

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée par an.

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 caractère personnel.

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



Déclaration de Maladie

M23- N° 0039949

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10510 Société : R.A.M.
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : CHOUMY MOHAMED EL ARABE
Date de naissance : 24/01/55
Adresse : TISSIN 1 Passage BOU GHARI N° 7 BECCHEID
Tél. : 0664 2978 94 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Youssef RAIS
Anesthésiste Réanimateur
Hopital Privé International de
Casablanca
INPE:091188933

Date de consultation : / /
Nom et prénom du malade : CHOUMY MOHAMED EL ARABE Age : 63
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Coronaropathie
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 : Le : 15/04/2024
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 /2019

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
07/03/2024	Contrôle			<p>Dr. YOUSSEF BACHIR</p> <p>Anesthésiste Réanimateur</p> <p>Hôpital Privé International de Casablanca</p> <p>Dr. FAHD CHAARA</p> <p>Médecin Cardiologue</p> <p>Tel: 05 22 05 40 40 / 05 22 05 40 41</p> <p>Hôpital Privé International de Casablanca</p>
07/03/2024	Contrôle			
07/03/2024	Contrôle			

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	07-03-2024	1122,24
	07-03-2024	566,24

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	11/03/24		180.00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



المستشفى الخاص الدولي للدار البيضاء

HÔPITAL PRIVÉ INTERNATIONAL DE CASABLANCA

Groupe CIM Santé - Casablanca

HPIC

Casablanca, le : 07/03/2011

HÔPITAL PRIVÉ INTERNATIONAL
DE CASABLANCA
DU GROUPE CIM HOLDING

ANGLE BD BIR ANZARANE ET
ABOU ISHAK SHIRAZI ET RUE
BEN JILALI, QUARTIER MAARIF
CASABLANCA

TÉL.: 05 22 05 40 40

FAX : 05 22 05 40 41

ICE : 002924279000042

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Plavix 75 mg, cp pel b 28
P.P.V : 316,00 DH
5 118001 081257

M. M. CHOKAL ANTA ET AKARS

316,00 = 632

10) Plavix 75mg cp



ANESTHESIE - REANIMATION

CARDIOLOGIE GENERALE
ET INTERVENTIONNELLE

CHIRURGIE CARDIO-VASCULAIRE
ADULTE ET PEDIATRIQUE

RHUMATOLOGIE
CHIRURGIE THORACIQUE

CHIRURGIE ORTHOPEDIQUE
& TRAUMATOLOGIQUE
ADULTE ET PEDIATRIQUE

NEUROLOGIE

NEURO-CHIRURGIE

CHIRURGIE
MAXILLO-CERVICO-FACIALE

CHIRURGIE PLASTIQUE
& ESTHETIQUE

CHIRURGIE UROLOGIQUE

NEPHROLOGIE

CHIRURGIE VISCERALE

CHIRURGIE PEDIATRIQUE

CHIRURGIE OPHTALMOLOGIQUE

DERMATOLOGIE

ENDOCRINOLOGIE

HÉMATOLOGIE

HEPATO-GASTRO-ENTEROLOGIE

GYNECOLOGIE OBSTETRIQUE

OTO-RHINO-LARYNGOLOGIE

ONCOLOGIE

PEDIATRIE & REANIMATION

NEONATALE

PNEUMOLOGIE

RADIOLOGIE

SERVICE RADIOLOGIE

SERVICE CONSULTATIONS

SERVICE PRISE EN CHARGE

SERVICE FACTURATION

29,70

Cardio aspirine 100mg cp



50,70 + 101,40 = 152,10

Cardemvel 2,5 mg



49,30

Odes 20mg



155,00 + 311,80 = 466,80

Cmon 40mg

Dr. FAHD CHAARA

Médecin Cardiologue
05 22 05 40 40 / 05 22 05 40 41
Hôpital Privé International de
Casablanca

CONTACT: HPIC@CIMSANTE.COM



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862180246

LOT 220288

EXP 09/2024

PPV: 49,30 DH

COOPER PHARMA

PPV: 49,30 DH

LOT : 231515

EXP : 11/2026

PPV : 155,90DH

LOT : 231515

EXP : 11/2026

PPV : 155,90DH

Plavix[®] 75 mg

comprimés pelliculés

clonidrogel

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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. Ou est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. OÙ EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clonidrogel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agregent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie appelée athéromatose (lésions de l'artère) peut conduire à la survenue d'événements athéromatoseux (lésions de l'artère) comme la crise cardiaque, la crise cérébrale, ou le décès.

