

W18-401991

DATE DE DEPOT

...../...../201...

LIR PAR L'ADHERENT

Mle

1373

nom MA & A & Y Abdelkader

RET

Phones 0633533001

Prénom du patient

Conjoint ☒ Enfant ☐

Age 5.6 ans

Date 10.06.2019

maladie Colique néphrétique

Date 1ère visite

accident : Causes et circonstances

actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
2019	CS	1200H

AGE Date 10.06.19
 facture 695,10

- RADIOGRAPHIES

Date :

on des ents	Montant détaillé des Honoraires

ES MEDICAUX

Date : 10.6.19

Nombre			Montant détaillé des Honoraires
PC	IM	IV	
1 inj			900H

Dr. ESSABRY Hajar
 Médecin Généraliste
 Lot Nabila Maknoul N°374 1er Etage
 DEROUA Tel : 0522 53 24 44

Dr. ESSABRY Hajar
 Médecin Généraliste
 Lot Nabila Maknoul N°374 1er Etage
 DEROUA Tel : 0522 53 24 44

Dr. A. CHA...
 Lot Nabila Maknoul N°374 1er Etage
 DEROUA Tel : 0522 53 24 44

Dr. A. CHA...
 Lot Nabila Maknoul N°374 1er Etage
 DEROUA Tel : 0522 53 24 44

Dr. A. CHA...
 Lot Nabila Maknoul N°374 1er Etage
 DEROUA Tel : 0522 53 24 44

Dr. ESSABRY Hajar

MEDICINE GENERALE

Suivi de Grossesse et Diabète

ECHOGRAPHIE

الدكتورة الصبري هاجر

الطب العام

متابعة الحمل و أمراض السكري

الفحص بالصدى

Deroua, le 10/06/2019 : الدروة في :

Yarany Saida

46,90

1) Xenid



1 x 1 ml

55,70

2) Colthamyl



1 x 1 ml

280 x 6

22,20

3) Cédoliprane



1 cp x 3 / 5

89,00

4) Spectra 500



1 cp x 2 / 5

27,70

5) Spasfa



2 cp x 3 / 5

Tu Polt 6 5

PHARMACIE CHAWKI
DR. A. CHAWKI ELAMARI
43 Lot Makhoul 2, 26200 Deroua
Tél : 05 22 53 27 56

Dr. Essabry
M. Essabry
Lot Makhoul 2
DEROUA

27,50



374, تجزئة نبيلة مخلوف، الطابق الأول الدروة، الهاتف : 0522 53 24 44

374, Lot Nabila Makhoul - 1er Etage Deroua - Tél. : 0522 53 24 44

Janumet 1000mg

20P230

43700

685 10

Janumet® 50 mg/1000 mg

جانيومت 50 ملجم / 1000 ملجم



70027234/01014-1

6

118001100495

JANUMET 50 mg/1000 mg

AMM 500MP 17/NCI

Boite de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC P.P.V : 437,00 DH

line;



PHARMACIE CHAWKI
Dr. A. CHAWKI ELAMARI
43 Lot Makhlouf 2, 26200 Deroua
Tél : 05 22.53.27 56

كزينيد

تاك الصوديوم

LOT 1319

UT AV 01 20

PPV 46.90 DH

شكل و
- أقراص
- كزينيد
- كزينيد
- سواغ د
- نعام
- كزينيد
- كزينيد
- معلو
- كزينيد
- سواغ

غليكول، ثنائي سولفيت الصوديوم.

بالنسبة للصغار: تنحصر في معالجة الروماتيزم عند الصغار (كزينيد 25 مغ أقراص وتحاميل).

بالنسبة للكبار: تنحصر في:
- معالجة طويلة المدى: الروماتيزم المزمن بالخصوص «بولياتريت» (التهاب عدة مفاصل) «روماتويد» «سبونديلايرتريت» (التهاب مفاصل الفقرات المتصلبة) (أو أعراض متناسبة مثل أعراض «فيسينجر لورواريطر» والرتية الصدقية) وبعض أنواع داء الرتية المشوه، المؤلم والصعب.
- معالجة قصيرة المدى لأعراض المرض الحاد: روماتيزم المفاصل (كتف بألم حاد والتهاب الصعب...) والتهاب الوتر الرقيقة، أنواع داء الرتية وألم القطن ومرض الجذير الحاد.
- عسر الطمث الأساسي (كزينيد 50 مغ بالأقراص فقط).
- معالجة مستمرة لإصابات الروماتيزم المزمن التي يتبين معها أن وصف 100 مغ في اليوم مناسب عند استعمال الأقراص بمقياس 25 مغ و 50 مغ.
- معالجة عرق النسا الحاد وألم القطن الحاد والروماتيزم الحاد ونوبات ألم الكلي (كزينيد بالتحقن فقط).

