

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des <input type="text"/> Montant des soins <input type="text"/> Début d'exécution <input type="text"/> Fin d'exécution <input type="text"/> Coefficient des travaux <input type="text"/> Montant des soins <input type="text"/> Date du devis <input type="text"/> Fin de <input type="text"/>
 DROITE GAUCHE					
O.D.F. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire			
 DROITE GAUCHE		H	25533412 21433552 00000000 00000000	G	
		D	00000000 00000000		
			35533411 11433553		
			(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		
Vise et cachet du praticien <small>mentionnant le devis</small>		Vise et cachet du praticien <small>mentionnant l'exécution</small>			
VOLET ADHERENT NOM : _____		Mle _____			
DECLARATION N° W18-347430					
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes			
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois <small>Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle</small>					

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle 668	DATE DE DEPOT / /201...
Nom & Prénom SAGITIR Ba Mohamed			
Fonction : Retraité Phones. 0663523795			
Mail			
MEDECIN Prénom du patient MR SAGITIR Boumhamed Abdelkader			
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/> Age			Date 20/05/2013
Nature de la maladie			Date 1ère visite 27/5/2013
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances 25 JUN 2019			
Nature des actes CG Montant détaillé des honoraires CG			
PHARMACIE Date 22-5-15 Hécaton			<i>Docteur M.K BENHACHEM</i> <i>47, Avenue Hassan II, Casablanca</i> <i>Tel: 0522 29 83 37 - 0522 21 00 11</i> <i>PHARMACIE ANNUAL</i> <i>Allée du Lion</i> <i>Face Radiologie</i> <i>Annual</i> <i>Casablanca</i>
Montant de la facture S 16 CG			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES Date : 20/05/19			<i>Dr. Hind ALATIWA</i> <i>Anatomo-Cyto-Pathologiste</i> <i>Centre de Pathologie Ibn Zohr</i> <i>17 Louvre Center n° 1 Angle</i> <i>Bd. Abdelloumen et Bachir Lalej</i> Casa <i>Tel: 0522 23 37 50 Fax: 0522 23 39 50</i>
AUXILIAIRES MEDICAUX Date :			<i>CACHET</i>
Nombre AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires			



Lauréat de la Faculté
de Médecine de Paris
خريج كلية الطب بباريس

Membre de l'Association
Française pour l'Etude du Foie
عضو في الجمعية الفرنسية
لدراسة الكبد

Endoscopie
التنظير الداخلي

Echographie
الفحص بالصدى

Proctologie
أمراض المخرج

الدكتور محمد كمال بن حيون

Dr M.Kamal BENHAYOUN

اختصاصي في أمراض الكبد والجهاز الهضمي

Spécialiste des Maladies du Foie et de l'Appareil Digestif

Casablanca, le 27/05/2019

Mr Saghir Bamohamed Abdelouahab

565
Prazol 20 mg

1 gél, matin et soir

568
Aximycine 1 g

1 cp, matin et soir

286
Claril 500 mg

1 cp, matin et soir

481
Flagyl 500 mg

1 cp, matin et soir

X14 jours



فلاجيل® 500 ملخ

ميترونيدازول
أقراص مغلفة

منتظمة، بواسطة تحاليل دموية.
• في حالة ملاجء ملوك، من المهم إبلاغ الطبيب في حالة ظهور اضطرابات تصيبية (تسلل، صعوبة في تنسيق الحركات، دوار، احتلات).
• في حالة الشد، لا تتردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

ثـ تفاعلات بين الأدوية ونفعاً آخر :
من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين دوائية وخاصة مع ديسولفيرام والكحول، يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلي مباشرة عن أي علاج آخر موالي.

