

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Hor Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0059002

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : - 0610 - Société : RAJ  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : SOUHAD ALI  
 Date de naissance : 01-01-1946 -  
 Adresse : Hy dy Rachid # rue 1 n° 7 Casa  
 Tél. : 06 69 24 98 58 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. OUZIF Mohamed  
Chirurgien Tra  
Res. F. J. Al Q  
et B. Taifa  
27 DEC. 2023  
ACCUEIL  
I. BOUZAACHANE

Date de consultation : 08 NOV. 2023  
 Nom et prénom du malade : MOUALLI, FAHIM  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Fracture du 2e métatarsien du pied  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 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 : 14/11/2023  
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

## VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M22-0059002

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :  
 Nom de l'adhérent(e) :  
 Total des frais engagés :  
 Date de dépôt :



# 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
08/11/2023	Cr. + Prothèses		1450,71	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie JAWADEL AMLE S.A. Hy My Racine, Rue 5 N°60 Casa Tel: 0522 7022 22 Fax: 0522 726850 RC 325697 Dat: 20770223	08/11/2023	1133,80

# 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
		AM	PC	IM	IV	

# VOLET ADHERENT

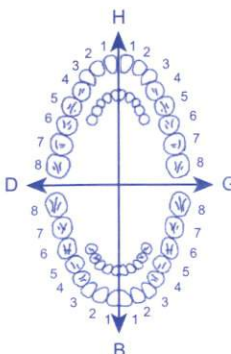
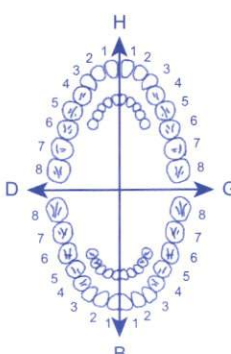
\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

# Important :

Veillez 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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>25533412</td><td>21433552</td><td></td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>D</td><td></td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>35533411</td><td>11433553</td><td></td></tr> <tr> <td>B</td><td></td><td></td></tr> </table>			H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	[Création, remont, adjonction]			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

# Dr. OUZIF Mohamed Amine

Chirurgien Orthopédiste Traumatologue

- Chirurgie des maladies osseuses et Rhumatologiques
- Ostéoporose, PRP
- Chirurgie Prothétique - Arthroscopie
- Spécialiste en chirurgie de la main et du pied
- Diplômé de la Faculté de médecine de Paris-sorbonne
- Ancien Résident de S.O.S main Paris
- Ancien Médecin du CHU Ibn Rochd
- Ancien Interne de l'hôpital Robert Ballanger (Aulnay sous bois)
- Ancien Résident de l'hôpital Paul d'Egine (Champigny sur marne)
- Membre de la société française de Traumatologie



الدكتور اوزيف محمد امين  
اخصائي في جراحة المفاصل و العظام

- امراض المفاصل و العظام
- هشاشة العظام - العلاج بالبلازما
- الجراحة التعويضية - الجراحة بالمنظار
- متخصص في جراحة اليد والقدم من كلية الطب
- الصوريون - باريس
- طبيب سابق في مستشفيات اليد بباريس
- طبيب سابق بمستشفى ابن رشد
- طبيب سابق بمستشفى روبرت بالونجي
- طبيب سابق بمستشفى بول ديجين
- عضو بالجامعة الفرنسية لجراحة المفاصل و العظام

Date : 08/11/2023

FATIMA OUALIJI - né(e) le : - (-)

HIBOR 3500 UI 2 seringues préremplies (Benzilparme)  
1 inj/jour pendant 21 jours.

