

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

- Reclamation : 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 de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



168673

Déclaration de Maladie : N° P19-0000732

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 298 Société : R-A-M
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ATTi Ahmed Date de naissance : 1943
Adresse : 89 Bd Abdelkader Sahraoui KARAHPA
Tél. : 0677632756 Total des frais engagés : 1092,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :


Date de consultation : 25/04/2023
Nom et prénom du malade : ATTi Ahmed Age : 80 ans
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : ALD RCO - Colique
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : non

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 : 17/7/2023
Signature de l'adhérent(e) :

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
29/04/23	K2	Cs	200,00	
	Ech	K3.0	300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE LA FACULTE
 Hay Moulay Rachid Gr. 3
 Rue 1 N°8-9 - Casablanca
 Tél : 05 22 71 25 25

29/04/23 592,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

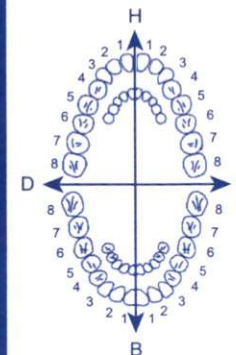
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
 25533412 21433552
 00000000 00000000
 D G
 00000000 00000000
 35533411 11433553
 B

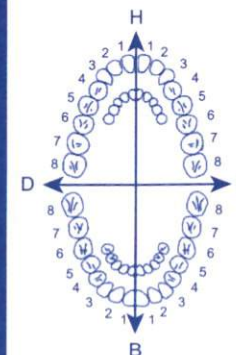
[Création, remont, adjonction]
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

Dr. Abdelilah HALIMI

SPÉCIALISTE DES MALADIES DE L'APPAREIL DIGESTIF
(Foie, estomac, intestins, maladies et chirurgie de l'anus)

ENDOSCOPIE DIGESTIVE - ECHOGRAPHIE

Lauréat de l'Université de Montpellier

Diplômé Universitaire en échographie clinique

Diplômé Universitaire en proctologie

Ancien attaché du CHU de Montpellier et des hôpitaux de France

الدكتور عبد الإله حليمي

إختصاصي في أمراض الجهاز الهضمي

الكبد - المعدة - الأمعاء - أمراض و جراحة المخرج

الفحص بالألياف الضوئية - الفحص بالأمواج فوق الصوتية

خريج كلية الطب بمونبيلي فرنسا

حاصل على شهادة جامعية في الفحص بالأمواج فوق الصوتية

حاصل على شهادة جامعية في أمراض المخرج

طبيب في مستشفيات فرنسا والمركز الطبي الجامعي بمونبيلي سابقا



INP091071340

Casablanca, le : 29/04/2023

Mr ATTI Ahmed

40100X2
169,50
226,00
21,00
51,00
45,10
592,60
ANTI-SPA 200 MG N° 2

1 comprimé, 3 fois par jour, avant les repas

CURAFLOR BOITE DE 30

1 sachet, matin et soir,

ESAC 40 MG, BOITE DE 28

1 gélule, le matin, 30 mn avant le repas

LIBRAX

1 comprimé, 3 fois par jour, au milieu des repas

TANGANIL

1 comprimé, 3 fois par jour

VOGALENE

1 gélule, 2 fois par jour, avant les repas

PHARMACIE LA FACULTE
Hay Mohammady Rd - Casablanca
Rue 1 No 89 - Casablanca
Tel : 05 22 71 25 25
178623

Docteur Abdelilah HALIMI
Hépatogastroentérologue
Angle Place de la préfecture & Bd 10 Mars
2^{de} Etage Sidi Othmane - Casablanca
INP : 091071340 - Tel : 05 22 57 53 31

المركز الطبي سيدي عثمان، شارع 10 مارس زاوية ساحة العمالة، الطابق الثاني، سيدي عثمان - 20670 - الدار البيضاء

Centre Médicale Sidi Othmane, Avenue 10 Mars Angle Place de La Préfecture, 2^{ème} Etage Sidi Othmane 20670 - Casablanca

Tél.c : 05 22 57 53 31 LG - Fax : 05 22 59 95 96 - (Urgences) : 06 61 31 40 60 - Email: docteur.halimi@gmail.com

VOGALENE® 15 mg,

Gélule - boîte de 20 gélules

Métopimazine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, de

médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le d

même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous re

mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

LOT : 210822

EXP : 05/2024

PPV : 45,10DH

1. Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en principe actif :

Métopimazine micronisée 15,00 mg

- Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 101), Amidon de blé, Acide alginique,

Stéarate de magnésium, Silice colloïdale (Aerosil 200), Talc.

