

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 travaux |
|-----------------|-------------------|---------------------|-------------|----------------------------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

| O.D.F. Prothèses dentaires | Détermination du coefficient masticatoire | Coefficient des travaux |
|-------------------------------|--|----------------------------|
| | H 25533412 21433552 | |
| | D 00000000 00000000 G | |
| | 00000000 00000000 | |
| | 35533411 11433553 | |
| | (Création, Remont, adjonction) | |
| | Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession | |
| | | |
| | | |

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

W18-345394

DATE DE DEPOT

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

| A REMPLIR PAR L'ADHERENT | | Mle 11716 |
|---|-----------------------------------|---------------------------------|
| Nom & Prénom | | Rachid Khahel |
| Fonction | Phones | |
| Mail | | |
| MEDECIN | | |
| Prénom du patient | | |
| Adhérent <input type="checkbox"/> | Conjoint <input type="checkbox"/> | Enfant <input type="checkbox"/> |
| Age | | Date |
| Nature de la maladie | | Date 1ère visite |
| S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances | | |
| Nature des actes | Nbre de Coefficient | Montant détaillé des honoraires |
| PHARMACIE | | |
| Date | | 02/06/19 |
| Montant de la facture | | 4630 |
| ANALYSES - RADIOGRAPHIES | | |
| Date | | |
| Désignation des Coefficients | Montant détaillé des Honoraires | |
| ALIAIRES MEDICAUX | | |
| Date | | |
| Nombre | | Montant détaillé des Honoraires |
| PC | IM | IV |



PHARMACIE ALAHRAM



صيدلية الأهرام

SEKKAT Rachid

Docteur en Pharmacie

FACTURE

N° 000242

Diplômé de la Faculté de Médecine

et de Pharmacie de l'U.C.L

Dr Rachid Khalid

Casablanca, le

03/06/10

DESIGNATION

Quantité

Prix
Unitaire

MONTANT

Dolostop 75

1

14,50

14,50

Flexen 75

1

3,180

3,180



Prix TOTAL

46,30

FLEXEN®

Composition :

- **Capsules molles** : Chaque capsule contient Kétoprofène 50 mg.
- **Suppositoires** : Chaque suppositoire contient Kétoprofène 100 mg.
- **Ampoules** : Chaque ampoule lyophilisée contient Kétoprofène 100 mg.
- **Gel** : 100 g contiennent Kétoprofène 2,5 g.

Présentations :

- Boîte de 20 capsules
- Boîte de 6 ampoules lyophilisées + 6 ampoules de solvant IM
- Boîte de 6 ampoules lyophilisées + 6 ampoules de solvant IV
- Boîte de 10 suppositoires
- Tube de gel 50 g - 20 g

Propriétés :

Le principe actif de FLEXEN® est l'acide (benzoyl-3 phényle)-2-propionique (D.C.I Kétoprofène), anti-inflammatoire non stéroïdien dérivé de la benzophénone. Expérimentalement il s'est montré actif non seulement sur les tests d'inflammation aiguë, mais aussi sur la polyarthrite. Il s'agit donc d'une substance à activité antirhumatismale, anti-inflammatoire et analgésique. La lyophilisation du Kétoprofène permet l'obtention de molécule active à composante antalgique dominante et l'ouverture vers une nouvelle voie d'administration du Kétoprofène : "L'usage intraveineux". FLEXEN® est pratiquement dépourvu d'effets sur les systèmes : cardio-vasculaire, respiratoire et neurovégétatif.

Indications :

Affections rhumatismales et inflammatoires :
- arthrite, polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante, goutte à la phase aiguë
- ostéo-arthroses
- bursites, tendinites, téno-synovites, synovites, capsulites
- sciatalgies, radiculites, myalgies
- contusions, entorses, luxations, déchirures musculaires
- phlébites, thrombophlébites superficielles, lymphangites
- affections douloureuses d'origines diverses : colique néphrétique, colique biliaire, douleur postopératoire etc.

Contre-indications :

Ulcère peptique à la phase active, antécédents d'ulcère peptique récidivant, dyspepsie chronique, gastroparésie, insuffisance rénale, leucopénie, thrombopénie, troubles graves de la coagulation sanguine, hypersensibilité au Kétoprofène.

Précautions :

La liaison protidique du Kétoprofène étant élevée

peut s'avérer nécessaire de réduire les doses d'anticoagulants, de diphenylhydantoïne ou de sulfamides administrés en même temps. Chez les patients dont la fonction rénale est perturbée, l'administration de Kétoprofène doit être effectuée avec grande prudence du fait que l'élimination du médicament se fait essentiellement par voie rénale, l'administration de Kétoprofène même si elle n'a pas fait observer sur le plan expérimental une toxicité embryofœtale pour des doses rapportées à celles prévues pour l'emploi clinique, n'est pas conseillé pendant la grossesse, l'allaitement et chez les enfants. Les suppositoires ne doivent pas être administrés aux patients présentant des troubles hémorroïdaires ou qui ont été atteints récemment de proctite.

Effets indésirables :

Comme avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, on peut observer des troubles, d'habitude transitoires, au niveau du tube digestif, tels que gastralgies, nausées et vomissements, diarrhée et flatulence. En particulier, si on utilise les suppositoires il peut se manifester des troubles locaux (brûlures, ténisme) et une diminution de consistance des selles. Ce n'est qu'exceptionnellement qu'on a signalé la présence d'hémorragies gastro-intestinales, dysurie transitoire, asthénie, céphalée, sensation de vertiges et exanthème.

Posologie et mode d'administration :

Le kétoprofène est dorénavant indiqué à des doses ne dépassant pas 200 mg/jour : la survenue d'effets indésirables peut être minimisée par l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes. La dose maximale journalière est de 200 mg/jour. Le rapport bénéfice/risque doit être attentivement évalué avant de commencer un traitement à une dose quotidienne de 200 mg/jour, l'utilisation de doses supérieures n'est pas recommandée.

Dolostop®

Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg, comprimé

DOLOSTOP 1000 mg, comprimé

DOLOSTOP 500 mg, comprimé effervescent sécable

DOLOSTOP 1000 mg, comprimé effervescent sécable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent sécable

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent sécable

COMPOSITION

Substance active : Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, contient 1000 mg comprimé.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient paracétamol par comprimé.

Excipients

DOLOSTOP 500 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé

· En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

· En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, DOLOSTOP doit être utilisé avec précaution.

· Dolostop 500 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium par comprimé effervescent. DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent contient 418 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Signalez que vous ou votre enfant prenez Dolostop si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

Sans objet

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU D'AUTRES ALTERNATIVES

UTILISATION

En conditions normales d'utilisation, peut être utilisée aussi qu'en cas d'allaitement.

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer le traitement.

PRECAUTIONS A CONSIDERER DES VEHICULES OU AERONEUX

EFFETS INDÉSIRABLES A EFFET NOTOIRE

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

· Malnutrition chronique

· Déshydratation

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés :

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés effervescents sécables :

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

DUREE DU TRAITEMENT

La durée du traitement est limitée:

· à 5 jours en cas de douleurs

· à 3 jours en cas de fièvre Si les douleurs persistent plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

SURDOSAGE

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.