حالات عدم الاستعمال:

- فرحة المعدة أو الفج في حالة تطوره.
- الحساسية المفرطة لمادة دكلوفناك
- عجز الكلي أو إصابة قوية في الكبد.

الحمل والرضاعة:

- من النصيحة أن لا يتناول كزينيد خلال الثلاث أشهر الأخيرة من الحمل.
- يستحسن عدم إعطاء مضادات الإلتهاب الغير ستيررويدية خلال الرضاعة لأنها تمر في حليب الأم.

الاحتياطات:

- لا بد من مراقبة دقيقة بالنسبة للأشخاص الذين يظهرون بعض علامات اضطرابات معدية ومعوية، سوابق فرحة المعدة والأمعاء، الإتهاب القولون، مرض كرون أو اضطرابات وظيفة الكبد.
- يجب تقادي أخذ هذا الدواء في حالة الإصابة بمرض جذري الماء.
- تأثيرات غير مرغوب فيها:
- اضطرابات هضمية، ترواغ، حرقة المعدة، قيء، إتهاب الشرج.
- تفضنات حادة إستثنائية للجلد في حالة الإصابة بجذري الماء.

المقادير وكيفية الاستعمال:

* بالنسبة للصغار: 2 إلى 3 مغ/كغ/يوم مثلا:
- تحميلة واحدة (1) من 25 مغ في اليوم بالنسبة للطفل الذي يتراوح وزنه ما بين 10 إلى 15 كغ.
- قرصان إثنان (2) أو تحميلتين (2) من 25 مغ في اليوم بالنسبة للطفل الذي يتعدى وزنه 15 كغ.
- الأقراص تبلى كاملة من غير مضغها بكأس من الماء وفي حالة نوبة حادة فمن النصيحة تناول الأقراص قبل الأكل.
- إن اختيار الاستعمال عن طريق الحلق أو المخرج لا تتحكم فيه إلا سهولة تناول الدواء.

* بالنسبة للكبار:

- في معالجة التظلب على الحالات الحادة أو عند البحث عن مفعول قوي: 150 مغ / 3 مرات في اليوم.
- أي 6 أقراص من 25 مغ أو 3 أقراص من 50 مغ 3 مرات في اليوم.
- أو تحميلة من 100 مغ، تكمل بقرص عن طريق الفم يؤخذ بعد مدة.
- في المعالجة الوقائية (أو المعالجة الأولية عند بعض المرضى) يوصف مقياس 75 مغ أو 100 مغ يوميا.
- أو أقراص من 25 مغ و/أو 50 مغ مرتين في اليوم أو ثلاث.
- تبلى الأقراص كاملة من غير مضغها بكأس من الماء وسط الأكل أو بعده، عندما تحتد الأعراض في الليل يكون من الأفضل أخذ الأقراص مساء.

أو تحميلة واحدة من 100 مغ في الليل عند النوم.

- عسر الطمث: قرصان إثنان (2) من 50 مغ/اليوم في جرعتين.

للحقن:

المقياس هو حقن حقنة ضعوضية في اليوم مدة يومين وإذا اقتضى الحال فإن المعالجة يمكن تكميلها بتناول قرص دكلوفناك من 50 مغ.
وبعد هذين اليومين تتابع المعالجة عن طريق الفم أو المخرج، الحقن يجب أن يكون قطعيا بصفة معمقة في الجزء الخارجي داخل الأظفار الأعلى الخارجي من الفخذ (الالية) ويكون في العمق ويطء. وإذا تكررت العملية فمن المرغوب تبديل الفخذ عند كل حقنة. وعملية الإمتصاص تكون ضرورية قبل الحقن للتأكد من أن الإبرة ليست في العرق.
وفي حالة ألم حاد عند الحقن يجب توقيفه في الحال.

طريقة الحقن:

- أقراص:
- تحفظ في درجة حرارة لا تتعدى 30 درجة مئوية، بعيدا عن الرطوبة.