DAZEN Boîte de 40 (Serrapeptase)  
1cp x3/j 15j

DOLTRAM 37.5 MG / 325 MG Boîte de 20 (Tramadol | paracétamol)  
1 cp x3/j. 10 j

OMIZ 20 MG Boîte de 14 (Oméprazole)  
1 cp le matin

Ordonnance

Le :

47,80

29,50 x 2 = 59,00

42,00

1133,80

Pharmacie JAWAD F. AMINE sarl  
Hy My Pharmacie 5 N°60 Casa  
Tél:0522705522 Fax:0522726850  
RC 325697 - Pat:39770223

LOT:5988  
/ PER:07/26  
PPV:42DH00/

Dr. OUZIF Mohamed Amine  
Chirurgien Traumatologue Orthopédiste  
Rés. Ryad Al Qods, Angle Bd Al Qods  
et Bd Haifa 1er Etg. Ain Chock - Casa  
Tél : 05 22 87 33 57 / 06 61 67 14 41

Résidence Ryad Al Qods, angle Bd al Qods et Bd Haifa, 1<sup>er</sup> étage n°6 Ain chock, Casablanca

إقامة رياض القدس، تقاطع شارع القدس وحيفا، الطابق الأول رقم 6، عين الشق، الدار البيضاء.

Tel : 05.22.87.33.57 GSM : 061671441 E-mail : dr.ouzif@gmail.com



# DOLTRAM®

37,5 mg/325 mg

Tramadol/Paracétamol

Comprimé pelliculé, boîte de 20

Ver  
- G  
- S  
ph  
- C  
ide  
- S  
par

PPV: 290H50  
PER: 02/26  
LOT: M496

re ce médicament:

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre  
mais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes  
un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Co  
Les  
Ch  
Par  
Po  
Noy  
Pelliculage: Opacray jaune, Cire de carnauba.  
Liste des excipients à effet notoire: sans objet

## Indications thérapeutiques:

**DOLTRAM** est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

**DOLTRAM** est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

**DOLTRAM** est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

## Posologie:

### Mode et voie d'administration.

Les comprimés sont destinés à la voie orale.

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

### Durée du traitement.

Prenez toujours **DOLTRAM** en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Fréquence d'administration.

**DOLTRAM** ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

**Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM par jour.**

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises:

- si vous avez plus de 75 ans; une maladie du rein; une maladie du foie.
- Il est conseillé de prendre **DOLTRAM** pour une durée la plus courte possible.

## Contre-indications:

Ne prenez jamais **DOLTRAM**, comprimé pelliculé:

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple: éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de **DOLTRAM**.
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions).
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par **DOLTRAM**.
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

## Effets indésirables:

Comme tous les médicaments, **DOLTRAM**, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

**Très Fréquents** (plus de 1 patient sur 10):

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

**Fréquents** (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100):

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche,
- démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

**Peu Fréquents** (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000):

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous urinez, réactions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillement au niveau des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, hallucinations, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine, gêne respiratoire.

**Rares** (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000):

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, perte de conscience transitoire (syncope), Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant uniquement du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant que vous prenez **DOLTRAM**, comprimé pelliculé:

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.
- dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce traitement.

# DOLTRAM®

37,5 mg/325 mg

Tramadol/Paracétamol

Comprimé pelliculé, boîte de 20

Ver  
- G  
- S  
ph  
- C  
ide  
- S  
par

PPV: 290H50  
PER: 02/26  
LOT: M496

## ce médicament:

Indez plus d'informations à votre médecin ou à votre  
mais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes  
un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

Co  
Les  
Ch  
Par  
Po  
Noy  
Pelliculage: Opacray jaune, Cire de carnauba.  
Liste des excipients à effet notoire: sans objet

## Indications thérapeutiques:

**DOLTRAM** est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

**DOLTRAM** est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

**DOLTRAM** est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

## Posologie:

### Mode et voie d'administration.

Les comprimés sont destinés à la voie orale.

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

### Durée du traitement.

Prenez toujours **DOLTRAM** en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Fréquence d'administration.

**DOLTRAM** ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

**Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM par jour.**

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises:

- si vous avez plus de 75 ans; une maladie du rein; une maladie du foie.
- Il est conseillé de prendre **DOLTRAM** pour une durée la plus courte possible.