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une

maladie des membres inférieurs, ou

une maladie thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose d'un stent (petit ressort enroulé autour d'une artère) ou d'une intervention chirurgicale pour rétablir une circulation sanguine normale. Plavix est un médicament utilisé pour soulager la douleur et

peut, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingle rouges, accompagné ou non de fatigue extrême, inappétence, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez reçu ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament d'ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix. Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang)
- des anti-inflammatoires non-stéroïdiens (médicaments utilisés habituellement pour soulager la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations)
- ou tout autre médicament injectable, utilisé pour diminuer la coagulation du sang
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'esomeprazole pour des maux d'estomac,
- du fliclozanol ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement des infections fongiques,
- de l'efavirenz, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du modopénim, pour le traitement de la dépression,
- du réglumide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paracétamol, médicament utilisé pour soulager un cancer, des douleurs, des opioïdes, si vous êtes traité par du clonidrogel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

Précautions d'usage et avertissement

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaâ Casablanca
Plavix 75 mg, cp pel b 28
P.P.V. : 316,00 DH



Plavix[®] 75 mg

comprimés pelliculés

clonidrogel

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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. Ou est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. OÙ EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clonidrogel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agregent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie appelée athéromatose (lésions de l'artère coronarienne) peut conduire à la survenue d'événements athéromatoseux (lésions de l'artère coronarienne) : la crise cardiaque, ou le décès.

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une

maladie des membres inférieurs, ou

une maladie thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose d'un stent (petit ressort enroulé autour d'une artère) ou d'une intervention chirurgicale pour rétablir une circulation sanguine normale. Plavix est un médicament utilisé pour soulager la douleur et

peut, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingle rouges, accompagné ou non de fatigue extrême, inappétence, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez reçu ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament d'ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de **Vous devez Informer avec précision votre médecin si vous prenez :**

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations)
- un tout autre médicament injectable, utilisé pour diminuer la coagulation de la tétroline, un autre antiagrégant plaquettaire.
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la tranylcypromine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'esomeprazole pour des maux d'estomac,
- du fliclozanol ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du modopénim, pour le traitement de la dépression,
- du répaglindé, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paracétamol, médicament utilisé pour traiter un cancer,
- des opioïdes, si vous êtes traité par du clonidrogel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

Précautions d'usage et avertissement

Ne pas prendre ce médicament sans avis médical.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P. 1, Ain Sebaâ Casablanca

Plavix 75 mg, cp pel b 28
P.P.V. : 316,00 DH





CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
vous pourriez avoir besoin de la lire.
questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
us a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un de ces symptômes devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non
mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout pas dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

chier fortement.

ou s'aggrave rapidement.

Les effets les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

• troubles du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)

• diminution de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)

• insuffisance cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épuisement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un
du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- troubles de l'érection
- cauchemars, hallucinations
- perte de connaissance

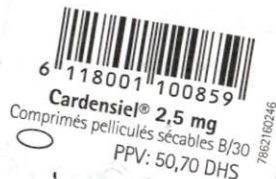
Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute de cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?

Cardensiel est à conserver à l'abri de la portée et de la vue des enfants.



chier fortement.

ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

• troubles du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)

• insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)

• rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épuisement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer urticaire, gonflement du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- troubles de l'érection
- cauchemars, hallucinations
- perte de connaissance

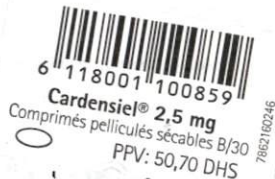
Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute de cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?

Cardensiel doit être conservé à l'abri de la portée et de la vue des enfants.





