

# 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des travaux															
				Montant des soins															
				Début d'exécution															
				Fin d'exécution															
<b>O.D.F.</b> Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux															
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></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) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Date du devis																
			Fin de l'exécution																

W14-014768

DATE DE DEPOT

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle : 2093			
Nom & Prénom AKKA Mustapha					
Fonction : Retraité	Phones				
eMail					
<b>MEDECIN</b>		Prénom du patient MUSTAPHA			
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age	Date : 07/09/13			
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					
<table border="1"> <tr> <td>2</td> <td>1</td> <td>100 DHS</td> </tr> </table>			2	1	100 DHS
2	1	100 DHS			
<b>PHARMACIE</b>		Date : 07/09/13			
Montant de la facture					
* 94.00 *					
<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>		Date :			
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires				
<b>AUXILIAIRES MEDICAUX</b>		Date :			
Nombre		Montant détaillé des Honoraires			
AM	PC	IM			
		IV			

Dr. ABBOUR Mohamed  
 Médecine du Sport  
 022 21 55 21 / 06 66 42 28

**PHARMACIE ATTIOUI**  
 Dr. El Khouk, Rue 1, N° 10, 111 Chouk  
 Casablanca - Tél. : 06 22 52 08 42

Docteur ABBOUR Mohamed

Médecine Générale

Titulaire du diplôme Universitaire

de médecine du Sport de Rennes en France

Medecin agréé pour la délivrance des certificats  
medicaux pour l'obtention du permis de conduire

الدكتور عبور محمد

الطب العام

حائز على شهادة جامعية في الطب الرياضي

برين بفرنسا

طبيب مرخص لمنح الشواهد الطبية

للحصول على رخصة السياقة

Casablanca, le



60.00

AZ 500



34.00

EUMOXOL



1 cas 3x (une  
après les repas.

94.00

Docteur ABBOUR Mohamed  
Médecine Générale  
Médecine du Sport  
Bd Baghdad, 177 Bis - Ca  
- GSM: 067.28  
- 022 21.55.27

177. مكرر شارع بغداد ( أمام الخيرية الإسلامية ) - الهاتف المحمول : 06 74 45 11 90

177, Bis Bd Baghdad Aïn Chock - Gsm : 06 74 45 11 90

(En face de la maison de bienfaisance Aïn Chock) - Casablanca



# EUMOXOL®

Ambroxol chlorhydrate

## Formes et présentations :

Solution buvable à 0,3 % : Flacon de 125 ml et flacon de 250 ml

## Composition :

Ambroxol chlorhydrate (DCI)

Excipients q.s.p

## Propriétés :

L'ambroxol chlorhydrate possède d'importantes propriétés :  
Il stimule, par son action sur la cellule, la production d'un mucus plus mobile.  
Il augmente l'activité ciliaire.

## Indications :

Affections aiguës et chroniques de l'appareil respiratoire ou altérée de mucus, notamment au cours des bronchites asthmatiques, bronchiectasies, poussées aiguës des bronchites chroniques, bronchite chronique.

## Contre-indications :

- Antécédents de réactions d'hypersensibilité à l'ambroxol chlorhydrate
- Nourrisson de moins de 2 ans

## Effets indésirables :

- Possibilité de survenue de troubles gastro-intestinaux mineurs à type de nausées, vomissements, gastralgies, cédant rapidement à la diminution de la posologie.
  - Des cas de réactions cutanéo-muqueuses à type d'érythème, de rash, de prurit, d'urticaire, des manifestations anaphylactoides avec survenue de choc et œdème de Quincke qui ont été d'évolution favorable dans les cas rapportés.
- Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

## Mises en garde et précautions d'emploi :

L'association d'un mucomodificateur bronchique avec un antitussif et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.  
Grossesse/Allaitement : En cas de grossesse ou d'allaitement, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## Posologie et mode d'emploi :

Selon prescription médicale.

### Adulte :

La posologie moyenne de chlorhydrate d'ambroxol est de 90 mg par jour en 2 prises, soit 1 cuillère à soupe (15 ml), 2 fois par jour.

### Enfant :

2 à 5 ans : 1/2 cuillerée à café 3 fois par jour  
Plus de 5 ans : 1 cuillerée à café 3 fois par jour

**Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.  
Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.**



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5  
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

A 19581 Fleximat

Sirop 0,3%

34.00

# AZ®

## Azithromycine

### FORMES ET PRÉSENTATIONS :

- Comprimés 500 mg - Boîte de 3 sous plaquette thermoformée Alu/PVC.
- Gélules 250 mg - Boîte de 6 sous plaquette thermoformée Alu/PVC.
- Poudre pour suspension buvable 200 mg /5 ml - Flacons de 15 et 30 ml.

