. MYCODERME® 150 mg Ovule ne doit pas être avalé.**

### Durée de traitement

Dans la majorité des cas, la durée de traitement est de 3 jours consécutifs.

### Conseils pratiques

- Lavez-vous soigneusement les mains avant et après l'administration du produit.

- Faites votre toilette avec un savon à pH neutre ou alcalin.

- Utilisez votre propre linge de toilette (gant, serviette), afin de ne pas contaminer votre entourage.

- Portez des sous-vêtements en coton.

- Évitez les douches vaginales.

- Évitez de porter des tampons périodiques pendant le traitement.

- N'interrompez pas le traitement pendant les règles.

- Votre médecin estimera la nécessité :

- de traiter également votre partenaire sexuel.

- de vous prescrire un antifongique à appliquer localement.

## 6. CONTRE INDICATIONS

**N'utilisez jamais MYCODERME® 150 mg Ovule dans les cas suivants :**

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (nitrate d'éconazole) ou à d'autres substances du groupe des imidazolés ou à l'un des autres composants contenus dans **MYCODERME® 150 mg Ovule**.

• en association avec un diaphragme ou un préservatif en latex en raison du risque de rupture.

## 7. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, **MYCODERME® 150 mg Ovule** est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

• **Effets indésirables fréquents (affecte 1 à 10 patients sur 100) :**

- Démangeaisons (prurit), sensation de brûlure au niveau de la peau.

• **Effets indésirables peu fréquents (affecte 1 à 10 patients sur 1 000) :**

- Eruption cutanée étendue (rash).

- Sensation de brûlure au niveau de la vulve et du vagin.

• **Effets indésirables rares (affecte 1 à 10 patients sur 10 000) :**

عن طريق المهبل

N° AMM :

243/16 DMP/21/NRQ

LOT : 08122012

PER : 05/2024

PPV : 38,00 DH

SATEUR

nt de prendre ce médicament.

in de la relire.

• Si vous avez une 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.

## 2. COMPOSITION DE MYCODERME® 150 mg Ovule

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### PRINCIPE ACTIF

Nitrate d'éconazole..... 150 mg

#### EXCIPIENTS

Silice colloïdale anhydre (Aérosil)..... 50 mg

Glycérides hémisynthétique..... 2500 mg

## LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Sans objet

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

MYCODERME® 150 mg Ovule fait partie d'un groupe de médicaments de la famille des anti-infectieux et antiseptiques à usage gynécologique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement local des mycoses (affections dues à des champignons microscopiques) de la vulve et du vagin parfois surinfectées.

## 5. POSOLOGIE

Dans la majorité des cas, la durée du traitement est de 3 jours consécutifs : introduire profondément dans le vagin 1 ovule le soir au coucher, de préférence en position allongée. La façon la plus facile de procéder est de vous

allonger sur le dos, les genoux repliés et écartés.

Respectez la durée de traitement préconisée, même si les symptômes (par exemple, démangeaisons et pertes blanches) ont disparu ou si vos règles débutent. Si votre mycose persiste, une seconde cure de 3 ovules peut être nécessaire, soit immédiatement après la première cure, soit après un intervalle sans traitement de 10 jours.

Dans tous les cas, se conformer à la prescription médicale.

### Voie d'administration

**Voie vaginale uniquement. MYCODERME® 150 mg Ovule ne doit pas être avalé.**

### Durée de traitement

Dans la majorité des cas, la durée de traitement est de 3 jours consécutifs.

### Conseils pratiques

- Lavez-vous soigneusement les mains avant et après l'administration du produit.

- Faites votre toilette avec un savon à pH neutre ou alcalin.

- Utilisez votre propre linge de toilette (gant, serviette), afin de ne pas contaminer votre entourage.

- Portez des sous-vêtements en coton.

- Évitez les douches vaginales.

- Évitez de porter des tampons périodiques pendant le traitement.

- N'interrompez pas le traitement pendant les règles.

- Votre médecin estimera la nécessité :

- de traiter également votre partenaire sexuel.

- de vous prescrire un antifongique à appliquer localement.

## 6. CONTRE INDICATIONS

**N'utilisez jamais MYCODERME® 150 mg Ovule dans les cas suivants :**

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (nitrate d'éconazole) ou à d'autres substances du groupe des imidazolés ou à l'un des autres composants contenus dans **MYCODERME® 150 mg Ovule**.

• en association avec un diaphragme ou un préservatif en latex en raison du risque de rupture.