المستشفى الخاص الدولي للدار البيضاء
HÔPITAL PRIVÉ INTERNATIONAL DE CASABLANCA

HPIC

Groupe CIM Santé - Casablanca

Casablanca, le : 07/03/24

HÔPITAL PRIVÉ INTERNATIONAL
DE CASABLANCA
DU GROUPE CIM HOLDING

ANGLE BD BIR ANZARANE ET
ABOU ISHAK SHIRAZI ET RUE
BEN JILALI, QUARTIER MAARIF
CASABLANCA

TÉL.: 05 22 05 40 40

FAX : 05 22 05 40 41

ICE : 002924279000042

ANESTHÉSIE - REANIMATION

CARDIOLOGIE GÉNÉRALE
ET INTERVENTIONNELLE

CHIRURGIE CARDIO-VASCULAIRE
ADULTE ET PÉDIATRIQUE

RHUMATOLOGIE
CHIRURGIE THORACIQUE

CHIRURGIE ORTHOPÉDIQUE
& TRAUMATOLOGIQUE
ADULTE ET PÉDIATRIQUE

NEUROLOGIE

NEURO-CHIRURGIE

CHIRURGIE
MAXILLO-CERVICO-FACIALE

CHIRURGIE PLASTIQUE
& ESTHÉTIQUE

CHIRURGIE UROLOGIQUE

NEPHROLOGIE

CHIRURGIE VISCÉRALE

CHIRURGIE PÉDIATRIQUE

CHIRURGIE OPHTHALMOLOGIQUE

DERMATOLOGIE

ENDOCRINOLOGIE

HÉMATOLOGIE

HEPATO-GASTRO-ENTÉROLOGIE

GYNECOLOGIE OBSTÉTRIQUE

OTO-RHINO-LARYNGOLOGIE

ONCOLOGIE

PÉDIATRIE & REANIMATION

NEONATALE

PNEUMOLOGIE

RADIOLOGIE

SERVICE RADIOLOGIE

SERVICE CONSULTATIONS

SERVICE PRISE EN CHARGE

SERVICE FACTURATION

Dr. Youssef RAIS
Anesthésiste Réanimateur
Hopital Privé International de
Casablanca
INPE: 091188938

CHOKRY AAZZA ELARABE
108.90 x 3 = 326.10
108 - awaken 200 my 1cp x 21



7h.80 x 2 = 1h5.20
- Megafloc 500 my 1cp x 21
(PdT 10 jrs)



4h.30
- oculos 200 my 1gel 1
(PdT 10 jrs)



2h.80 x 2
- codoliprene 500 my 1cp x 21
(si Douleur)



Dr. Youssef RAIS
Anesthésiste Réanimateur
Hopital Privé International de
Casablanca
INPE: 091188938

74,80

↓
74,80

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION

COMPOSITION

Paracétamol

Phosphore

(Qualité)

Excipient

Forme

Comprimé

Classification

Antalgique

Dans le traitement

l'aspirine

PPV. 20 DH 80
PER: 11/25
LOT: M4049



400,00 mg
20,00 mg
15,62 mg

Ion de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.

RIQUE

RIQUE (N.Système nerveux central)

EDICAMENT

ensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par

DANS

Ce médicament

- allergie

- maladie grave

- chez l'asthmatique,

- en cas d'insuffisance respiratoire,

- allaitement.

R CE MEDICAMENT

ILISE dans les cas suivants :

codeine

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches, ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION

COMPOSITION

Paracétamol

Phosphor

(Qualité)

Excipient

Forme

Comprimé

Classification

Antalgique

Dans le

Traitemen

l'aspirine



PPV. 20 DH 80
PER: 11/25
LOT: M4049

400,00 mg
20,00 mg
15,62 mg

Ion de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.

RIQUE

RIQUE (N.Système nerveux central)

EDICAMENT

ensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par

DANS

Ce médic

- allergie

- maladie grave

- chez l'asthmatique,

- en cas d'insuffisance respiratoire,

- allaitement.

