

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													
	<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		
	H													
	25533412	21433552												
00000000	00000000													
00000000	00000000													
35533411	11433553													
(Création, Remont, adjonction)														
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession														

Visa et cachet du praticien
présentant le devis

Visa et cachet du praticien
présentant l'exécution

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		
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		



W18-347430

DATE DE DEPOT

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

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle	668
Nom & Prénom		SAGHIR BA Mohamed	
Fonction :	Retraité	Phones :	0663523795
Mail			
MEDECIN	Prénom du patient		
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age		
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	
C		C	
PHARMACIE	Date		
Montant de la facture	516.00		
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date : 20/05/19	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
	600.00		
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date :	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV

ACCUSE
29 JUN 2019

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

Dr. M.K. PENHAYOUN
Stro - Exp. - Log. 17, Avenue Hus - II
n°522 70 00 00 - Cas. mar

PHARMACIE ANNUAL
Allée du Lion
Face Radiologie
Annuel
Casablanca

Dr. M.K. PENHAYOUN
Stro - Exp. - Log. 17, Avenue Hus - II
n°522 70 00 00 - Cas. mar



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

Casablanca, le 27/05/2019

Mr Saghir Bamohamed Abdelouahab

Prazol 20 mg

1 gél, matin et soir

Aximycine 1 g

1 cp, matin et soir

Claril 500 mg

1 cp, matin et soir

Flagyl 500 mg

1 cp, matin et soir

x 14 jours

Docteur M.K. BENHAYOUN
Hépat-Gastro-Entérologue
47, Avenue Hassan II
Tél: 0522 20 89 37 - Casablanca





فلاجيل® 500 ملغ

ميترونيدازول
أقراص مغلفة

منتظمة، بواسطة تحاليل دموية.

• في حالة علاج مطول، من المهم إبلاغ الطبيب في حالة ظهور اضطرابات عصبية (تشنج، صعوبة في تنسيق الحركات، دوار، اختلاجات).

في حالة الشك، لا تردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

ث تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى:
من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، وخاصة مع ديسوليفيرام والكحول، يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلي مباشرة عن أي علاج آخر موازي.

قد يخل تناول هذا الدواء بنتائج بعض فحوص المختبر (بحث اللولبيات : تريبونما): قد يؤدي ميترونيدازول بالفعل إلى نتائج إيجابية عن طريق الخطأ لاختبار نيلسون.

ج الحمل والرضاعة:
عند الحاجة، يمكن تناول هذا الدواء خلال الحمل. لكن ينبغي استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

تجنبني الرضاعة خلال تناول هذا الدواء.
بصفة عامة، خلال الحمل أو الرضاعة، ينبغي دائما استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

ح القيادة واستعمال الآلات
بقار الانتباه، خاصة لدى سائقي السيارات ومستعملي الآلات، إلى مخاطر الدوار، الارتباك، الهلوسة أو الاختلاجات، المرتبطة باستعمال هذا الدواء.

خ: لا تاحة السواغات من الضروري معرفتها من أجل استعمال دون خطر لدى بعض المرضى:

نشا القمح (غلوتين).
4. كيف يجب استعمال هذا الدواء:
أ. الجرعات:

هذا الدواء خاص بالبالغين والأطفال ابتداء من ست سنوات. لدى الأطفال دون ست سنوات، توجد أشكال ملائمة أكثر.

تتوقف الجرعة على السن والاستعمال العلاجي.
على سبيل البيان، الجرعة الاعتيادية هي:
• لدى البالغين: من 0.750 غ/ اليوم إلى 2 غ/ اليوم،
• لدى الأطفال: 500 ملغ إلى 20 - 40 ملغ/كلغ/ اليوم.

في بعض الحالات، من الضروري علاج بتركيز، سواء ظهرت لديه علامات سريرية أم لا.

على جميع الأحوال، يجب احترام وصفة الطبيب.
ب طريقة وكيفية الاستعمال:
عن طريق الفم.
بلغ الأقراص مع الماء.

1. تعريف الدواء

أ. الاسم:

فلاجيل 500 ملغ، أقراص مغلفة

ب. المكونات:

ميترونيدازول
السواغات: نشا القمح، بوقيدون K30، ستيرات المغنيسيوم، هيدروميلون، ماكروجول 20000، لكل قرص مغلف.

ث الشكل الصيدلي والتقديم:

أقراص مغلفة، علية 20.

ث الصنف الصيدلي العلاجي:

مضادات حيوية مضادة للبكتيريا مضادة الطفيليات من فئة نيترو

5- إيميدازول.

2 في أية حالة أو حالات يستعمل فيها هذا الدواء

يوصف هذا الدواء في علاج بعض التلغفات ذات جراثيم حساسة (بكتيريا، طفيليات).

3 انتباه!

أ. في أية حالة أو حالات لا يجب استعمال هذا الدواء:

• لا يجب استعمال هذا الدواء أبدا في الحالات التالية:
- حساسية تجاه الأدوية من فئة إيميدازول (فئة المضادات الحيوية التي ينتمي إليها ميترونيدازول)،
- عدم تحمل أو حساسية تجاه غلوتين، بسبب توفر الدواء على نشا القمح (غلوتين).