## Contre-indications:

Ne prenez jamais **DOLTRAM**, comprimé pelliculé:

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple: éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de **DOLTRAM**
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par **DOLTRAM**,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

## Effets indésirables:

Comme tous les médicaments, **DOLTRAM**, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

**Très Fréquents** (plus de 1 patient sur 10):

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

**Fréquents** (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100):

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche,
- démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

**Peu Fréquents** (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000):

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous urinez, réactions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillement au niveau des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, hallucinations, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine, gêne respiratoire.

**Rares** (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000):

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, perte de conscience transitoire (syncope), Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant uniquement du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant que vous prenez

**DOLTRAM**, comprimé pelliculé:

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.
- dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce traitement.

# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en série**

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il pourrait leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.



# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI** anti-Xa/0,2 ml solution injectable en seringue

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. 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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.

# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en seringue**

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il pourrait leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.



# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en seringue**

Boîte de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. 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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.

# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en seringue**

Boîte de 2,10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. 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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.



# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en série**

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. 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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.

# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en seringue**

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il pourrait leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.



# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en série**

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il pourrait leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.

# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI anti-Xa/0,2 ml solution injectable en série**

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il peut leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI****

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.



# NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**HIBOR® 3.500 UI** anti-Xa/0,2 ml solution injectable en seringue

Boîte de 2, 10 et 30 seringues préremplies

DCI : Bémiparine sodique

LOT N°: 23204A  
EXP: 01 2025  
P.P.V: 98,50 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il pourrait leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HIBOR® 3.500 UI** ?
3. Comment utiliser **HIBOR® 3.500 UI** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HIBOR® 3.500 UI** ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE **HIBOR® 3.500 UI** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Qu'est-ce que **HIBOR® 3.500 UI** ?**

**HIBOR® 3.500 UI** contient une substance active appelée bémiparine sodique, qui appartient au groupe de médicaments dénommé antithrombotique. Ces médicaments sont utilisés dans la prévention de la formation des caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale **HIBOR® 3.500 UI**, est indiqué :

- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins (par exemple dans les jambes et/ou les poumons) chez les patients soumis à une chirurgie générale.
- En traitement préventif pour éviter la formation des caillots sanguins chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque modéré.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **HIBOR® 3.500 UI** ?

**Ne prenez jamais **HIBOR® 3.500 UI** si :**

- Si vous êtes allergique à la bémiparine sodique, l'héparine, substances d'origine porcine ou certains des excipients mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez eu une réaction allergique après avoir été traité avec un médicament contenant bémiparine sodique ou de l'héparine.
- Si vous avez une thrombopénie induite par l'héparine (TIH), une maladie qui provoque une diminution significative du nombre de plaquettes (ou, si à la suite d'une TIH, vous souffrez d'une maladie appelée Coagulation Intravasculaire Disséminée (CIVD), durant laquelle vos plaquettes peuvent être regroupées en cas d'utilisation de **HIBOR**).
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque appelée endocardite (inflammation des parois et des valves cardiaques).
- Si vous souffrez d'un trouble qui entraîne une tendance à saigner excessivement.
- Si vous souffrez d'un trouble grave de la fonction hépatique ou pancréatique.
- Si vous présentez des lésions organiques internes susceptibles de saigner (ulcère peptique actif, anévrisme cérébral [inflammation des parois des artères du cerveau] ou tumeurs cérébrales).
- Si vous avez eu une hémorragie cérébrale.
- Si vous avez eu au cours des deux derniers mois ou vous souffrez actuellement d'une lésion ou si vous devez subir une intervention chirurgicale du cerveau, la moelle épinière, les yeux et/ou les oreilles.
- Si vous utilisez **HIBOR**, vous ne serez pas en mesure de recevoir une anesthésie péridurale, ou rachianesthésie (un anesthésique injecté dans la moelle épinière) parce que cela pourrait être dangereux. Par conséquent, assurez-vous avant toute opération, que votre médecin soit informé de votre traitement par **HIBOR**.