R CE MEDICAMENT

ILISE dans les cas suivants :

codeine

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine ou de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches, ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Déclaration

Si vous ressentez
un mal de tête ou
un mal de gorge
indésirable ou
en signalant les
d'informations sur

Maphar
Bd Alkimia N° 6, Q1,
Sidi Bernousai, Casablanca
Oroken 200MG BB CP
P.P.V. 108.70 DH
186068

ez-en à votre
ut effet
nir davantage

5. COMMENT CE

TENIR CE MÉDICAMENT
ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25 °C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Oroken 200 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Céfixime trihydrate
quantité correspondant à céfixime anhydre 200 mg
pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Amidon prégelatinisé, hydrogénophosphate de calcium, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline.
Pelliculage : OPADRY blanc : hypromellose, macrogol 6000, dioxyde de titane (E171).

Qu'est-ce que Oroken 200 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé.

Boîte de 2, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 40, 50, 80 ou 100 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées dans votre pays.

Conditions de prescription et de délivrance

Liste I

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

sanofi-aventis France
82, avenue Raspail
94250 Gentilly
France

Fabricant

S.C. Zentiva S.A.
B-dul Theodor Pallady nr.50, sector 3,
Bucuresti, cod 032266
Romania

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
octobre 2017/V1.

CONSEILS / ÉDUCATION SANITAIRE

QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques. Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- La dose à prendre ;
- Les moments de prise ;
- Et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament

- 1 - N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2 - Respectez strictement votre ordonnance.
- 3 - Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.
- 4 - Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.
- 5 - Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Oroken® 200 mg, film-coated tablets

Céfixime

SANOFI

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their symptoms seem the same as yours.
- If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.

Déclaration

Si vous ressentez un effet indésirable ou en signalant les d'informations sur

Maphar
Bd Alkimia N° 6, Q1,
Sidi Bernousai, Casablanca
Oroken 200MG BB CP
P.P.V. 108.70 DH
186068

ez-en à votre
ut effet
nir davantage

5. COMMENT

TENIR CE MÉDICAMENT
ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25 °C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Oroken 200 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Céfixime trihydrate
quantité correspondant à céfixime anhydre 200 mg
pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Amidon prégelatinisé, hydrogénophosphate de calcium, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline.
Pelliculage : OPADRY blanc : hypromellose, macrogol 6000, dioxyde de titane (E171).

Qu'est-ce que Oroken 200 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé.

Boîte de 2, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 40, 50, 80 ou 100 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées dans votre pays.

Conditions de prescription et de délivrance

Liste I

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

sanofi-aventis France
82, avenue Raspail
94250 Gentilly
France

Fabricant

S.C. Zentiva S.A.
B-dul Theodor Pallady nr.50, sector 3,
Bucuresti, cod 032266
Romania

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
octobre 2017/V1.

CONSEILS / ÉDUCATION SANITAIRE

QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques. Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- La dose à prendre ;
- Les moments de prise ;
- Et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament

- 1 - N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2 - Respectez strictement votre ordonnance.
- 3 - Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.
- 4 - Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.
- 5 - Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Oroken® 200 mg, film-coated tablets

Céfixime

SANOFI

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their symptoms seem the same as yours.
- If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.

Déclaration

Si vous ressentez un effet indésirable ou en signalant les d'informations sur

Maphar
Bd Alkimia N° 6, Q1,
Sidi Bernousai, Casablanca
Oroken 200MG B8 CP
P.P.V. 108.70 DH
186068

ez-en à votre
ut effet
nir davantage

5. COMMENT

TENIR CE MÉDICAMENT
ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25 °C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Oroken 200 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Céfixime trihydrate
quantité correspondant à céfixime anhydre 200 mg
pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Amidon prégelatinisé, hydrogénophosphate de calcium, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline.
Pelliculage : OPADRY blanc : hypromellose, macrogol 6000, dioxyde de titane (E171).

Qu'est-ce que Oroken 200 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé.

Boîte de 2, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 40, 50, 80 ou 100 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées dans votre pays.