- تحاميل:

تحفظ بعيدا عن الحرارة.

محلول للحقن:

يحفظ بعيدا عن الضوء وفي درجة حرارة لا تتعدى 30 درجة مئوية.

بعد الفتح: يستعمل المحلول مباشرة بعد الفتح.

مختبرات بيوكالينيك
المختبر الصيدلي نوفوقارما
البيضاء

Codoliprame®

PARACÉTAMOL ET CODEÏNE

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol
Phosphate de codeïne hémihydraté
(Quantité correspondant à codeïne base)
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGÉSIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système aux centraux)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, 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'EVENUELLES 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 codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

V:22DH20

R:11/20

T:H2549



Coltramyl® 4 mg/2 ml

Thiocolchicoside

Soluti

Ce méd
suppl
ne
le
con
obse
effet

LOT 0047
PER 01 27
PPV 55.70 DH

FI

le
avez y
les

ice

Ve
avant d'utili

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez une douleur, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un relaxant musculaire.

Indications thérapeutiques

Dans quel cas est-il utilisé ?

Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint des contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aiguës liées à la colonne vertébrale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER COLTRAMYL ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Coltramyl

- Si vous êtes allergique au thiocolchicoside ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6),
- Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte,
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception,

- Si vous allaitez,
- Si vous avez des troubles de la coagulation ou si vous suivez un traitement anticoagulant (contre-indication liée à la voie intramusculaire).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Coltramyl

- Prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament si vous souffrez ou avez souffert de convulsions ou d'épilepsie,
- Pendant le traitement, prévenez votre médecin :
 - Si vous avez une crise convulsive, le traitement doit être arrêté.
 - Si vous avez des diarrhées. Dans ce cas, il pourra décider de modifier votre dose.
 - Si vous avez des signes de toxicité au niveau du foie tels que douleurs ou gêne abdominale, perte d'appétit, nausées, vomissements, coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux (ictère), coloration foncée inhabituelle des urines, démangeaisons, ainsi que fièvre et fatigue (en particulier en association avec les autres symptômes précédemment cités), notamment si vous prenez en même temps un anti-inflammatoire non stéroïdien ou un médicament à base de paracétamol.
 - Si vous avez des douleurs à l'estomac, des nausées ou des vomissements. Dans ce cas, il pourra décider de vous prescrire un pansement gastrique.
- En raison de la survenue rare de malaise de type vagal, éviter les conditions prédisposantes et une surveillance d'une dizaine de minutes sera effectuée après l'injection. Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 5 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut-être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en avec votre médecin si vous avez plus de questions,
- Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

Enfants et adolescents

N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans pour des raisons de sécurité.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

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

Utilisation pendant la grossesse, Grossesse, allaitement et fertilité

Ne prenez pas ce médicament :

- si vous êtes enceinte, pourriez être enceinte,
- si vous êtes une femme en âge de concevoir sans pas de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre bébé. Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez. Ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des anomalies du développement masculine par altération potentielle de la fertilité (nombre anormal de chromosomes). Lors d'études en laboratoire (voir rubrique 2.3 et précautions »).

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

- Ce médicament peut provoquer de la somnolence. Vous devez en tenir compte si vous conduisez un véhicule ou d'utiliser une machine.
- La somnolence augmente si vous prenez d'autres médicaments contenant de l'alcool.

Liste des excipients à effet notoire Informations importantes concernant Coltramyl

Ce médicament contient du sodium. Le contenu en sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire 23 mg.

3. COMMENT UTILISER COLTRAMYL ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration et Durée du traitement

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou de votre pharmacien. La dose recommandée est maximale de 8 mg par jour (soit 8 mg par jour). La durée du traitement ne doit pas dépasser 5 jours consécutifs.

Ne dépassez pas la dose recommandée.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse (voir la rubrique 2.3 « Avertissements »).

Utilisation chez les enfants et les adolescents

N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Coltramyl, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Spectrum® 250/500

(Ciprofloxacine)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre santé.
Si vous avez d'autres questions, il vaudrait mieux vous adresser à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

I. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

FORMES/PRESENTATIONS :

Comprimé pelliculé :
Spectrum 250 mg Boîte de 10.
Spectrum 500 mg Boîte de 10.
Spectrum 500 mg Boîte de 20.
Spectrum 750 mg Boîte de 10.