- Liste des excipients à effet notoire : Amidon de blé.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : ANTIEMETIQUES et ANTINAUSEUX - code

ATC : A04AD05 (A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est un anti-émétique et un anti-nauséeux.

3. Indications thérapeutiques

Traitement symptomatique des nausées et vomissements.

4. Posologie

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications

de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou

pharmacien en cas de doute.

La posologie est à adapter en fonction de l'horaire et de l'intensité des troubles

digestifs.

Cesser le traitement dès la disparition des symptômes.

La durée de traitement maximale recommandée est de 5 jours.

Adultes et enfants de plus de 12 ans :

La dose maximale recommandée est de 15 à 30 mg par jour.

Prendre 1 gélule par prise et jusqu'à 2 prises par jour, soit une dose journalière

de 1 à 2 gélules au maximum en 2 prises par jour.

Enfants (de 6 à 12 ans) :

La dose maximale recommandée est de 7,5 à 15 mg/jour.

Ceci correspond à une dose journalière d'1 gélule par jour au maximum.

Pour l'administration d'une dose inférieure à 15 mg par prise, la forme «

VOGALENE 15 mg Gélules » n'est pas adaptée. Il est recommandé d'utiliser soit

la forme « VOGALENE Suppositoire 5mg », soit la forme « VOGALENE 0,1%

Solution buvable » soit la forme « VOGALENE 0,40% Gouttes », pour plus de

précisions, se référer à la posologie et au mode d'administration de ces trois

formes.

Enfants de moins de 6 ans :

La forme « VOGALENE 15 mg Gélules » n'est pas adaptée, utiliser la forme «

VOGALENE Suppositoire 5mg », ou la forme « VOGALENE 0,1% Solution

buvable »

Mode d'administration

La prise se fera de préférence 15 minutes avant les repas avec un intervalle

minimal de 4 à 6 heures entre 2 prises.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

Ne pas les ouvrir.

Pour les enfants jusqu'à 12 ans, pour plus de précisions, se reporter à la

posologie et au mode d'administration notés sur la notice des formes

suppositoire dosé à 5 mg, solution buvable dosée à 0.1 % ou gouttes buvable

dosée à 0.4 %.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE

DE VOTRE MEDECIN.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais VOGALENE 15 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à la métopimazine ou à l'un des autres composants

- contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Composition ;

- si vous avez un glaucome ;

• si vous
• si vous
présence
• si votre
allongé
EN CAS
TRE
• constip
• trouble
• rétenti
• impuiss
• arrêt de
l'homme
• éruption
• réaction
• Des tro
irrégulier
immédia
Déclara
Si vous
votre ph
indésira
7. Mise
• Ce mé
blé peu
considé
• La pri
• Chez
vertiges
EN CAS
MEDEC
NE JAN
Adress
prendre
8. Inter
- Intera
AFIN D
MEDIC
TRAITE
en part
(utilisé
Parkins
leur ass
Inform
pourrie
- Intera
La pris
- Intera
Sans o
9. Utilis
Ce mé
allaite.
ou à vo
Si vous
planifié
avant d
10. Les
véhicu
L'atten
véhicu

TANGANIL® 500 mg comprimé

Acétylleucine

Maphar
Ed Alkimia N°6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca

Tanganil 500mg cp b30
P.P.V : 50,10 DH



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle est importante pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TANGANIL 500 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. Comment prendre TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TANGANIL 500 mg, comprimé. Ce médicament peut être administré en cas de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie cœliaque.

Autres médicaments et TANGANIL 500 mg, comprimé

Consultez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre d'autres médicaments.

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide
oxyde et 2,5 mg de bromure
par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

DT:22176 PER:12/2025
PPV:21,00 DH

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires.

Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthyl diazépam. Le démoxépam et le desméthyl diazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Ésoméprazole 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gaseuse

Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules gaseuses.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons.

Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-œsophagien ; traitement de l'œsophage érosive par reflux.

- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,

- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.

- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 40 mg ?

Prenez ESAC 40 mg sous forme de gélules vous devez prendre et quand vous

Le traitement dépendra de la durée du traitement dépendront de

gélules ne

gastro-duodénal.