**Faites attention avec **HIBOR 3.500 UI****

Consultez votre médecin avant de prendre **HIBOR 3.500 UI**.

- Si vous souffrez d'une maladie hépatique.
- Si vous souffrez d'une maladie rénale, votre médecin peut vous recommander une surveillance particulière pendant le traitement.
- Si votre tension artérielle est élevée et/ou difficile à contrôler.
- Si vous avez eu des antécédents d'ulcères digestifs.

**DASEN® 10000 UI**  
**Comprimé Enrobé Gastro-résistant**  
**Boîte de 40 comprimés**  
**Serrapeptase**

**Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :**

- « Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce document avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ».
- Vous devez toujours prendre ce médicament conformément aux informations fournies dans la notice.
  - Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à votre pharmacien pour plus d'informations.
  - Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien ou si vous sentez que le médicament ne vous convient pas, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
  - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

PPV :

EXP :

Lot N° :

**Sportifs**

47,80

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. ?
3. Comment prendre DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R. ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmaco-thérapeutique**

Enzymothérapie à visée Anti-œdémateuse et Fluidifiante.  
(M : système locomoteur ; R : système respiratoire), (Code ATC : M09AB).

**Indications thérapeutiques**

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Traitement d'appoint des œdèmes post-traumatiques et post-opératoires.
- Traitement d'appoint des troubles de la sécrétion bronchique.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

**Contre-indications**

Hypersensibilité à l'un des constituants (notamment la Serrapeptase).

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi**

- Réservé à l'adulte.
- En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement ou définitivement.
- En cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, il conviendra de réévaluer la conduite thérapeutique.
- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, sont à respecter.
- L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.
- Grossesse : en l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.
- Allaitement : par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

**Interactions avec d'autres médicaments**

Sans objet.

**Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

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

Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Grossesse :

En l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

**Allaitement :**

Par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

**Mode d'emploi**

1 comprimé 3 fois par jour.

**Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

Avaler sans croquer avec un verre d'eau.

**Durée de traitement :**

Ne pas dépasser quelques jours de traitement. Si les troubles persistent, consulter votre médecin.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage**

En cas de doute, contactez immédiatement votre médecin traitant ou le centre antipoison le plus proche.

**Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

Sans objet.

**Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

- Manifestations allergiques, notamment urticaire et œdème de Quincke.
- Manifestations cutanées à type d'éruptions érythémateuses, érythématopulvales d'origine allergique ou non.

**5. COMMENT CONSERVER DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte de DASEN® 10000UI Comprimé. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

Les médicaments ne doivent pas être éliminés dans les eaux usées ou les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments qui ne sont plus nécessaires. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

**6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :**

**QUE CONTIENT DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

Serrapeptase ..... 10000 unités\*

**Composition qualitative en excipients :**

Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Lactose monohydraté, Acétylphosphate de cellulose, Jaune orange S, Oxyde de titane (E171), Alcool isopropylique, Ethyle acétate, Eau purifiée.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant.

\*1 Unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1mg de Serrapeptase.

**Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc**

Laboratoires SYNTHEMEDIC  
20-22, Rue Zoubair bnou Al Ouam  
Roches noires  
20300 Casablanca, Maroc.

**Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc**

Sans objet.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

09/2019.