Conditions de prescription et de délivrance

Liste I

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

sanofi-aventis France
82, avenue Raspail
94250 Gentilly
France

Fabricant

S.C. Zentiva S.A.
B-dul Theodor Pallady nr.50, sector 3,
Bucuresti, cod 032266
Romania

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
octobre 2017/V1.

CONSEILS / ÉDUCATION SANITAIRE

QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques. Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- La dose à prendre ;
- Les moments de prise ;
- Et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament

- 1 - N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
- 2 - Respectez strictement votre ordonnance.
- 3 - Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.
- 4 - Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.
- 5 - Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Oroken® 200 mg, film-coated tablets

Céfixime

SANOFI

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their symptoms seem the same as yours.
- If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.

الموصى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يوميا لمدة 4 إلى 8 أسابيع. وقد يطلب منك طبيبك أن تأخذ جرعة من 40 ملغ لمدة 8 أسابيع إذا لم يشف المرض.

• الجرعة الموصى بها عند شفاء المرض هو 10 ملغ مرة واحدة يوميا.

• إذا لم يصب المرض فأجرعة المعتادة هي 10 ملغ مرة واحدة يوميا.

علاج جرعة البدء العلوي من الإدماع (جرعة الأتي عشير):

• الجرعة الموصى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يوميا لمدة أسبوعين. وقد يطلب منك أن تأخذ نفس الجرعة لمدة أسبوعين إضافيين إذا لم تنشف القرحة.

• إذا لم تنشف القرحة تماما يمكن زيادة الجرعة إلى 40 ملغ مرة واحدة يوميا لمدة 4 أسابيع.

علاج جرعة المعتد:

• الجرعة الموصى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يوميا لمدة 4 أسابيع. وقد يطلب منك طبيبك أن تأخذ جرعة أخرى لمدة 4 أسابيع إضافية إذا لم تنشف القرحة.

• إذا لم تنشف القرحة التامتا يمكن زيادة الجرعة إلى 40 ملغ مرة واحدة يوميا لمدة 8 أسابيع.

• وقد يرفع طبيبك الجرعة إلى 40 ملغ مرة واحدة في اليوم.

علاج جرعة الأتي عشير وقرحة العود النافذة مع مضادات الالتهابات (المسكنات المضادة للآلام غير الستيرويدية):

• الجرعة الموصى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يوميا لمدة 4 إلى 8 أسابيع.

الوقاية من قرحة الأتي عشير وقرحة العود إذا كنت تأخذ مسكنات الألم الستيرويدية:

• الجرعة الموصى بها هي 20 ملغ مرة واحدة في اليوم.

العلاج الوقائي من القرحة النافذة مع التهاب ناخ ع هيليكوباكتر

• الجرعة الموصى بها هي 20 ملغ مرتين في اليوم من دواء أويوس[®] 20 ملغ لمدة أسبوع.

• سوف يصف لك الطبيب في نفس الوقت نوعين من المضادات الحيوية من فئة أموكسيسيلين وكلازيتروميسين ونيروميدازول.

علاج حمض المعدة الزائد الناتج عن تروم في المنكياس (متلازمة فليشر-السنين):

• الجرعة الموصى بها هي 60 ملغ يوميا.

• قد يعمد الطبيب في ضبط الجرعة وفقا لاحتياجاتك وسحب أيضا لمدة التي تتناول خلالها الدواء.

استخدامها عند الأطفال والمراهقين:

• علاج أعراض الالتهاب المعوي الحاد مثل القرحة والغاز الحمضي. الأطفال المصابون من العمر أكثر من سنة واحدة. والذين يزيد وزنها عن 10 كغ يمكنهم تناول أويوس[®] 20 ملغ. خذ الجرعة حسب وزن الطفل. والطبيب هو الذي يصف الجرعة المناسبة.

العلاج الوقائي من القرحة النافذة مع بكتيريا هيليكوباكتر

• يمكن للأطفال الذين يتجاوز عمرهم 4 سنوات تناول أويوس[®] 20 ملغ. وتتحدد الجرعة حسب وزن الطفل والطبيب هو الذي يصف

الطبيب. اضطرابات في حاسة الذوق.

• اضطرابات بصرية مثل تضييق الرؤية.

