

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

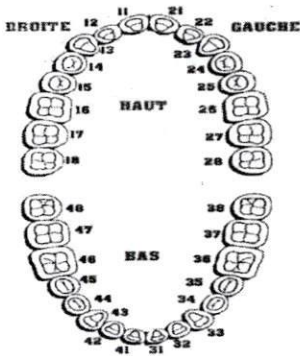
Coefficient

Coefficient des

Montant des soins

Début d'exécution

Fin d'exécution



O.D.F.

Prothèses dentaires

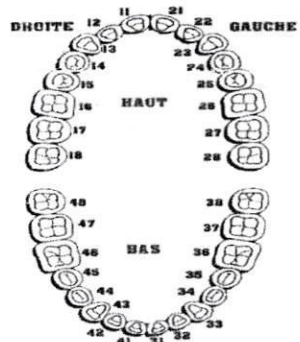
Détermination du coefficient
masticatoire

Coefficient
des travaux

Montant des soins

Date du devis

Fin de



H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
00000000	00000000		
35533411	11433553		

(Création, Remont, adjonction)
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession



W18-395824

DATE DE DEPOT

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

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle 3573

Nom & Prénom SEBBATA Abdelhaknine

Fonction : Retraite Phones 0689 984073

Mail

MEDECIN

Prénom du patient Soumia EL OUAZIGHI

Adhérent ☐ Conjoint ☒ Enfant ☐

Age 60

Date

Nature de la maladie

Date 1ère visite

Cholestérol

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des
honoraires

C

C

20

PHARMACIE

Date 28-03-14

Montant de la facture

436,00

Dr. Maryem SERGHINI
MEDECINE GENERALE
132 Bd. Ibn Tachfine Casa
Tel: 0522620389

PHARMACIE JANKIERE
Rue Ben Aram
La Ville
Tél: 05 22 61 69

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date :

Désignation des
Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date :

Nombre

Montant détaillé des
Honoraires

AM

PC

IM

IV

RECUEIL
23 MAR 2014

Docteur Meryem SERGHINI
MÉDECINE GÉNÉRALE
Psychothérapeute

Diplôme Universitaire de PSYCHOLOGIE Clinique
 Thérapies Cognitivo-comportementales

الدكتورة مريم السرجيني
الطب العام
معالجة نفسية

دبلوم جامعي في علم النفس السريري
 العلاج السلوكي المعرفي

Casablanca, le 28/3/2019

Rue EC ouardighui Socie.

19/10

1) Aproz 200

2) Nolifen 100g

3h, h5

3) Imodium gel.

30, 100 gel ab d'usage se separer
 6()

4) spectrum 500 mg (cm)

160,00 l.

PHARMACIE JANNIÈRE
 DOCTEUR EN PHARMACIE
 RUE BEN ARAMER LA VIKER
 CASABLANCE TEL: 05 22 61 69

h9,80

5) Plagyl 500.

1. 0 - 1

ab lml

6) Inexim 10mg

1 cp le matin ant,

142110

h36,00

Dr. Meryem BERGHINI
MEDECINE GENERALE
132, Bd. Ibn Tachfine Casa
Tél : 0522620389

Pharmacie JANDIERE
Hafida Moustakim
Docteur en Pharmacie
19, Rue Ben Aram La Ville
Casablanca Tél. 05 22 61 69



Imodium® 2 mg

lopéramide

gélule

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?
 3. COMMENT PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER IMODIUM 2 mg, gélule ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
- 1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-DIARRHEIQUE

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrhées aiguës et chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 8 ans.

Le traitement ne dispense pas de mesures diététiques et d'une réhydratation si elle est nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au lopéramide ou à l'un des autres composants de la gélule,
- en cas de sang dans les selles,
- en cas de maladie inflammatoire de l'intestin, notamment au stade aigu,
- chez l'enfant de moins de 8 ans.

LOT : 8MA049
PER : 11 2023

IMODIUM 2MG GELULE
20 Gél

P.P.V : 30DMG



FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé.

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé.

b) Composition :

Métronidazole 500mg.

Excipients : amidon de blé, povidone K 30, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 20000, pour un comprimé pelliculé.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé pelliculé, boîte de 20.

d) Classe pharmacothérapeutique :

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTÉRIENS ANTI-PARASITAIRES de la famille des nitro-5-imidazolés.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

3. ATTENTION !

a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament :

- Ce médicament ne doit jamais être utilisé dans les cas suivants :
 - allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole),
 - intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

- Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le disulfirame ou l'alcool (boissons alcoolisées, médicaments contenant de l'alcool).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Mises en garde spéciales :

- La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.

- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.

- La prise de ce comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

c) Précautions d'emploi :

- En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

- En cas de traitement prolongé, il est important de prévenir votre médecin en cas de survenue de troubles nerveux (fourmillements, difficulté à coordonner des mouvements, vertiges, convulsions).

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

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

La prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) ; le métronidazole peut en effet faussement positiver un test de Nelson.

e) Grossesse - Allaitement :

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Eviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament.

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.

f) Conducteurs et utilisateurs de machines :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions, attachés à l'emploi de ce médicament.

g) Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Amidon de blé (gluten).

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

a) Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique.

À titre indicatif, la posologie usuelle est :

- chez l'adulte : de 0,750 g/jour à 2 g/jour.

- chez l'enfant : 500 mg Dans certains cas, vi traité, qu'il présente c DANS TOUT LES CAS SI MEDECIN.

b) Mode et voie d'ad.

Voie orale.