**Conditions de prescription et de délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.



- Chirurgie des maladies osseuses et Rhumatologiques
- Ostéoporose, PRP
- Chirurgie Prothétique - Arthroscopie
- Spécialiste en chirurgie de la main et du pied
- Diplômé de la Faculté de médecine de Paris-sorbonne
- Ancien Résident de S.O.S main Paris
- Ancien Médecin du CHU Ibn Rochd
- Ancien Interne de l'hôpital Robert Ballanger (Aulnay sous bois)
- Ancien Résident de l'hôpital Paul d'Egine (Champigny sur marne)
- Membre de la société française de Traumatologie-Orthopédie



Date : 08/11/2023

- امراض المفاصل و العظام
- هشاشة العظام - العلاج بالبلازما
- الجراحة التوعيقية - الجراحة بالمنظار
- متخصص في جراحة اليد والقدم من كلية الطب
- الصوريون - باريس

- طبيب سابق في مستشفيات اليد بباريس
- طبيب سابق بمستشفى ابن رشد
- طبيب سابق بمستشفى روبرت بالونجي
- طبيب سابق بمستشفى بول ديغين
- عضو بالجامعة الفرنسية لجراحة المفاصل و العظام

FATIMA OUALIJI - né(e) le : - (

**Ordonnance**  
Compte rendu de Radiographie.

**Radiographie du pied G F/ 3/4.**

Fracture de la base du 5ème métatarsien du pied gauche

Dr. OUZIF Mohamed Amine  
Chirurgien Traumatologue Orthopédiste  
Rés. Ryad Al Qods, angle Bd Al Qods  
et Bd Haifa, 1<sup>er</sup> Etg. Ain Chock - Casa  
Tél : 05.22.87.33.57 / 06.61.67.14.41

## Dr. OUZIF Mohamed Amine

Chirurgien Orthopédiste Traumatologue

- Chirurgie des maladies osseuses et Rhumatologiques
- Ostéoporose, PRP
- Chirurgie Prothétique - Arthroscopie
- Spécialiste en chirurgie de la main et du pied
- Diplômé de la Faculté de médecine de Paris-sorbonne
- Ancien Résident de S.O.S main Paris
- Ancien Médecin du CHU Ibn Rochd
- Ancien Interne de l'hôpital Robert Ballanger (Aulnay sous bois)
- Ancien Résident de l'hôpital Paul d'Egine (Champigny sur Marne)
- Membre de la société française de Traumatologie



Date : 08/11/2023

الدكتور اوزيف محمد امين  
اخصائي في جراحة المفاصل و العظام

- امراض المفاصل و العظام
- هشاشة العظام - العلاج بالبلازما
- الجراحة الترميمية - الجراحة بالمنظار
- متخصص في جراحة اليد والقدم من كلية الطب
- الصوريون - باريس
- طبيب سابق في مستشفيات اليد بباريس
- طبيب سابق بمستشفى ابن رشد
- طبيب سابق بمستشفى رويال بالونجي
- طبيب سابق بمستشفى بول ديغين
- عضو بالجامعة الفرنسية لجراحة المفاصل و العظام

FATIMA OUALIJI - né(e) le : - ()

### Ordonnance PLI CONFIDENTIEL ET COMPTE RENDU

Le : .....

**DIAGNOSTIC:** Fracture du 5ème métatarsien du pied gauche

**TRAITEMENT:** Traitement orthopédique par platre K20

Dr. OUZIF Mohamed Amine  
Chirurgien Traumatologue Orthopédiste  
Rés. Ryad Al Qods, Angle Bd Al Qods  
et Bd Haifa, 1<sup>er</sup> Etage, Ain Chock - Casa  
Tel : 05.22.87.33.57 - 06.61.87.14.41

Résidence Ryad Al Qods, angle Bd al Qods et Bd Haifa, 1<sup>er</sup> etage n°6 Ain chock, Casablanca

إقامة رياض القدس، تقاطع شارع القدس وحيفاء الطابق الأول رقم 6، عين الشق، الدار البيضاء