## 7. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, **MYCODERME® 150 mg Ovule** est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

• **Effets indésirables fréquents (affecte 1 à 10 patients sur 100) :**

- Démangeaisons (prurit), sensation de brûlure au niveau de la peau.

• **Effets indésirables peu fréquents (affecte 1 à 10 patients sur 1 000) :**

- Eruption cutanée étendue (rash).

- Sensation de brûlure au niveau de la vulve et du vagin.

• **Effets indésirables rares (affecte 1 à 10 patients sur 10 000) :**



Le risque de cancer ovarien varie en fonction de l'âge. Par exemple, chez les femmes âgées entre 50 et 54 ans qui ne prennent pas de THS, un diagnostic de cancer ovarien sera posé chez 2 femmes sur 2000 en moyenne sur une période de 5 ans. Chez les femmes ayant pris un THS pendant 5 ans, il y aura environ 3 cas sur 2000 utilisatrices (soit environ un cas supplémentaire).

**THS et thrombose** La recherche a montré que les femmes sous THS ont environ 1,3 à trois fois plus de risque de thrombose veineuse profonde (un caillot de sang se formant dans une veine dans les jambes, les poumons ou ailleurs dans le corps) que chez les femmes non utilisatrices de THS. Ce risque supplémentaire est plus important pendant la première année d'utilisation de THS. L'apparition de caillots sanguins peut être grave. Si un caillot sanguin arrive aux poumons, il peut causer une douleur dans la poitrine, un essoufflement, un évanouissement ou même la mort. Le risque d'apparition de caillots sanguins dans les veines augmente si :

- vous êtes âgées,
- vous avez un cancer,
- vous êtes en surpoids,
- vous prenez des estrogènes,
- vous êtes enceinte ou vous venez d'avoir un enfant,
- Si vous avez déjà eu une thrombose veineuse profonde ou avez un autre trouble de la coagulation sanguine ou qu'un proche parent a eu une thrombose veineuse profonde
- vous ne pouvez pas marcher pendant une longue période suite à une intervention chirurgicale importante, une blessure ou une maladie (voir aussi « Intervention chirurgicale »),
- vous avez un lupus érythémateux disséminé. (Maladie affectant le système immunitaire).

Si l'une de ces conditions s'applique à vous, consultez votre médecin pour savoir si vous devez prendre le THS.

Si vous avez une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire lors de l'utilisation de THS, vous devez immédiatement arrêter de prendre le THS. **Consultez immédiatement votre médecin en cas de symptômes pouvant indiquer une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire, tels qu'un gonflement douloureux dans une de vos jambes, une douleur soudaine dans la poitrine ou des difficultés à respirer.**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des anticoagulants comme la warfarine. Votre médecin sera particulièrement

#### Rares (touche moins de 1 patiente sur 1000) :

- augmentation de la taille des tumeurs sensibles aux progestatifs (telles qu'un mé
- anémie d'hémolytic
- hypersen
- somnoler
- accumula
- (par exei
- démange
- allergique
- gonflement des seins
- gonflement dû à une rétention de liquide, souvent au niveau des jambes ou des chevilles.



6  
maphar

Km 10, route côtière 111, Quartier industriel  
Zénata, Ain Sabaa Casablanca - Maroc  
DUPHASTON 10MG CP PEL B20 PPV : 84DH90



118000 010517

1125512

ou les muqueuses  
respiratoires et / ou  
comme réaction

#### Effets indésirables rapportés avec Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé utilisé en association avec un œstrogène (THS oestro-progestatif) :

Si vous prenez Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé avec un estrogène, veuillez lire également la notice qui accompagne votre médicament estrogénique. Voir la rubrique 2 "Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament" pour plus d'informations concernant les effets indésirables mentionnés ci-après.

#### Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables suivants :

- gonflement douloureux dans une jambe, douleur soudaine dans la poitrine ou difficulté à respirer. Ces signes pourraient être ceux d'un caillot sanguin,
- douleur dans votre poitrine qui s'étend à votre bras ou à votre cou. Cette douleur pourrait être le signe d'une crise cardiaque,
- maux de tête sévères, inexpliqués ou migraine (avec ou sans problème de vision). Ces signes pourraient être ceux d'un accident vasculaire cérébral.

Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus.

Prenez rendez-vous avec un médecin immédiatement si vous notez :

- capitons de la peau au niveau de votre poitrine, modifications mamelon ou tout gonflement que vous pouvez voir ou sentir. Ces signes pourraient être ceux d'un cancer du sein.

