

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.
Veuillez fournir une facture

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										
				Montant des soins										
				Début d'exécution										
				Fin d'exécution										
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux										
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553		Montant des soins
	H													
	25533412	21433552												
00000000	00000000													
00000000	00000000													
35533411	11433553													
(Création, Remont, adjonction)			Date du devis											
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Fin de											

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

W17-138397

DATE DE DEPOT

20/07/2019

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle	667
Nom & Prénom		Sardaoui Fatma Elvira Rado	
Fonction	Phones	0666133225	
Mail			
MEDECIN		Prénom du patient	
Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>		Age	
Nature de la maladie		Date	
22 culures		20 JUIN 2019	
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances		Date 1ère visite	
Nature des actes		Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
ca			CG
PHARMACIE		Date	
Montant de la facture		20-06-19	
348,00			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date :	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date :	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV

Dr. BOUTAIB BENSARI Latifa
Rhumatologue - Ostéopathe
283, Bd. Med. Zerkouni - Casablanca
Tel: 05 22 39 99 57

PHARMACIE NAIMA
Bloc 211 N°124
Rav. Hassan
Bd Sidi
Abderahmane
CASA
Tel: 05 22 90 31 00

Pharmacie Naima
INP: 92044569

MUPRAS
25 JUL 2019
ACCUEIL

Dr. Latifa BOUTAIB BEN SARI
RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des OS
et des Articulations
Diplômée de la Faculté de Médecine
de Marseille (France)
Médecin Expert Assermenté près
les Tribunaux de Casablanca



(الركنورة لطيفة بوتايبة بن صاري)

إختصاصية في أمراض العظام
و المفاصل (الروماتيزم)
خريجة كلية الطب بمرسيليا
(بفرنسا)
خبيرة محلقة لدى المحاكم

Casablanca, le 20 JUIN 2019

الدار البيضاء، في

ORDONNANCE

M. Sadaoui Fatma

109,00

D stress



40,00 x 2

Loriva 10



10,20

Cetamol 50



73,80

500 12 50



283, شارع محمد الزرقطوني قرب شارع الزيراوي - الدار البيضاء - الهاتف : 05.22.39.99.57

283, Bd Mohamed Zerkoutoni (environ Boulevard Ziraoui) - Casablanca - Tél. : 05.22.39.99.57

I.C.E. : 001813785000001 - INPE : 091164491

75,00

Fu h'a



191,

6 mar 2000



Dr. BOUTAÏB BENSARI Latifa
Rhumatologue - Ostéopathe
83, Bd. Med. Zerktouni - Casablanca
Tél: 05 22 39 99 57



D-Stress[®]

Contient du magnésium, de la taurine,
de l'arginine et des vitamines B.

GÉREZ LE STRESS¹
RÉDUIRE
LA FATIGUE²

Lot: DS11/18

DLC: 11/2021

P.P.C : 109,00 DH

Lorix®

loratadine 10 mg

COMPOSITION

Loratadine (DCI).....10 mg
Excipients q.s.p.....1 comprimé
Excipients : Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium.

FORME ET PRESENTATION PHARMACEUTIQUE

Boîte de 15 comprimés.

INDICATIONS

Ce médicament est un antihistaminique préconisé dans le traitement symptomatique de la rhinite allergique et de l'urticaire chronique idiopathique.

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- antécédent d'hypersensibilité à l'un des composants de ce médicament
- enfant de moins de 12 ans

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- LORIX® doit être utilisé avec précaution chez l'insuffisant hépatique sévère.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament n'est pas recommandé en cas de galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.
- L'administration de LORIX® doit être interrompue au moins 48 heures avant de pratiquer un test cutané pour le diagnostic de l'allergie car les antihistaminiques peuvent inhiber ou réduire la réaction cutanée.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL EST RECOMMANDE D'ARRÊTER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Conduite et utilisation de machines : Les patients doivent être informés que si, pendant le traitement, ils ont ressenti une somnolence, ils ne doivent pas conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire : lactose

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certains patients, provoquer des effets indésirables.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN PHARMACIEN.

POSOLOGIE

Adulte et enfant au-dessus de 12 ans :

10 mg une fois par jour soit 1 comprimé par jour de préférence le matin. Ce comprimé peut être pris avec ou sans nourriture.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'innocuité de la loratadine pendant la grossesse n'a pas été établie et elle est excrétée dans le lait maternel. En conséquence l'utilisation de LORIX® pendant la grossesse et durant l'allaitement n'est pas recommandé.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
LISTE II : A ne délivrer que sur ordonnance

Laboratoires Steripharma
Z.I.Lina N° 347, Sidi Maârouf - Casablanca
Amine TAHIRI - Pharmacien Responsable



Lorix®

loratadine 10 mg

COMPOSITION

Loratadine (DCI)..... 10 mg
Excipients q.s.p..... 1 comprimé
Excipients : Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium.

FORME ET PRESENTATION PHARMACEUTIQUE

Boite de 15 comprimés.

INDICATIONS

Ce médicament est un antihistaminique préconisé dans le traitement symptomatique de l'urticaire chronique idiopathique.