Tel : 05.22.87.33.57 GSM : 0661671441 E-mail : dr.ouzif@gmail.com



## Dr. OUZIF Mohamed Amine

Chirurgien Orthopédiste Traumatologue

- Chirurgie des maladies osseuses et Rhumatologiques
- Ostéoporose, PRP
- Chirurgie Prothétique - Arthroscopie
- Spécialiste en chirurgie de la main et du pied
- Diplômé de la Faculté de médecine de Paris-sorbonne
- Ancien Résident de S.O.S main Paris
- Ancien Médecin du CHU Ibn Rochd
- Ancien Interne de l'hôpital Robert Ballanger (Aulnay sous bois)
- Ancien Résident de l'hôpital Paul d'Egine (Champigny sur marne)
- Membre de la société française de Traumatologie Orthopédie



Date : 08/11/2023

## الدكتور اوزيف محمد امين

أخصائي في جراحة المفاصل و العظام

- امراض المفاصل و العظام
- هشاشة العظام - العلاج بالبلازما
- الجراحة التهويضية - الجراحة بالمنظار
- متخصص في جراحة اليد والقدم من كلية الطب
- الصوريون - باريس
- طبيب سابق في مستشفيات اليد بباريس
- طبيب سابق بمستشفى ابن رشد
- طبيب سابق بمستشفى روبر بالونجي
- طبيب سابق بمستشفى بول ديجين
- عضو بالجامعة الفرنسية لجراحة المفاصل و العظام

FATIMA OUALIJI - né(e) le : - ()

## Ordonnance

### FACTURE

Le : .....

**Diagnostic :** fracture du 5ème métatarsien du pied  
traitement orthopédique par platre.

Désignation	infiltration
pharmacie	650 dh
confection d'un platre	600 dh
radiographie	200dh
totale	1450 dh

Dr. OUZIF Mohamed Amine  
Chirurgien Orthopédiste Traumatologue  
Rég. n° 05 22 87 33 57 / 06 61 67 14 41  
Rég. n° 05 22 87 33 57 / 06 61 67 14 41  
Rég. n° 05 22 87 33 57 / 06 61 67 14 41  
Rég. n° 05 22 87 33 57 / 06 61 67 14 41

Résidence Ryad Al Qods, angle Bd al Qods et Bd Haifa, 1<sup>er</sup> etage n°6 Ain chock, Casablanca

إقامة رياض القدس، تقاطع شارع القدس وحيفاء الطابق الأول رقم 6، عين الشق، الدار البيضاء.

Tel : 05.22.87.33.57 GSM : 0661671441 E-mail : dr.ouzif@gmail.com

Code : PR4FR09

Version : 02

Date : 13/07/2023

Je soussigne : **Mr JOUHADI - ALI**

Matricule : **0610 -**

Déclare sur honneur avoir été victime d'un incident :

☐ Moi-même  
☒ Mon conjoint  
☐ Mon enfant

Lieu : **à la maison**

Date d'accident : **07/11/23 -**

Causes et circonstances :

**EN descendant des escaliers  
de ma maison - située à  
Hy Ty Rachid II rue # n°10 - Casa  
elle a la Femme OUALISI  
FATIMA a glissée sur les marches  
des escaliers - causant une fracture de  
la base du 5<sup>e</sup> metatarsien du pied gauche**

**Important :**

- Cette déclaration sur l'honneur doit être établie dans les 48 heures de l'incident ;
- La MUPRAS se réserve le droit de mener une enquête ou une contre visite à tout moment conformément au règlement intérieur ;
- Toute fausse déclaration ou tentative de fraude engagera son auteur ;
- Cette déclaration doit être légalisée.

Faite à : **Fait à Casa**

le **14.12.23 - 11810**

Signature légalisée :

*[Signature]*

*[Signature]*  
صورة على إثبات الإضفاء الموقع لصاحبه  
أمامنا للسيد  
الذي أدلى بتعديله  
رقم  
نشاط  
هذا الخطبة المدونة في صحة التوقيع فقط  
مدير عام  
مدير عام

**14 DEC 2023**  
MUPRAS déploie ses ailes pour vous protéger