Les autres effets indésirables rapportés avec Duphaston 10

Le risque de cancer ovarien varie en fonction de l'âge. Par exemple, chez les femmes âgées entre 50 et 54 ans qui ne prennent pas de THS, un diagnostic de cancer ovarien sera posé chez 2 femmes sur 2000 en moyenne sur une période de 5 ans. Chez les femmes ayant pris un THS pendant 5 ans, il y aura environ 3 cas sur 2000 utilisatrices (soit environ un cas supplémentaire).

**THS et thrombose** La recherche a montré que les femmes sous THS ont environ 1,3 à trois fois plus de risque de thrombose veineuse profonde (un caillot de sang se formant dans une veine dans les jambes, les poumons ou ailleurs dans le corps) que chez les femmes non utilisatrices de THS. Ce risque supplémentaire est plus important pendant la première année d'utilisation de THS. L'apparition de caillots sanguins peut être grave. Si un caillot sanguin arrive aux poumons, il peut causer une douleur dans la poitrine, un essoufflement, un évanouissement ou même la mort. Le risque d'apparition de caillots sanguins dans les veines augmente si :

- vous êtes âgées,
- vous avez un cancer,
- vous êtes en surpoids,
- vous prenez des estrogènes,
- vous êtes enceinte ou vous venez d'avoir un enfant,
- Si vous avez déjà eu une thrombose veineuse profonde ou avez un autre trouble de la coagulation sanguine ou qu'un proche parent a eu une thrombose veineuse profonde
- vous ne pouvez pas marcher pendant une longue période suite à une intervention chirurgicale importante, une blessure ou une maladie (voir aussi « Intervention chirurgicale »),
- vous avez un lupus érythémateux disséminé. (Maladie affectant le système immunitaire).

Si l'une de ces conditions s'applique à vous, consultez votre médecin pour savoir si vous devez prendre le THS.

Si vous avez une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire lors de l'utilisation de THS, vous devez immédiatement arrêter de prendre le THS. **Consultez immédiatement votre médecin en cas de symptômes pouvant indiquer une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire, tels qu'un gonflement douloureux dans une de vos jambes, une douleur soudaine dans la poitrine ou des difficultés à respirer.**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des anticoagulants comme la warfarine. Votre médecin sera particulièrement

#### Rares (touche moins de 1 patiente sur 1000) :

- augmentation de la taille des tumeurs sensibles aux progestatifs (telles qu'un mé
- anémie d'hémolytic
- hypersen
- somnoler
- accumula
- (par exei
- démange
- allergique
- gonflement des seins
- gonflement dû à une rétention de liquide, souvent au niveau des jambes ou des chevilles.



6  
maphar

Km 10, route côtière 111, Quartier industriel  
Zenata, Ain Sabaa Casablanca - Maroc  
DUPHASTON 10MG CP PEL B20 PPV : 84DH90



118000 010517

1125512

ou les muqueuses  
respiratoires et / ou  
comme réaction

#### Effets indésirables rapportés avec Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé utilisé en association avec un œstrogène (THS oestro-progestatif) :

Si vous prenez Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé avec un estrogène, veuillez lire également la notice qui accompagne votre médicament estrogénique. Voir la rubrique 2 "Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament" pour plus d'informations concernant les effets indésirables mentionnés ci-après.

#### Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables suivants :

- gonflement douloureux dans une jambe, douleur soudaine dans la poitrine ou difficulté à respirer. Ces signes pourraient être ceux d'un caillot sanguin,
- douleur dans votre poitrine qui s'étend à votre bras ou à votre cou. Cette douleur pourrait être le signe d'une crise cardiaque,
- maux de tête sévères, inexpliqués ou migraine (avec ou sans problème de vision). Ces signes pourraient être ceux d'un accident vasculaire cérébral.

Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus.

Prenez rendez-vous avec un médecin immédiatement si vous notez :

- capitons de la peau au niveau de votre poitrine, modifications mamelon ou tout gonflement que vous pouvez voir ou sentir. Ces signes pourraient être ceux d'un cancer du sein.

Les autres effets indésirables rapportés avec Duphaston 10

Le risque de cancer ovarien varie en fonction de l'âge. Par exemple, chez les femmes âgées entre 50 et 54 ans qui ne prennent pas de THS, un diagnostic de cancer ovarien sera posé chez 2 femmes sur 2000 en moyenne sur une période de 5 ans. Chez les femmes ayant pris un THS pendant 5 ans, il y aura environ 3 cas sur 2000 utilisatrices (soit environ un cas supplémentaire).