Adultes :

- **Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :**

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :**

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- **Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :**

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'entraîner

occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée

avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air

Pour certaines sondes, un volume de 20 ml d'air

microgranules afin de prévenir

2. Remuer immédiatement

microgranules.

CuraFlor[®]

Sachets

FORME ET PRESENTATIONS :

Sachets monodose, Boite de 10 sachets et Boite de 20 sachets.

COMPOSITION :

Fructo-oligosaccharides de fruits (FOS), Inuline, Bifidobacterium animalis subsp.lactis

Lot : 01101

A consommer de
préférence avant le : 11/2024

PPC : 169,50 DH



ANTI-SPA® 200 mg, comprimés pelliculés

Boîte de 30

Mébévérine chlorhydrate

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations supplémentaires, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ressentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 224027 1
EXP 11 2024
PPV 40.00

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A: appareil digestif et métabolisme)

Ce médicament est un anti-spasmodique musculotrope.

Il est indiqué dans les douleurs spasmodiques du tube digestif et des voies biliaires et l'inconfort intestinal.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?

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

Ne prenez jamais ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés:

Allergie à l'un des constituants et chez l'enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route (avaler de travers).

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Prise ou utilisation 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.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.



ANTI-SPA® 200 mg, comprimés pelliculés

Boîte de 30

Mébévérine chlorhydrate

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations supplémentaires, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ressentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 224027 1
EXP 11 2024
PPV 40.00

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A: appareil digestif et métabolisme)

Ce médicament est un anti-spasmodique musculotrope.

Il est indiqué dans les douleurs spasmodiques du tube digestif et des voies biliaires et l'inconfort intestinal.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés ?

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

Ne prenez jamais ANTI-SPA 200 mg, comprimés pelliculés:

Allergie à l'un des constituants et chez l'enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route (avaler de travers).

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Prise ou utilisation 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.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

DOCTEUR ABDLILLAH HALIMI
HEPATO-GASTRO-ENTEROLOGUE
ENDOSCOPIE DIGESTIVE-ECHOGRAPHIE

Laureat de l'Université de Montpellier
Diplômé Universitaire en échographie clinique
Diplômé Universitaire en proctologie
Ancien attaché au CHU de Montpellier et des hôpitaux de France
Membre des Sociétés Nationale Française de colo-proctologie et de gastro-entérologie

Casablanca le, 29/04/2023

Mr ATTI Ahmed

ECHOGRAPHIE ABDOMINALE

Opérateur Dr A. Halimi
Mindray Dp8500
Lieu Cabinet

Clinique

Douleurs abdominales.
Référence: 230410824

Examen

Foie de taille normale, d'échostructure homogène et de contours réguliers.
Veine porte de calibre normal. Veines sus-hépatiques libres.
Vésicule biliaire alithiasique, à paroi fine.
Voies biliaires intra et extra hépatiques non dilatées.
Pancréas de taille et d'échostructure normales.
Absence d'adénopathies coeliomésentériques.
Absence d'épanchement intra-péritonéal.
Rate homogène, de volume normal.
Reins de taille et d'échostructure normales avec bonne différenciation corticosinusale, sans dilatation des cavités pyélocalicielles.

Conclusion

Météorisme abdominal.
Par ailleurs l'Echographie abdominale est normale.

Docteur Abdellah HALIMI
Hépatogastroentérologue
Angle Place de la préfecture & Bd 10 Mars
2^e Etage Sidi Othmane Casablanca
INP : 091071340 Tél : 05 22 57 53 31

DOCTEUR ABDLILLAH HALIMI
HEPATO-GASTRO-ENTEROLOGUE
ENDOSCOPIE DIGESTIVE-ECHOGRAPHIE

Laureat de l'Université de Montpellier
Diplômé Universitaire en échographie clinique
Diplômé Universitaire en proctologie
Ancien attaché au CHU de Montpellier et des hôpitaux de
France

Membre des Sociétés Nationale Française de
colo-proctologie et de gastro-entérologie

Note d'honoraires

Date	Numéro
29/04/2023	281/23

ATTI Ahmed

Date	Lieu	Acte	Montant
29/04/23	Cabinet	Consultation [C2]	200,00
		Echographie	300,00
Total			500,00

Arrêtée la présente Note à la somme de:

CINQ CENTS DIRHAMS

Docteur Abdelilah HALIMI
Hépatogastroentérologue
Angle Place de la préfecture & Bd 10 Mars
2^e Etage Sidi Othmane - Casablanca
INP : 091071340 Tél : 05 22 57 53 31