قد يخل تناول هذا الدواء بنتائج بعض فحوص المختبر (بحث الولبيات : تريوبوتامين) قد يؤدي ميترونيدازول بالفعل إلى نتائج إيجابية عن طريق الخطأ لتفافر نيلوسون.
جـ العمل والرضاخة :
عند الحاجة، يمكن تناول هذا الدواء خارج العمل، لكن ينصح استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.
تجنبي الرضاخة خلال تناول هذا الدواء
بصورة عامة، خلال العمل أو الرضاخة، ينصح داشاً استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

حـ القيادة واستعمال الآلات
بشار الانتباه، خاصة لدى سائقى السيارات ومستعملى الآلات، إلى مخاطر الدوار، الارتباك، الهالوسيا أو الاختلالات، المرتبطة باستعمال هذا الدواء.
خـ لا تناح السوائل من الضروري معروفة من أجل استعمال دون خـ لدى بعض المرضى :
• نشا القمع (غلوتين).
4ـ كيف يجب استعمال هذا الدواء
أـ الغرغـات :
هـ هذا الدواء خاص بالبالغين والأطفال ابتداء من ست سنوات. لدى الأطفال دون ست سنوات، توجـ أشكال ملائمة أكثر.

تـ تتوقف الجرعة على السن والاستعمال العلاجي.
على سبيل المثال، العسرة العقابية هي :
• لدى البالغين : من 0.750 غ/اليوم إلى 2 غ/اليوم.
• لدى الأطفال : من 500 ملخ إلى 40 ملخ/كلغ/اليوم.
في بعض الحالات، من الضروري علاج شريكي، سواء ظهرت لديه علامات سريرية أم لا.
هي جميع الأحوال، يجب احترام وصفة الطبيب.
بـ طرقـ وكيفية الاستعمال :
عن طريق الفم.
بلع الأقراص مع الماء.

1. تعريف الدواء

أـ الاسم :
فلاجيل 500 ملخ، أقراص مغلفة

بـ المكونات :
ميترونيدازول 500 ملخ
السواغات : نشا القمع، بوديفيدون K30، ستيارات المغنيسيوم، هيربروليون، باركروجول 20000، لكل قرص مغلف.
ثـ الشكل الصيدلي وتقديم :
أقراص مغلفة، علبة 20.
ثـ الصنف الصيدلي العلاجي :
مضادات حيوية مضادة للبكتيريا مضادة الطفيليات من فئة نيترو-يميدازول.

2ـ في أي حالة أو حالات يستعمل فيها هذا الدواء
يوصى هذا الدواء في علاج بعض التعتنفات ذات جراثيم حساسة (بكتيريا، طفيليـات).

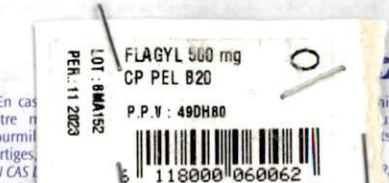
3ـ انتباـه :
أـ في أي حالة أو حالات لا يجب استعمال هذا الدواء :
• لا يجب استعمال هذا الدواء أبداً في الحالات التالية :
- حساسية تجاه الأدوية من فئة ليميدازول (فئة المضادات الحيوية التي ينتمي إليها ميترونيدازول).
- عدم تعلم أو حساسية تجاه غلوتين، بسبب توفر الدواء على نشا القمع (غلوتين).

بـ عامة ما لا يجب استعمال هذا الدواء في استعمال مشترك مع ديسولفيرام أو الكحول (متربوتوكسول، كوكايين، أدوية تحتوي على الكحول).
في حالة الشد، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

بـ تحذيرات خاصة :
• ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال هذا العلاج بسبب خطر تفاعلات مثل أحمرار الوجه، حرارة، في، تسريع النظم القلبـي.
• ينصح توقف العلاج واستئنـاط الطبيب في حالة ظهور سوء تنسيق الحركـات الإرادـية، ظهور الدوار أو الارتبـاك.
• يجب الانتبـاه عند تناول هذا الدواء إذا كنت تعانـى من اضطرابـات عصبية حادة، مزمنـة أو متزاـيدة.
• يمنع تناول هذه الأقراص لدى الأطفال قبل سن السادـسة، بسبب خطر الالـلـعـ عن طريق الخطـاـ و الاختـناقـ.
ثـ احتياطـات الاستـعمال :
• في حالة سواقة اضطرابـات دموـية، علاـج بجرعـة كبيرة وأـ أو علاـج مطـول، قد يتعـين على الطـبيب مراعـة مـكونـات الدـمـ لديكـ بـصفـة بلـعـ الأقراصـ معـ المـاءـ.

FLÄGYL® 500 mg

Métronidazole
Comprimé pelliculé.