• سفير أو هيق في التنفس (تشنج قهربي).

• خفاف الفم.

• التهاب داخل الفم.

• مرض يسمى "الفلج" قد يؤثر على الأمعاء وهو ناج عن نوع من الطفرات الجينية.

• مشاكل في الطريقة لشغل الكبد بما في ذلك اليرقان وقد ينتج عنها اصفرار الجلد والبول الداكن والتعب.

• ساقطة الشعر (الصلع).

• طفح حدي عند التعرض للشمس.

• ألم الفم (ألم مفصلي) أو العضلات (ألم عضلي).

• مشاكل حادة في الكلى (التهاب الكلى الخلائي).

• زيادة التعرق.

آثار جانبية نادرة جدا (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 10000):

• تغير عدد خلايا الدم بما في ذلك ندم الحبيبات (نقص عدد خلايا الدم البيضاء).

• الهلوسة البصرية أو الحسية أو السمعية.

• مشاكل حادة في الكبد ما يؤدي إلى قصور كيمي والتهابات الدماغ.

• ظهور مضاعف لطيف جلدي حاد أو فرطاح في الجلد أو كم كبير من قشور تلعو الجلد مع ارتفاع في درجة الحرارة وآلام في المفاصل (حماس متعمدة الشكل. متلازمة ستيفنز جونسون. انحلال البشرة النخري).

• ارتفاع العضلات وضعفها.

• ارتفاع التيمين لدى الرجال.

الآثار الجانبية ذات التردد غير المعروف (لا يمكن تقديرها من البيانات المتاحة):

• التهاب الأمعاء (مسيما الإسهال)

• إذا كنت تأخذ أويوس[®] 20 ملغ لأكثر من ثلاثة أشهر. من الممكن أن تنخفض مستويات الغلوتامين في الدم. يمكن أن يؤدي انخفاض مستويات الغلوتامين إلى التسبب بضعف تقلصات العضلات الأثرانية. الارتباك تشنجات. والوخوخة وتورم فمات القلب. إذا واجهت أي من هذه الأعراض الرجاء إبلاغ الطبيب فوراً. انخفاض مستويات الغلوتامين يمكن أن يؤدي أيضا إلى انخفاض مستويات المتواسمات أو الكالسيوم في الدم. طبيبك قد يقرر قياس خلايا الدم بوتيرة منتظمة لرصد مستويات الغلوتامين الخاص بك.

• طفح ما مع ألم في المفاصل.

• قد يؤدي أويوس[®] 20 ملغ في حالات نادرة جدا إلى إصابة الكريات البيضاء ما يسبب قصورا مناعيا.

• عليك أن تستشير طبيبك فوراً إذا ظهرت عليك أعراض مثل الحمى مع تعب شديد عام أو حصى مع أعراض إصابة محالية مثل آلام العنق أو الحلق أو الفم أو وجع في البطن. إذا ظهرت عليك هذه الأعراض يمكن التحقق من غياب نقص عدد الكريات البيضاء بواسطة اختبار دم. ومن المهم في هذه الحالة أن تدلي بجميع المعلومات عن البوتنة.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

• إذا أحسست بأي تأثير غير مرغوب فيه. أخبر طبيبك أو الصيدلاني. • إذا تلمر كير مرغوب فيه لم يذكر في هذا النشرة.

طبيب قد يوقف لك مؤقتا العلاج بأويوس[®] 20 ملغ.

• أمراض الكلى: إذا كنت طبيبك قد وصف لك المضادات الحيوية: أموكسيسيلين بامولي. فمن المفيد أن تشرح طبيبك تلك الأدوية الأخرى التي تتناولها.

تفاعل الدواء مع الطعام والمشروبات:

• انظر المرفقة.

• التفاعلات مع مواد التدوي بالأعشاب أو العلاجات البديلة:

غير وارد.

10. الحمل والرضاعة والخصوبة:

إذا كنت حاملا أو مرضعا. إذا كنت تخطين أنك حامل أو تخططين للحمل استشيري طبيبك قد وصف لك مضاد حيوي. هذا الدواء يفرز (ويؤثر) على في حليب الأم ولكن هناك الأثر الجانبية قليل أن يكون هناك تأثير على الطفل عند تناوله مع طبيبك تلك الأدوية العاجية.