**THS et thrombose** La recherche a montré que les femmes sous THS ont environ 1,3 à trois fois plus de risque de thrombose veineuse profonde (un caillot de sang se formant dans une veine dans les jambes, les poumons ou ailleurs dans le corps) que chez les femmes non utilisatrices de THS. Ce risque supplémentaire est plus important pendant la première année d'utilisation de THS. L'apparition de caillots sanguins peut être grave. Si un caillot sanguin arrive aux poumons, il peut causer une douleur dans la poitrine, un essoufflement, un évanouissement ou même la mort. Le risque d'apparition de caillots sanguins dans les veines augmente si :

- vous êtes âgées,
- vous avez un cancer,
- vous êtes en surpoids,
- vous prenez des estrogènes,
- vous êtes enceinte ou vous venez d'avoir un enfant,
- Si vous avez déjà eu une thrombose veineuse profonde ou avez un autre trouble de la coagulation sanguine ou qu'un proche parent a eu une thrombose veineuse profonde
- vous ne pouvez pas marcher pendant une longue période suite à une intervention chirurgicale importante, une blessure ou une maladie (voir aussi « Intervention chirurgicale »),
- vous avez un lupus érythémateux disséminé. (Maladie affectant le système immunitaire).

Si l'une de ces conditions s'applique à vous, consultez votre médecin pour savoir si vous devez prendre le THS.

Si vous avez une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire lors de l'utilisation de THS, vous devez immédiatement arrêter de prendre le THS. **Consultez immédiatement votre médecin en cas de symptômes pouvant indiquer une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire, tels qu'un gonflement douloureux dans une de vos jambes, une douleur soudaine dans la poitrine ou des difficultés à respirer.**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des anticoagulants comme la warfarine. Votre médecin sera particulièrement

#### Rares (touche moins de 1 patiente sur 1000) :

- augmentation de la taille des tumeurs sensibles aux progestatifs (telles qu'un mé
- anémie d'hémolytic
- hypersen
- somnoler
- accumula
- (par exei
- démange
- allergique
- gonflement des seins
- gonflement dû à une rétention de liquide, souvent au niveau des jambes ou des chevilles.



6  
maphar

Km 10, route côtière 111, Quartier industriel  
Zenata, Ain Sabaa Casablanca - Maroc  
DUPHASTON 10MG CP PEL B20 PPV : 84DH90



118000 010517

1125512

ou les muqueuses  
respiratoires et / ou  
comme réaction

#### Effets indésirables rapportés avec Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé utilisé en association avec un œstrogène (THS oestro-progestatif) :

Si vous prenez Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé avec un estrogène, veuillez lire également la notice qui accompagne votre médicament estrogénique. Voir la rubrique 2 "Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament" pour plus d'informations concernant les effets indésirables mentionnés ci-après.

#### Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables suivants :

- gonflement douloureux dans une jambe, douleur soudaine dans la poitrine ou difficulté à respirer. Ces signes pourraient être ceux d'un caillot sanguin,
- douleur dans votre poitrine qui s'étend à votre bras ou à votre cou. Cette douleur pourrait être le signe d'une crise cardiaque,
- maux de tête sévères, inexpliqués ou migraine (avec ou sans problème de vision). Ces signes pourraient être ceux d'un accident vasculaire cérébral.

Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus.

Prenez rendez-vous avec un médecin immédiatement si vous notez :

- capitons de la peau au niveau de votre poitrine, modifications mamelon ou tout gonflement que vous pouvez voir ou sentir. Ces signes pourraient être ceux d'un cancer du sein.

Les autres effets indésirables rapportés avec Duphaston 10



Le risque de cancer ovarien varie en fonction de l'âge. Par exemple, chez les femmes âgées entre 50 et 54 ans qui ne prennent pas de THS, un diagnostic de cancer ovarien sera posé chez 2 femmes sur 2000 en moyenne sur une période de 5 ans. Chez les femmes ayant pris un THS pendant 5 ans, il y aura environ 3 cas sur 2000 utilisatrices (soit environ un cas supplémentaire).