• En cas
votre n
(toumi
vertiges,
EN CAS
MEDECIN

PER : 11/2023
LOT : 8MAY152
P.P.V : 49DH80

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20

5 118000 060062

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfiram et l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT 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/jour à 20 - 40 mg/kg/jour.
Dans certains cas, votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

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

b) Mode et voie d'administration :
Voie orale.

COMPOSITION, FORME ET PRÉSENTATION :

- CLADIA® 250 mg, Boîte de 10, 20, 30 comprimés pelliculés
Clarithromycine.....
Excipients qsp
- CLADIA® 500 mg, Boîte de 10, 20, 30 comprimés pelliculés
Clarithromycine.....
Excipients qsp

LOT : 17162 PER : 10/2022
PPV : 274,00 DH

500 mg
1 comprimé pelliculé

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE : Antibiotique de la famille des macrolides.

INDICATIONS : CLADIA® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles à la clarithromycine, notamment dans les manifestations : ORL, broncho-pulmonaires, cutanées.

CLADIA® 500 mg est également utilisé en association à un autre antibiotique (amoxicilline ou imidazolé) et un antisécrétor, pour l'éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.

POSOLOGIE : SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 500 mg/jour à 1000 mg/jour, en deux prises par jour.

Pour l'éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale, le schéma d'administration est le suivant : 500 mg de clarithromycine + 1000 mg d'amoxicilline ou 500 mg de méthronidazole ou de tinidazole + 20 mg d'oméprazole ou 30 mg de pantoprazole, pendant 7 jours matin et soir, suivi par un traitement anti-ulcèreux pendant 3 à 5 semaines supplémentaires. La posologie peut être adaptée en cas d'insuffisance rénale ou hépatique.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale. Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

DURÉE DU TRAITEMENT : Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même.

Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.
Cas particulier : la durée de traitement de certaines angines est de 5 jours.

CONTRE-INDICATIONS : Allergie aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des constituants du médicament.
Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride, mizolastine, pimozide, bêpridil, simvastatine.

EFFETS INDESIRABLES : COMME TOUS LES MÉDICAMENTS, CLADIA® EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES.

- Manifestations digestives: nausées, vomissements, douleurs d'estomac, diarrhées.
- Candidose au niveau de la bouche, lésion inflammatoire de la langue, inflammation de la bouche.
- Manifestations cutanées allergiques pouvant être exceptionnellement graves.
- Elévation de certaines enzymes du foie (transaminases) pouvant exceptionnellement provoquer une jaunisse.
- Survenue des bruits perçus par vos oreilles comme des sifflements, des bourdonnements, mais qui ne correspondent à aucun son extérieur, baisse de l'audition généralement réversible à l'arrêt du traitement, survenant avec certaines posologies pour une assez longue durée de traitement.
- Troubles de goût.
- Survenue de colorations dentaires, habituellement réversibles avec des soins dentaires.
- Inflammations des reins.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI : Prévenez votre médecin en cas :

- de maladie du foie ou des reins,
- de baisse de votre audition ou de survenue de bruits perçus par vos oreilles comme des sifflements, des bourdonnements, mais qui ne correspondent à aucun son extérieur. Dans ce cas, votre médecin devra adapter la posologie de votre traitement et vous faire pratiquer un examen de l'audition.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES : AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE : CLADIA® est déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

ALLAITEMENT : L'allaitement est en général possible, mais vous devez interrompre l'allaitement ou le médicament, si le nouveau-né présente des troubles digestifs. Si le nouveau-né que vous allaitez est traité par du cisapride, ce médicament est contre-indiqué.

CONDITIONS DE DELIVRANCE ET DE CONSERVATION : Liste I : Tableau A - A ne délivrer que sur ordonnance
A conserver à une température inférieure à 25°C - Tenir hors de la portée des enfants.

Prazol® 20 mg

oméprazole

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 docteur ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous n'êtes pas sûr dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI)

Excipients qsp

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéruse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Desophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

PPV : 96DH00
PER : 09/21
LOT : I374-1



AXIMYCINE®

(Amoxicilline)

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 1 g
- Comprimés dispersibles à 500 mg
- Comprimés dispersibles à 250 mg
- Gélules à 500 mg
- Granulés à 250 mg
- Poudre pour suspension à 250 mg et 500 mg
- Injectable à 250 mg, 500 mg
- Injectable à 1 g

COMPOSITION

Comprimés dispersibles à 1 g

Amoxicilline 1,000 mg (sous forme de t)

Excipient q.s.p.