• عامة ما لا يجب استعمال هذا الدواء في استعمال مشترك مع ديسوليفيرام أو الكحول (مشروبات كحولية، أدوية تحتوي على الكحول).

ب. في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

في تحذيرات خاصة:

• ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال هذا العلاج بسبب خطر تفاعلات مثل احمرار الوجه، حرارة، قيء، تسرع النظم القلبي.

• ينبغي توقف العلاج واستشارة الطبيب في حالة ظهور سوء تنسيق الحركات الإرادية، ظهور الدوار أو الارتباك.

• يجب الانتباه عند تناول هذا الدواء إذا كنت تعاني من اضطرابات عصبية حادة، مزمنة أو متزايدة.

• يمنع تناول هذه الأقراص لدى الأطفال قبل سن السادسة، بسبب خطر البلع عن طريق الخطأ والاختناق.
ث احتياطات الاستعمال:
• في حالة سوابق اضطرابات دموية، علاج بجرعة كبيرة و/أو علاج مطول، قد يفعين على الطبيب مراقبة مكونات الدم لديك بصفة

FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé.

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 pharmaco-thérapeutique:

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

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 imidazoles (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 avoir 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 votre r (fourmil vertiges, EN CAS L MEDECI

• Interactions médicamenteuses et autres interactions:
AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MEDECIN OU À 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

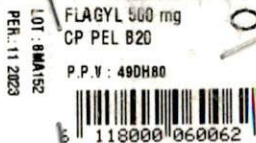
a) Posologie:

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 À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.
b) Mode et voie d'administration:
Voie orale.



COMPOSITION, FORME ET PRESENTATION :

- CLADIA® 250 mg, Boite de 10, 20, 30 comprimés pelliculés
Clarithromycine.....
Excipients qsp.....
- CLADIA® 500 mg, Boite 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 imidazole) et un antisécrotoire, 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 métronidazole ou de tinidazole + 20 mg d'oméprazole ou 30 mg de pantoprazole, pendant 7 jours matin et soir, suivi par un traitement anti-ulcéreux 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, bédridil, simvastatine.

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

- 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.
- élévation 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 PRECAUTIONS 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 DOUTE, 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 doute, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas 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.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol[®] 20 mg :

Oméprazole (DCI)

Excipients qsp

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- 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 grosseur 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 ulcéreuse 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.

- Oesophagite 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: 1374-1



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

Boîtes de 14 et 24 comprimés
Boîtes de 16 et 24 comprimés
Boîtes de 12 et 20 comprimés
Boîtes de 16 et 24 gélules
Boîte de 16 sachets
Flacons de 12 doses et de 20 doses
Boîte unitaire

COMPOSITION

Comprimés dispersibles à 1 g

Amoxicilline 1,000 g (sous forme de tr

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 benzyle 3%

- Flacon de poudre dosé à 500 mg + ampoule de 5 ml de solvant I.M. à base d'alcool benzyle 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 bêta-lactamines 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 applications.

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, streptocoques, entérocoques

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

PHARMACOCINETIQUE

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

- L'amoxicilline a une meilleure absorption 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.

- Excrétion : l'élimination se fait essentiellement par voie urinaire ; 66% de la dose injectée par voie I.V. sont retrouvés dans les urines de 24 heures.

- 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 ulcéreuse gastroduodénale (après preuve endoscopique de la lésion et de l'infection), en association à un autre antibiotique (clarithromycine ou imidazole) et à un antisécrétoire ;

- 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 administrations 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 des 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 jauge 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 :

A de très fortes concentrations l'amoxicilline tend à :

- Diminuer les résultats des dosages de la glycémie

- Interférer dans les déterminations du taux des protéides totaux du sérum par réaction colorée

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

EFFETS INDESIRABLES

- Eruptions cutanées 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 NOIRRE

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

100401F56049P131101



CENTRE DE PATHOLOGIE IBN ZOHR

Dr. Hind ALATAWNA

DEMANDE D'EXAMEN ANATOMO-CYTOPATHOLOGIQUE

Ordonnance du Docteur : 20 5 2019

Nom et prénom : Mr Saghi Mr ☐ Mme ☐ Mlle ☐ ENF ☐

Age : Barzouhamed Abdelouahab

Référence :

Siège et nature du prélèvement :

Cytologie :

- Frottis de dépistage : Vagin ☐ Exocol ☐ Endocol ☐ Endomètre ☐

- Date des dernières règles :

- Traitements éventuels :

Renseignements cliniques et paracliniques : Examen

Radiographies : ② + Hg ?

Docteur M.K. BENHAYOUN

Hépat - Gastro - 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
Tél: 0522 23 37 50 Fax: 0522 23 39 50



CENTRE DE PATHOLOGIE
IBN ZOHR

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		
Biopsies gastriques		600,00 Dhs

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 Laalej Casa
Tél: 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

RECULE	: 20/05/2019	NOM & PRENOM	: SAGHIR BAMOHAMMED
EDITELE	: 23/05/2019	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 foveolaire. Les cryptes sont allongés branchés tapissés 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-Aïj, 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