• سيخبرك طبيبك إذا كان بإمكانك تناول أويوس[®] 20 ملغ أثناء الرضاعة.

11. الرياضيون:

غير وارد.

12. قيادة العربات واستخدام الآلات:

لم تلاحظ له آثار لاستعمال أويوس[®] على القدرة على السباقة أو استخدام الآلات. وقد خذ بعض الآثار الجانبية مثل الدوار أو اضطرابات بصرية (انظر الآثار الجانبية غير المرغوب فيها). في هذه الحالة يجب تفادي قيادة الآلات أو استخدام الآلات.

13. الأعراض والتعليمات في حالة جرعة مفرطة:

إذا تناولت جرعة زائدة من أويوس[®] 20 ملغ أكثر ما يجب:

استشر طبيبك أو الصيدلي على الفور.

14. التعليمات في حالة نسيان جرعة أو عدة جرعات:

إذا نسيبت تناول أويوس[®] 20 ملغ. فعليك أن تتناولها بجرعة التنبه لذلك. ولكن لا تتناول الجرعة النسيبة إن كنت على وشك تناول الجرعة التالية.

إذا تناولت أدا جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة الفائتة النسيبة.

15. إذا توقفت تناول أويوس[®] 20 ملغ:

لم تلاحظ له آثار لتناول أويوس[®] عند التحدث لأول مرة مع طبيبك أو الصيدلي. إذا كان لديك أي أسئلة أخرى حول تناول هذا الدواء. اسأل طبيبك أو الصيدلي لزيد من المعلومات.

16. إشارة. عند الضرورة إلى خطر متلازمة الانقطاع:

غير وارد.

شروط الصنف والتسليم:

• جدول من (2 مادة)

إحتياطات الحفظ:

• يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

• يحفظ بعيدا عن متناول صراي الأطفال.

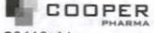
• لا يستعمل بعد تاريخ انتهاء الصلاحيات المدون على العلبة الخارجية.

إحتياطات خاصة للتخلص من المنتجات الطبية غير المستخدمة

أو التغيرات الناتجة عن هذه الأدوية: لا الخضض:

• يجب عدم رمي الأدوية في الجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستخدمة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

آخر تحديث تمت فيه الموافقة على هذه النشرة: 2019/01/17.