Comprimés dispersibles à 500 mg

Amoxicilline 500 mg (sous forme de t)

Excipient q.s.p.

Comprimés dispersibles à 250 mg

Amoxicilline 250 mg (sous forme de t)

Excipient q.s.p.

.....1 comprimé

Gélules

Amoxicilline 500 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p.1 gélule

Granulé

Amoxicilline 250 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p.1 sachet

Poudre pour suspension à 250 mg / 5 ml sans sucre

Amoxicilline 250 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p. une cuillère-mesure de 5 ml de suspension reconstituée

Poudre pour suspension à 500 mg / 5 ml sans sucre

Amoxicilline 500 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p. une cuillère-mesure de 5 ml de suspension reconstituée

Injectable

Amoxicilline (sous forme de sel de sodium) :

- Flacon de poudre dosé à 1000 mg + ampoule de 5 ml de solvant I.M. à base d'alcool benzyllique 3%

- Flacon de poudre dosé à 500 mg + ampoule de 5 ml de solvant I.M. à base d'alcool benzyllique 3%

- Flacon de poudre dosé à 250 mg + ampoule de solvant eau ppI 3 ml

PHARMACODYNAMIE

L'amoxicilline est un antibiotique de la famille des bétalactamines du groupe des aminopénicillines (Pénicilline A). Sa stabilité en milieu acide et son absorption digestive rapide et complète rendent son administration orale plus avantageuse par rapport aux ampicillines.

L'amoxicilline présente en plus du spectre de la pénicilline G, une activité propre vis-à-vis de certaines bactéries à gram négatif en raison d'une meilleure pénétration. Elle a un effet bactéricide.

- Pneumocoques, clostridium, listeria monocytogenes, streptocques, entérobactéries

- Meningocoques, gonocoques, colibacilles, protéus mirabilis, salmonelles, Helicobacter pylori, vibrio cholerae, bordetella pertussis, haemophilus influenzae, E. coli, shigelles

PHARMACOCINÉTIQUE

- Les concentrations sériques sont variables selon la voie d'administration.

L'amoxicilline a une meilleure résorption que l'ampicilline.

Le coefficient d'absorption digestive est de 90%. Son absorption au niveau du duodénum n'est pas modifiée par le contenu gastrique. Le pic sérique est atteint en 1h30 à 2h : pour une dose orale de 500 mg, il est de 7 à 10 µg/ml et de 13 à 15 µg/ml pour une prise de 1 g. Le pic sérique est plus précoce par voie I.M. puisqu'on l'atteint en 30 mn à 1h.

- La demi-vie sérique d'élimination d'Amoxicilline est de 60 mn.

- La liaison aux protéines sériques est de 17%.

- L'amoxicilline diffuse dans tous les tissus et milieux biologiques : ceci pourrait être lié à un coefficient de liaison protéique peu élevé (17%). L'amoxicilline est présente aux taux thérapeutiques dans : le tissu lymphatique, L.C.R., les produits de sécrétions bronchiques, la salive, les larmes, la sueur, le tissu amygdalien, l'oreille, l'os.

- L'amoxicilline traverse la barrière placentaire, gagne la circulation fœtale et se concentre dans le liquide amniotique. Elle passe dans le lait maternel. L'élimination biliaire est de 5 à 10 %.

La fraction non absorbée est éliminée par voie intestinale sous forme inactivée.

INDICATIONS

Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacologiques de la molécule :

- En traitement initial des :

- Pneumopathies aiguës ;

- Surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques ;

- Infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques ;

Infections urinaires :

- Infections génitales masculines et infections gynécologiques ;

- Infections digestives et biliaires ;

- Maladie de Lyme : traitement de la phase primaire (érythème chronique migrant) et de la phase primo-secondaire (érythème chronique migrant associé à des signes généraux : asthénie, céphalées, fièvre, arthralgies...)

- Eradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcérante gastroduodénale (après preuve endoscopique de la lésion et de l'infection), en association à un autre antibiotique (clarithromycine ou imidazolé) et à un antisécrétore ;

- En traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies ;

- En traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

• La voie orale : est réservée aux infections de gravité moyenne à des posologies :

- de 1,5 à 2 g/j en 2 à 3 admissions quotidiennes chez l'adulte

- de 50 à 100 mg/kg/j en 3 prises chez l'enfant

Cas particuliers :

- Pneumopathies aiguës : 3 g/24 h, soit 1 g toutes les 8 heures pendant 8 jours

- Maladie de Lyme : 4 g/24 h, soit 1 g toutes les 6 heures

- Endocardites et septicémies (relais de la forme injectable) : 4 g à 6 g/24 h en au moins 3 prises

• La voie parentérale : est réservée aux infections sévères et aux traitements des infections méningées à des posologies plus importantes :

- chez l'adulte : 6 à 12 g/j

- chez l'enfant : 200 à 300 mg/kg/j

- chez le nouveau-né : 100 mg/kg/j

Les doses seront fractionnées en 3 à 6 fois/j.

Ces posologies doivent être réduites en cas d'insuffisance rénale en diminuant de moitié les doses si la clairance de la créatinine est de 10 à 15 ml/min et en effectuant des dosages sériques lorsque de fortes posologies sont nécessaires.

La forme comprimé dispersible à 1 g est réservée à l'adulte. Les comprimés peuvent être avalés tels quels avec un verre d'eau, ou mis en suspension dans 1/2 verre d'eau.

Préparation de la suspension :

Ajouter de l'eau minérale non gazeuse ou de l'eau bouillie refroidie jusqu'au trait de jauge. Agiter, compléter avec de l'eau jusqu'au trait de juge puis agiter de nouveau.

La suspension reconstituée doit être conservée au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C).

Elle est stable jusqu'à 14 jours de conservation à +8°C.

Agiter avant chaque utilisation.

CONTRE INDICATIONS

L'amoxicilline est contre indiquée chez les malades allergiques aux bêta-lactamines, lors de la mononucléose infectieuse en raison de la fréquence élevée d'éruption cutanée.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Les inhibiteurs de la synthèse de l'acide urique tel l'allopurinol sont susceptibles d'accroître les risques de réactions cutanées et cette association doit être déconseillée.

Examens paracliniques :

À de très fortes concentrations l'amoxicilline tend à :

- Diminuer les résultats des dosages de la glycémie

- Interférer dans les déterminations du taux des protides totaux du serum par réaction colorée

- Donner une réaction colorée faussement positive dans les dosages de la glycémie par la méthode semi-quantitative colorimétrique.

EFFETS INDESIRABLES

- Eruption cutanée maculo-papulaires précoces et transitoires

- Nausées, vomissements, diarrhées

- L'augmentation des transaminases serait en relation avec le mode d'administration (voie I.M.)

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Comprimés dispersibles 1 g : 0,72 mg de sodium par comprimé

Comprimés dispersibles 500 mg : 0,36 mg de sodium par comprimé

Comprimés dispersibles 250 mg : 0,18 mg de sodium par comprimé

Granulé : saccharose 1,730 g par sachet

Poudre pour suspension : aspartam

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca



CENTRE DE PATHOLOGIE IBN ZOHR

Dr. Hind ALATAWNA

DEMANDE D'EXAMEN ANATOMO-CYTOPATHOLOGIQUE

Ordonnance du Docteur

26/5/2019

Nom et prénom :

M.Saghir

Mr Mme Mlle ENF

Age :

BaDahmed

Alidel ouahhab

Référence :

Siège et nature du prélèvement :

Cytologie :

- Frottis de dépistage : Vagin Exocol Endocol Endomètre

- Date des dernières règles :

- Traitements éventuels :

Renseignements cliniques et paracliniques :

Radiographies :

Docteur M.K. BENHAYOUN
Hépato-Gastrique - Angue

47, Avenue Hassan II

Tél: 0522 20 89 37

Signature

Dr. Hind ALATAWNA
Anatomo-Cyto-Pathologiste
Centre de Pathologie Ibn Zohr
17 Louvre center n° 1 Angle
Bd. Abdelmoumen et Bachir Laleej Casa
Tel: 0522 23 37 50 Fax: 0522 23 39 50