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- antécédent d'hypersensibilité à l'un des composants de ce médicament
- enfant de moins de 12 ans

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- LORIX® doit être utilisé avec précaution chez l'insuffisant rénal.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.
- L'administration de LORIX® doit être interrompue avant tout examen de laboratoire pour le diagnostic de l'allergie car les antihistaminiques peuvent fausser les résultats.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS SYSTEMATIQUES, TOUT AUTRE TRAITEMENT PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

Conduite et utilisation de machines : Les patients doivent être informés que très rarement chez certaines personnes il a été décrit une somnolence qui pourrait affecter leur capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire : lactose

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants.

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

POSOLOGIE

Adulte et enfant au-dessus de 12 ans :

10 mg une fois par jour soit 1 comprimé par jour de préférence le matin. Ce comprimé peut être pris indifféremment par rapport au repas.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'innocuité de la loratadine pendant la grossesse n'a pas été établie et elle est excrétée dans le lait maternel, en conséquence l'utilisation de LORIX® pendant la grossesse et durant l'allaitement n'est pas recommandé.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

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

LISTE II : A ne délivrer que sur ordonnance

LOT : 18045 PER : 04/2021
PPV : 40,00 DH

Lorix®
loratadine 10 mg

CETAMYL® 500 mg

Paracétamol

Formes orales

Comprimés sécables boîte de 20

Comprimés effervescents boîte de 16

Poudre pour suspension buvable en sachets boîte de 12

Veuillez lire attentivement cette notice

Informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament

dans cette notice ou par votre médecin

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir

- Adressez vous à votre pharmacien pour

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables

remarquez un effet indésirable non mentionné

- Vous devez vous adresser à votre médecin

sentez moins bien après 3 jours en cas de

CETAMYL® 500 mg

Paracétamol

Boîte de 20 comprimés

P.P.V. : 10,20 DH



6 118000 190219

100x45x20

1. QU'EST-CE QUE CETAMYL®

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

CETAMYL® 500 mg ?

3. COMMENT PRENDRE CETAMYL® 500 mg ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER CETAMYL® 500 mg ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. Qu'est-ce que CETAMYL 500 mg® et dans quel cas est-il utilisé ?

CETAMYL 500mg® à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

CETAMYL 500mg® n'exerce aucune action agressive au niveau de la muqueuse gastrique et peut être utilisé chez les ulcéreux.

CETAMYL 500mg® est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CETAMYL 500mg®

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CETAMYL 500mg® en cas de :

- Allergie au paracétamol ou à l'un des autres composants.

- Insuffisance hépatocellulaire ou maladie grave du foie.

Faites attention, CETAMYL 500mg® comprimés est contre indiqué chez l'enfant de moins de 6 ans, en

raison du risque de fausse-route.

En raison de la présence d'aspartam, CETAMYL 500mg® sachets est contre-indiqué en cas de

phénylcétonurie.

Pour éviter un risque de surdosage :

- Vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments en cas de traitement

simultané.

- Respecter les doses maximales recommandées.

Doses maximales recommandées :

- Enfants de moins de 40 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas dépasser 80 mg/kg/j ;

- Enfants de 41 kg à 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 3 g/j ;

- Adultes et enfants de plus de 50 kg : la dose totale maximale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g / j.

- Chez un enfant traité par 60 mg/kg/jour de paracétamol, l'association d'un autre antipyrétique n'est

justifiée qu'en cas d'inefficacité.

- En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.

- La poudre orale en sachet contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients

présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou

un déficit en sucrase/isomaltase (maladie héréditaire rare).

- Comprimé effervescent et sachet : tenir compte de la teneur en sodium chez les patients suivant un

régime hyposodé strict.

- Le comprimé 500 mg contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant

une intolérance au galactose, ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies

héréditaires rares).

- En cas d'insuffisance hépatocellulaire légère, d'alcoolisme ou de déshydratation et chez l'adulte de

moins de 50 kg, la dose journalière ne devra pas dépasser 3 g.

- Cetamyl 500mg® comprimés effervescents contient du mannitol, peut provoquer des troubles digestifs

(diarrhée), contient aussi du sodium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en

sel, strict.

En cas d'insuffisance rénale sévère : l'intervalle entre deux prises devra être au minimum de 8 heures

et la dose du paracétamol ne devra pas dépasser 3 g par jour, soit 6 comprimés ou 6 sachets/jour dosés

à 500 mg.

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

CETAMYL 500mg® est un médicament, ne pas le laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

IXOR®

(Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole

Excipient : qsp

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole

Excipient : qsp

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'*Helicobacter pylori* en association à une bithérapie gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux *Helicobacter pylori* négatifs
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien
- Œsophagite érosive par reflux gastro-œsophagien
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS
- Prévention des lésions gastroduodénales lors des traitements par AINS chez les patients à risque pour lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption de l'azolé antifongique par augmentation du pH intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartam
- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :
- IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent
- IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'*Helicobacter pylori* : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.
- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.
- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.



9 SELS MINÉRAUX & OLIGO-ÉLÉMENTS

DEMCO