نشرة محمد الديوري رقم 20110.41 التاريخ البياض

LOT 22028 COOPER PHARMA
EXP 09/2024
PPV PPV
PPV 49.30 DH



المستشفى الخاص الدولي للدار البيضاء

HÔPITAL PRIVÉ INTERNATIONAL DE CASABLANCA

Groupe CIM Santé - Casablanca

HPIC

Casablanca, le : 27/03/2024

HÔPITAL PRIVÉ INTERNATIONAL
DE CASABLANCA
DU GROUPE CIM HOLDING

ANGLE BD BIR ANZARANE ET
ABOU ISHAK SHIRAZI ET RUE
BEN JILALI, QUARTIER MAARIF
CASABLANCA

TÉL.: 05 22 05 40 40

FAX : 05 22 05 40 41

ICE : 002924279000042

M^r CHO KRY AZZA
EL ARAB

ANESTHESIE - REANIMATION

CARDIOLOGIE GENERALE
ET INTERVENTIONNELLE

CHIRURGIE CARDIO-VASCULAIRE
ADULTE ET PEDIATRIQUE

RHUMATOLOGIE
CHIRURGIE THORACIQUE

CHIRURGIE ORTHOPEDIQUE
& TRAUMATOLOGIQUE
ADULTE ET PEDIATRIQUE

NEUROLOGIE

NEURO-CHIRURGIE

CHIRURGIE
MAXILLO-CERVICO-FACIALE

CHIRURGIE PLASTIQUE
& ESTHETIQUE

CHIRURGIE UROLOGIQUE

NEPHROLOGIE

CHIRURGIE VISCERALE

CHIRURGIE PEDIATRIQUE

CHIRURGIE OPHTALMOLOGIQUE

DERMATOLOGIE

ENDOCRINOLOGIE

HÉMATOLOGIE

HEPATO-GASTRO-ENTEROLOGIE

GYNECOLOGIE OBSTETRIQUE

OTO-RHINO-LARYNGOLOGIE

ONCOLOGIE

PEDIATRIE & REANIMATION
NEONATALE

PNEUMOLOGIE

RADIOLOGIE

SERVICE RADIOLOGIE

SERVICE CONSULTATIONS

SERVICE PRISE EN CHARGE

SERVICE FACTURATION

- NFS - pg.

- CRP

LABORATOIRE AZZAITE UN1
D'Analyses Médicales
Dr: Issam ZATN.
Tissir 1 N°92 Bd Hassan II - Berrechid
Tél: 06 67 05 14 07

Dr. Youssef RAIS
Anesthésiste Réanimateur
Hopital Privé International de
Casablanca
INPE:091189938

CONTACT.HPIC@CIMSANTE.COM

LABORATOIRE D'ANALYSE MEDICALES AZZAITOUNA

N°92 -94 Bd Hassan II Hay Tissir 1 Berrechid
Tél/Fax : 05.22.03.35.55 – Mail : labo.azzaitouna@gmail.com

FACTURE N° : 240300186

INPE : 063064950



Berrechid le 11-03-2024

M. CHOKRY Aazza El Arabe

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
B216	Numération Formule (Globules rouges/Blancs/plaquettes)	B80
B370	C R P (Protéine C réactive)	B100

Total des B : 180

TOTAL DOSSIER : 180.00 DH Payé par Espèces

Arrêtée la présente facture à la somme de :
cent quatre-vingts dirhams .

LABORATOIRE AZZAITOUNA
D'Analyses Médicales
Dr: Issam AZAITOUNI
Tissir 1 N°92 Bd Hassan II - Berrechid
Tél: 06 67 05 14 67

ICE : 0026523200000035

IF : 47253041

Dr. issam ZATNI

Médecin Biologiste

الدكتور عصام زاتني
طبيب إحيائي

Date du prélèvement : 11-03-2024 à 08:07

Code patient : 240311008

Né(e) le : 24-09-1955 (68 ans)

M. CHOKRY Aazza El Arabe

Dossier N° : 240311008

Prescripteur : Dr RAISS Youssef



HEMATOCYTOLOGIE

(Sysmex XN 550)

HEMOGRAMME

(Fluorescence en Cytométrie de Flux sur SYSMEX-XN 550)

Lignée érythrocytaire

Hématies :	4.14	10 ⁶ /mm ³	(4.50-5.80)
Hémoglobine :	11.0	g/dL	(13.5-17.5)
Hématocrite :	36.4	%	(37.0-49.0)
VGM :	88		(82-98)
TCMH :	26.6	pg	(28.0-32.0)
CCMH :	30.2	%	(32.0-36.0)
RDW :	13.9	%	(12.0-16.0)

Lignée leucocytaire

Leucocytes :	10 400	/mm ³	(4 000-10 000)
Poly. Neutrophiles :	57.7 % soit	6 001 /mm ³	(1 800-7 500)
Poly. Eosinophiles :	1.6 % soit	166 /mm ³	(100-400)
Poly. Basophiles :	0.5 % soit	52 /mm ³	(<200)
Lymphocytes :	30.7 % soit	3 193 /mm ³	(1 000-4 000)
Monocytes :	9.5 % soit	988 /mm ³	(200-1 000)

Plaquettes 370 000 /mm³ (150 000-400 000)

PROTEINES SPECIFIQUES

C.R.P 156.1 mg/L (<6.0)

(Méthode Immuno-turbidimétrique)

Validé par : Dr. ZATNI ISSAM

LABORATOIRE AZZAITOUNA
D'Analyses Médicales
Dr. Issam ZATNI
Tissir 1 N° 92 Bd Hassan II - Berrechid
Tél : 06 67 05 14 67