CENTRE DE PATHOLOGIE IBN ZOHR

مختبر تشريح الخلايا والأنسجة ابن زهر

Dr. Hind ALATAWNA

Casablanca, le 20/05/2019

Nom & Prénom : SAGHIR BAMOHAMMED ABDELOUAHAB
Référence : H90520331
Date réception : 20/05/2019

FACTURE N° 19/1849

Nature du prélèvement	Cotation	Montant TTC
Histologie		600,00 Dhs
Biopsies gastriques		

Arrêtée la présente facture à la somme de Six cents Dirhams

Signé :

Dr. Hind ALATAWNA
Anatomo-Cyto-Pathologiste
Centre de Pathologie Ibn Zohr
17 Louvre Center n° 1 Angle
Bd. Abdelmoumen et Bachir Laleej Casa
Tel: 0522 23 37 50 Fax: 0522 23 39 50

Patente N° 34 70 83 72

ICE : 001864938000053

INPE : 091151944

17, Louvre Centre, Angle Bd Abdelmoumen et Rue Bachir El Alj, App : N° 1
(Tramway, Station Abdelmoumen) - Casablanca

Tél. : 05 22 23 37 50 - Fax : 05 22 23 39 50 - Email : patho.ibnzohr@gmail.com



CENTRE DE PATHOLOGIE
IBN ZOHR

CENTRE DE PATHOLOGIE IBN ZOHR

مركز تشريح الخلايا والأنسجة ابن زهر

Dr. Hind ALATAWNA

RECU LE : 20/05/2019
EDITE LE : 23/05/2019

NOM & PRENOM : SAGHIR BAMOHAMMED
ABDELOUAHAB
PRESCRIPTEUR : DR BENHAYOUN
Age : 00 ANS
N/REF : H90520331

Nature du prélèvement : Biopsies gastriques

Renseignements cliniques : HP ?

COMPTE RENDU

Reçu deux flacons :

I : Petit polype pré-pylorique

Il comporte 3 fragments biopsiques, mesurant entre 0,2 et 0,3 cm, inclus en totalité et examinée sur plusieurs niveaux de coupe.

Il montre une muqueuse gastrique polypoïde présentant des cryptes hyperplasiques associés à une importante hyperplasie fœvéolaire. Les cryptes sont allongés branchés tapissées par un revêtement éosinophile hypercrine sans signes de dysplasie. Le chorion est fibreux, siège d'un infiltrat inflammatoire modéré fait essentiellement de plasmocytes et de lymphocytes avec quelques polynucléaires neutrophiles. Quelques fibres musculaires ascensionnent dans le chorion.

Il n'est pas vu de prolifération tumorale.

II : Antre :

Il comporte 4 fragments mesurant entre 0,2 et 0,3cm. Ils sont inclus en totalité et examinés sur des niveaux de coupe étagés.

La muqueuse gastrique de type antral montre un volume glandulaire global qui semble conservé.

Les structures épithéliales de surface et glandulaires sont partout normosécrétantes et bien différenciées, sans lésion dysplasique ou métaplasique.

Le chorion fibreux abrite un infiltrat inflammatoire d'intensité légère, polymorphe, composé essentiellement de lymphocytes et de plasmocytes associés à de rares neutrophiles. Il n'a pas été vu d'exocytose à polynucléaires au sein du revêtement des glandes.

La coloration du Giemsa montre d'HP rare (+).

CONCLUSION :

I-Polype : Aspect morphologique d'un polype gastrique hyperplasique.

Absence de signes de dysplasie.

II-Antre : Gastrite chronique antrale légère, non atrophique, à activité minime, sans dysplasie ni métaplasie. Présence d'HP rare (+).

Signé : Dr. Hind ALATAWNA

17, Louvre Center, Angle Bd Abdelmoumen et Rue Bachir El Alj, App : N° 1
(Tramway, Station Abdelmoumen) Casablanca

Tél : 05 22 23 37 50 - 06 66 39 39 60 Fax : 05 22 23 39 50

E-mail : patho.ibnzohr@gmail.com - ICE : 001864938000053