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITATIVE

Ciprofloxacine Par comprimé pelliculé
250, 500 ou 750 mg

EXCIPIENTS COMMUNS : Noyau : croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale, pelliculage : hypromellose, oxyde de titane, talc, propylène glycol, PEG 6000.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibactérien de la famille des quinolones à usage systémique.

II. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

INDICATIONS :

La ciprofloxacine est un antibiotique de synthèse de la famille des fluoroquinolones. Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de la ciprofloxacine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles.

Elles sont limitées chez l'adulte au traitement :

- des infections urinaires basses et hautes, compliquées ou non (y compris prostatites),
- des infections intestinales,
- de relais des infections ostéoarticulaires,
- des infections ORL suivantes :

- sinusites chroniques ;
- poussées de surinfection des otites chroniques (quelle que soit leur nature), et des cavités d'évidement ;
- préparations préopératoires d'otites chroniques ostéiques ou cholestéatomateuses ;
- traitement de relais des otites malignes externes ;

- à l'exception des infections pneumococciques, aux suppurations bronchiques, notamment quand un bacille Gram-est suspecté :

- chez le sujet à risque (éthylisme chronique, tabagisme, sujet de plus de 65 ans, immunodéprimé) ;
- chez le bronchitique chronique lors de poussées itératives ;
- chez les patients atteints de mucoviscidose.

- des infections sévères à bacilles Gram - et à staphylocoques sensibles, dans leurs localisations rénale et urogénitale, y compris prostatique, pelvienne, gynécologique, intestinale, hépatobiliaire, ostéoarticulaire, cutanée, ORL et respiratoires. Elles sont limitées chez l'enfant :

Chez l'enfant à partir de 5 ans atteint de mucoviscidose, dans des cas exceptionnels, après en avoir examiné le rapport bénéfice risque, traitement des suppurations bronchiques microbiologiquement documentées à *Pseudomonas aeruginosa*. Situations particulières : Traitement prophylactique, Post exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Les streptocoques et pneumocoques n'étant que modérément sensibles à la ciprofloxacine, le produit ne doit pas être prescrit en première intention lorsque ce germe est suspecté. Au cours du traitement d'infections à *Pseudomonas aeruginosa* et à *Staphylococcus aureus*, l'émergence de mutants résistants a été décrite et peut justifier l'association d'un autre antibiotique.

Une surveillance microbiologique à la recherche d'une telle résistance doit être envisagée en cas de suspicion d'échec. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

III. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- antécédents de tendinite avec un médicament de la même famille (quinolones),
- allergie connue à ce médicament ou aux médicaments de la même famille, surtout au moins de 6 ans.

L'administration de ce médicament est contre-indiquée pendant l'allaitement.

Relatives :

- chez l'enfant à partir de 6 ans jusqu'à la fin de la période de croissance (toxicité articulaire),
- pendant la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin (cf. Grossesse et allaitement).

MISE EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Eviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement, en raison du risque de photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V).

Attention à la prise de ce médicament si vous prenez des médicaments corticoïdes pendant une longue période, en raison du risque de tendinite (inflammation d'un tendon) et de rupture du tendon.

Le risque d'arthropathie (maladie des articulations) est à surveiller, plus particulièrement chez l'enfant, si les douleurs articulaires apparaissent au cours du traitement par la ciprofloxacine, celui-ci doit être interrompu et l'articulation concernée mise au repos par une contention appropriée, un avis spécialisé sera requis.

Prévenez votre médecin si :

- vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que Spectrum
- souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) ;
- vous avez des antécédents de trouble du rythme cardiaque (arythmie).

Pendant la prise de SPECTRUM, comprimé pelliculé :

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivant se produit pendant le traitement par SPECTRUM. Votre médecin déterminera si le traitement par SPECTRUM doit être interrompu.

• **Réaction allergique sévère et soudaine** (réaction/choc anaphylactique, œdème de quinke).

• **Des douleurs et gonflements des articulations et des tendinites** peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes âgé(e) et si également traité(e) par des corticostéroïdes. Au moindre signe de douleur ou d'inflammation des articulations ou des tendons, arrêtez de prendre SPECTRUM et mettez le membre atteint au repos. Évitez tout effort inutile car ceci pourrait augmenter les risques de rupture des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre maladie neurologique de type ischémie cérébrale ou accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. S'ils surviennent, arrêtez SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• **Des réactions psychiatriques** peuvent survenir dès la première prise de SPECTRUM.