**THS et thrombose** La recherche a montré que les femmes sous THS ont environ 1,3 à trois fois plus de risque de thrombose veineuse profonde (un caillot de sang se formant dans une veine dans les jambes, les poumons ou ailleurs dans le corps) que chez les femmes non utilisatrices de THS. Ce risque supplémentaire est plus important pendant la première année d'utilisation de THS. L'apparition de caillots sanguins peut être grave. Si un caillot sanguin arrive aux poumons, il peut causer une douleur dans la poitrine, un essoufflement, un évanouissement ou même la mort. Le risque d'apparition de caillots sanguins dans les veines augmente si :

- vous êtes âgées,
- vous avez un cancer,
- vous êtes en surpoids,
- vous prenez des estrogènes,
- vous êtes enceinte ou vous venez d'avoir un enfant,
- Si vous avez déjà eu une thrombose veineuse profonde ou avez un autre trouble de la coagulation sanguine ou qu'un proche parent a eu une thrombose veineuse profonde
- vous ne pouvez pas marcher pendant une longue période suite à une intervention chirurgicale importante, une blessure ou une maladie (voir aussi « Intervention chirurgicale »),
- vous avez un lupus érythémateux disséminé. (Maladie affectant le système immunitaire).

Si l'une de ces conditions s'applique à vous, consultez votre médecin pour savoir si vous devez prendre le THS.

Si vous avez une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire lors de l'utilisation de THS, vous devez immédiatement arrêter de prendre le THS. **Consultez immédiatement votre médecin en cas de symptômes pouvant indiquer une thrombose veineuse profonde ou une embolie pulmonaire, tels qu'un gonflement douloureux dans une de vos jambes, une douleur soudaine dans la poitrine ou des difficultés à respirer.**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des anticoagulants comme la warfarine. Votre médecin sera particulièrement

#### Rares (touche moins de 1 patiente sur 1000) :

- augmentation de la taille des tumeurs sensibles aux progestatifs (telles qu'un mé
- anémie d'hémolytic
- hypersen
- somnoler
- accumula
- (par exei
- démange
- allergique
- gonflement des seins
- gonflement dû à une rétention de liquide, souvent au niveau des jambes ou des chevilles.



6  
maphar

Km 10, route côtière 111, Quartier industriel  
Zenata, Ain Sabaa Casablanca - Maroc  
DUPHASTON 10MG CP PEL B20 PPV : 84DH90



118000 010517

1125512

ou les muqueuses  
respiratoires et / ou  
comme réaction

#### Effets indésirables rapportés avec Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé utilisé en association avec un œstrogène (THS oestro-progestatif) :

Si vous prenez Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé avec un estrogène, veuillez lire également la notice qui accompagne votre médicament estrogénique. Voir la rubrique 2 "Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament" pour plus d'informations concernant les effets indésirables mentionnés ci-après.

#### Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables suivants :

- gonflement douloureux dans une jambe, douleur soudaine dans la poitrine ou difficulté à respirer. Ces signes pourraient être ceux d'un caillot sanguin,
- douleur dans votre poitrine qui s'étend à votre bras ou à votre cou. Cette douleur pourrait être le signe d'une crise cardiaque,
- maux de tête sévères, inexpliqués ou migraine (avec ou sans problème de vision). Ces signes pourraient être ceux d'un accident vasculaire cérébral.

Arrêtez de prendre Duphaston 10 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous notez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus.

Prenez rendez-vous avec un médecin immédiatement si vous notez :

- capitons de la peau au niveau de votre poitrine, modifications mamelon ou tout gonflement que vous pouvez voir ou sentir. Ces signes pourraient être ceux d'un cancer du sein.

Les autres effets indésirables rapportés avec Duphaston 10

الدكتور محمد لخلو

أمراض النساء والتوليد

Dr. Lahlou Mohammed

Gynécologue Obstétricien



Accouchement - Echographie - Sénologie  
Explorations - Stérilité du Couple

Casablanca, le

18 février 2023

Nr 509 AAO Duane

CHOUA ZADH 20

utérus de taille / position  
et contours normaux.  
cavité utérine à ce niveau  
signe de valvulisme à distance de  
ovaire gauche.  
L'ovaire de l'ovaire fr. hypo-  
basique et / ou de valvulisme utérin  
- les ovaires de 39/33/23 mm  
de diamètre.  
Des d'ajout car dans le fœtus.