LOT : 0MA137
PER : 06 2023

FLAGYL 500 mg

CP PEL B20

P.P.V. : 490488



INEXIUM® 40 mg, comprimé gastro-résistant

ésoméprazole

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant ?
3. COMMENT PRENDRE INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INEXIUM contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.
- Poursuite du traitement après prévention avec INEXIUM par voie hémostatique d'un ulcère gastro-duodénal.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant ?

Ne prenez jamais INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant :

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair benou al assoum roches
noires casablanca
INEXIUM

40 mg
Boîte 14

641/15DMP/21NRQ P.P.V. : 142,10 DH

6 118001 020607

APAZIDE®

Nifuroxazide

FORMES et PRESENTATIONS :

Gélule à 200 mg (jaune) : Boîte de 16 gélules sous plaquette thermoformée.

Suspension buvable à 4% : flacon de 100 ml.

COMPOSITION :

Nifuroxazide (DCI)	p.gélule	p.boîte
	200 mg	3,2 g
Excipient à effet notoire : saccharose		
Nifuroxazide (DCI)	p.c. à c.	p.flacon
	220 mg	4,4 g

INDICATIONS :

Diarrhée aiguë présumée d'origine bactérienne en l'absence de suspicion de phénomènes invasifs (altération de l'état général, fièvre, signes toxi-infectieux...).

Le traitement ne dispense pas de mesure diététique et d'une réhydratation si elle est nécessaire. L'importance de la réhydratation et sa voie d'administration (PER OS ou IV) doivent être adaptées en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités du patient (maladies associées...).

POSOLOGIE et MODE D'EMPLOI :

Voie orale.

Gélule :

Réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 6 ans.

Adulte : 4 gélules (800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

Enfant à partir de 6 ans : 3 à 4 gélules (600 à 800 mg) par jour en 2 à 4 prises.

La durée du traitement est limitée à 7 jours.

Suspension buvable :

Enfant de plus de 2 ans : 660 mg par jour, soit 3 cuillères à café par jour en 3 prises.

Le traitement ne doit pas excéder 7 jours.

CONTRE-INDICATIONS :

- Tout antécédent de réaction allergique aux dérivés du nitrofurane ou à l'un des autres constituants.
- Prématuro, nouveau-né (0 à 1 mois) et nourrisson de moins de 2 ans.

MISES EN GARDE et PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- En cas de diarrhée infectieuse avec des manifestations cliniques suggérant un phénomène invasif, une antibiothérapie par voie générale doit être envisagée.
- La prise de la gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans, car elle peut entraîner une fausse-route.
- La réhydratation peut être l'élément essentiel du traitement des diarrhées aiguës de l'enfant. Elle devra être systématiquement envisagée.

Précautions d'emploi :

Devant une diarrhée chez l'enfant, il convient d'envisager l'éventualité d'un déficit congénital en saccharase, avant de prescrire un médicament.

TABLEAU C (LISTE II)

b

82, Allée
S. B.



19,70
PPV 100H70
PER 11/03
LOT H2394

Motilium® 10 mg

dompéridone comprimés pelliculés

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

• 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est utilisé pour traiter les nausées (envie de vomir) et les vomissements chez l'adulte et l'adolescent (à partir de 12 ans et de 35 kg).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la dompéridone ou à l'un des autres composants contenus dans MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé,
- si vous avez des saignements de l'estomac ou si vous avez régulièrement des douleurs abdominales sévères ou des selles noires persistantes,
- si vous avez les intestins obstrués ou perforés,
- si vous avez une tumeur de la glande pituitaire (prolactinome),
- si vous souffrez d'une maladie modérée ou sévère du foie,
- si votre ECG (électrocardiogramme) montre un problème cardiaque appelé "allongement de l'intervalle QT corrigé",
- si vous avez eu un problème qui fait que votre cœur ne peut pas pomper assez de sang dans l'ensemble de votre corps aussi bien qu'il le devrait (affection appelée insuffisance cardiaque),
- si vous avez un problème qui entraîne une diminution du taux de potassium ou de magnésium,
- si vous avez une augmentation du taux de potassium dans votre sang,
- si vous prenez certains médicaments (voir "Prise d'autres médicaments").

Avertissements et précautions

Ce médicament n'est pas adapté aux nouveau-nés, nourissons et enfants de moins de 12 ans ni aux adolescents pesant moins de 35 kg. Si MOTILIUM est destiné à un enfant, demandez la formulation pédiatrique à votre médecin.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé si vous :

- souffrez de problèmes au foie (défaillance des fonctions du foie ou insuffisance hépatique) (voir "Ne prenez jamais MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé"),
- souffrez de problèmes aux reins (défaillance des fonctions du rein ou insuffisance rénale). Vous devez demander à votre médecin en cas de prise de ce médicament.

prenez une dose plus faible et votre médecin pourra vous aider à ajuster la dose. La dompéridone peut perturber le rythme cardiaque et provoquer des effets indésirables chez les patients de

341 40

Spectrum® 250/500/750

(Ciprofloxacin)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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

Ciprofloxacin	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 de glycol, PEG 6000.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibactérien de la famille des quinolones à usage systémique.

II. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

INDICATIONS :

La ciprofloxacin est un antibiotique de synthèse de la famille des fluoroquinolones.

Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de la ciprofloxacin. 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 de 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 où le bénéfice risque, traitement des suppurations bronchiques microbiologiques.

Situations particulières : Traitement prophylactique, Post exposition et

Les streptocoques et pneumocoques n'étant que modérément sensibles.

en première intention lorsque ce germe est suspecté. Au cours du traitement

Staphylococcus aureus, l'émergence de mutants résistants a été décrite.

Une surveillance microbiologique à la recherche d'une telle résistance.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation.

160,00