Si vous souffrez de dépression ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par SPECTRUM. Dans ces cas, arrêtez SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes évocateurs d'une neuropathie, tels que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse musculaire. Si de tels symptômes surviennent, arrêtez SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• Une diarrhée peut se produire lors de la prise d'antibiotiques. Si la diarrhée devient sévère ou persiste, ou si vous remarquez la présence de sang ou de mucus dans vos selles, arrêtez immédiatement de prendre SPECTRUM car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas de médicaments destinés à bloquer ou ralentir le transit intestinal et contactez votre médecin.

• Prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez SPECTRUM si vous devez subir un **prélèvement de sang ou d'urine**.

• SPECTRUM peut provoquer des troubles hépatiques. Si vous remarquez le moindre symptôme de type perte d'appétit, ictère (jaunisse), urines foncées, décoloration ou sensibilité de l'estomac à la palpation, arrêtez de prendre SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• SPECTRUM peut diminuer le taux de vos globules blancs dans le sang et **réduire votre résistance aux infections**.

Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels qu'une fièvre et une détérioration importante de votre état général, ou une fièvre accompagnée de symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans la gorge / le pharynx / la bouche ou des problèmes urinaires, vous devez consulter immédiatement votre médecin.

• Prévenez votre médecin si vous ou un membre de votre famille êtes atteint d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

• Votre peau devient plus sensible au soleil et aux rayons ultraviolets (UV) lorsque vous prenez SPECTRUM évitez toute exposition prolongée au soleil ou aux rayons UV artificiels.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

LYCLINIQUE C.N.S.S - INARA
 El-Qods Cité Inara 20150 CASABLANCA
 : 0522-21-30-90 (L.G) Fax : 0522-50-48-06
 V : 0522-50-45-13
 PE: 090001520 ICE: 001757364000080 IF: 1602058



IPP : 807538	N° SÉJOUR : 190025982	FACTURE N° 1905007994 UF: 5002 URGENCES N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : N° SE. SOC. ETRANG. :	DATE D'ENTREE : 13/06/2019	DATE DE SORTIE : 13/06/2019
ASSURE :			DESTINATAIRE :	
MALADE : MOUTMIR,Saida			MOUTMIR,Saida	
OM JEUNE FILLE :				
TIERS PAYANT 1 :				
TIERS PAYANT 2 :				
REF. PC 1 :	REF. PC 2 :			

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT
CONSULTATION DE MEDECIN. CONSULTATION DE GENERALISTE	C	1.00	80.00	80.00					0.00	80.00
ACTES INFIRMIERS ET AUXILIAIRES PARAMEDICAUX ACTES PRATIQUES PAR L'INFIRMIER	AMI	1.00	7.50	7.50					0.00	7.50
PRODUITS PHARMACEUTIQUES SPASFON 1 AMP INJECT	S026	2.00	3.50	7.00					0.00	7.00
FOURNITURES MEDICALES				0.98					0.00	0.98

Total à reporter				95.48		0.00		0.00		95.48
------------------	--	--	--	-------	--	------	--	------	--	-------

N° IPP : 807538		N° SEJOUR : 190025982		FACTURE N° 1905007994		DATE D'ENTREE: 13/06/2019		DATE DE SORTIE: 13/06/2019	
UF de présence: 5002 URGENCES									

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					TAUX	MONTANT	TAUX	MONTANT	TAUX	MONTANT
Report page précédente				95.48		0.00		0.00		95.48

Intervenant : 10262 DR RAFAI LATIFA (MEDECINE GENERALE)			TOTAUX :		95.48					95.48
---	--	--	----------	--	-------	--	--	--	--	-------

Arrêtée la présente facture à la somme de : QUATRE-VINGT QUINZE DHS ET QUARANTE HUIT CENTIMES	PLAFOND PC :						ACOMPTE:	
	REMISE :	0.00	REGLE :				AVOIR :	
	RESTE DU:		95.48					

DATE FACTURE : 13/06/2019	EDITEE LE : 13/06/2019	PAR: MACHHO	ACCIDENT DE TRAVAIL :	
VISA		N° DE POLICE :		DATE AT :
			Règlement à effectuer à l'ordre de : POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA	
			BANQUE : BMCE - INARA	
			N° compte bancaire : 011.780.0000 54 210 00 60 016 91	