05 22 99 47 25

06 68 40 97 98

5, Rue Favreau, Angle 265 Bd Ghandi 1<sup>ère</sup> étage

زنقة 5, فافرو زاوية 265, شارع غاندي الطابق 1

ICE : 001790460000052 - IF : 42204341

Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue Obstétricien

5, Rue Favreau, 1<sup>er</sup> étage

05 22 99 47 25 - 06 68 40 97 98

**Relevé d'Honoraires N° : 2301182048**

Casablanca le 18-01-2023

**Mme Imane FEDANE**

Demande N° 2301182048

Date de l'examen : 18-01-2023

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Clé	Coefficient
PSA	Prélèvement sang adulte	E	25
0362	Ca 125	B	400

Total des B : 400

TOTAL DOSSIER : 560 DH

Arrêtée le présent relevé à la somme de : cinq cent soixante dirhams

**Conformément à la législation, il est interdit de modifier les dates de facturation.**

**LABORATOIRE G Lab**  
Docteur FILALI Mounir  
93, Boulevard Anoual  
INPE 093061091 - TP 36336941



Edition le Jeudi 19 Janvier 2023 à 08:12

Résultats de Mme Imane FEDANE  
Né(e) le 17-10-1987  
Dossier : 2301182048

Mme Imane FEDANE  
159 RES D AMBASSAD B BD MLY DRISS 1 ER  
20000 CASABLANCA

Prélevé le : 18-01-2023 à 13:24 par Ghita KHARROUBI  
Dossier enregistré le: 18-01-2023 à 13:24  
Compte-rendu complet

Intervalles de référence

Antériorités

## INFORMATION PATIENT

Vos résultats d'analyses sont disponibles sur le site <http://www.glab.ma> à la rubrique "Serveur des Résultats".

Identité du patient:

Identité du patient contrôlée sur papiers officiels

## MARQUEURS - VITAMINES

CA 125

(Chimiluminescence)

8.00 U/mL

(<35.00)

### Prélèvement à Domicile

Chère patiente et cher patient,

En tenant compte des contraintes sanitaires en rapport avec la pandémie de COVID-19, le laboratoire **G Lab** a mis en place tous les dispositifs nécessaires, conformément aux réglementations d'hygiène en vigueur, pour votre protection lors de votre présence dans le laboratoire.

Vous avez également la possibilité de faire réaliser vos prélèvements à domicile.

Nous mettons à votre disposition sur rendez-vous une équipe dédiée.

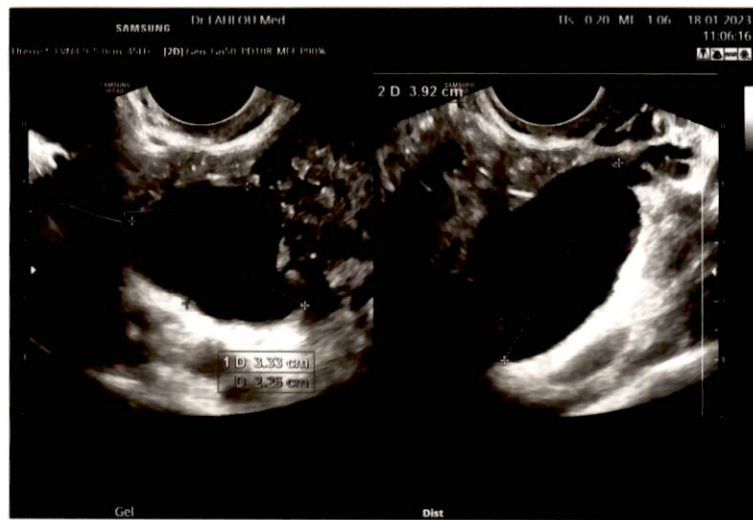
**Contact :**

Tél. + 212 522 86 09 10

E-mail : [contact@glab.ma](mailto:contact@glab.ma)

Dossier validé biologiquement par : Docteur Mounir Filali

**LABORATOIRE G Lab**  
Docteur Mounir Filali  
93, Boulevard Anoual  
INPE 093061091 - TP 36336941



Dr Lahlou Mohammed  
Gynécologue Obstétricien



الدكتور محمد لخلو

أمراض النساء والتوليد

# ECHOGRAPHIE

ANUS re tourner  
SUP

police 399848



05 22 99 47 25  
06 68 40 97 98

5, Rue Favreau, Angle 265 Bd Ghandi 1<sup>ère</sup> étage

زنقة 5, فاقرو زاوية 265, شارع غاندي الطابق 1

ICE : 001790460000052 - IF : 42204341