### COMPOSITION :

- AZ® Comprimés 500 mg :**
  - Azithromycine (sous forme dihydrate).....500 mg
  - Excipient QSP.....1 comprimé
  - Excipients à effet notoire : Lactose.
- AZ® Gélules 250 mg :**
  - Azithromycine (sous forme dihydrate).....250 mg
  - Excipient QSP.....1 gélule
  - Excipients à effet notoire : Lactose.
- AZ® Poudre pour suspension buvable :**
  - Azithromycine (sous forme dihydrate).....200 mg
  - Excipient QSP.....5 ml
  - Excipients à effet notoire : Saccharose - Parahydroxybenzoate de méthyle.

### PROPRIÉTÉS :

**Antibactérien à usage systémique (anti-infectieux).**  
Antibiotique de la famille des macrolides, classe des azalides, Code ATC : J01FA10.

### INDICATIONS :

Traitement des infections dues aux germes définis comme sensibles :

- AZ® comprimés 500 mg et gélules 250 mg :**
  - Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé.
  - Surinfections des bronchites aiguës.
  - Exacerbations des bronchites chroniques.
  - Infections stomatologiques.

### AZ® Poudre pour suspension buvable :

- Angines à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé, chez l'enfant à partir de 3 ans.

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

### CONTRE-INDICATIONS :

#### Absolues :

- Enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route par les comprimés et les gélules.
- Antécédents de réaction allergique à l'azithromycine ou à tout autre macrolide ou à l'un des composants de AZ®.
- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

#### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

##### Adulte : AZ® comprimés 500 mg et gélules 250 mg :

- Angines, infections stomatologiques : 500 mg par jour pendant 3 jours.
- Surinfections des bronchites aiguës, exacerbations des bronchites chroniques : 500 mg le premier jour puis 250 mg les 4 jours suivants. La durée du traitement sera de 5 jours.\*

\*Pas de modification de posologie chez le sujet âgé.

##### Enfant : AZ® Poudre pour suspension buvable :

- 20 mg/kg/jour, en une prise unique journalière, sans dépasser la posologie adulte (500 mg/jour), pendant 3 jours.

#### MODE D'ADMINISTRATION :

- Les comprimés et gélules peuvent être pris pendant ou en dehors des repas en une prise unique journalière.
- Le traitement se déroule sur 3 jours consécutifs avec une seule prise par jour.
- La suspension buvable peut être administrée pendant ou en dehors des repas.

Administrer uniquement après reconstitution de la suspension : Préparation de la suspension : remplir le doseur avec de l'eau minérale jusqu'au trait de jauge (9ml/suspension 15 ml et 18 ml/suspension 30 ml). Ajouter l'eau à la poudre présente dans le flacon préalablement secoué. Bien mélanger jusqu'à obtention d'une suspension homogène.

#### MISES EN GARDE/PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Il n'est pas utile d'ajuster la posologie chez les patients atteints d'une insuffisance rénale légère.
- Prudence chez les patients présentant une clairance de la créatinine inférieure à 40 ml/min.
- Aucun ajustement de la posologie n'est recommandé chez les patients avec une insuffisance hépatique moyenne à modérée.
- La prescription d'azithromycine n'est pas recommandée chez les patients avec une insuffisance hépatique importante ni chez les patients atteints de cholestase sévère.

— Cerveaux, érythromycine et d'autres macrolides, de rares réactions allergiques graves à type d'œdème de Quincke et de réactions anaphylactiques ont été rapportées.

— En raison de la présence de saccharose dans la suspension, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, de déficit en sucrose-isomaltase.

— La suspension AZ® contient du saccharose. En tenir compte.

### GRANDS SEUX ET ALLAITEMENT :

**Grossesse :**  
— Est évaluable, par précaution, de l'azithromycine au cours du 1er trimestre.

— En raison du bénéfice attendu, peut être envisagée à la 2ème et 3ème grossesse si pas utiliser l'ess. Azithromycine si grossesse si

**Allaitement :**  
— Chez la femme allaitante, que tous les médicaments passent dans le lait maternel.

En cas de doute, demander conseil au pharmacien.

AZ® est un médicament pour enfants.

### EFFETS INDESIRABLES :

Possibilité de survenue de :

- Candidose.
- Thrombocytopénie.
- Réactions d'hypersensibilité, exceptionnellement œdème de Quincke.

- Rares cas d'agressivité, nervosité, agitation et anxiété.
- Sensations vertigineuses, rares cas de convulsions.
- Rares cas de dysgueusies et/ou dysosmie pouvant aller jusqu'à l'agnosie et/ou l'anosmie.
- Rares cas de troubles de l'audition avec acouphène ou surdité, réversibles dans la majorité des cas.
- Rares cas d'allongement de l'intervalle QT et de torsades de pointes.

- Nausées, vomissements, dyspepsie, diarrhée (rarement sévère), gêne abdominale, pancréatite, rares cas de colites pseudomembraneuses.
- Augmentation des enzymes hépatiques réversible à l'arrêt du traitement.
- Rares cas de nécrose hépatique et d'insuffisance hépatique.
- Des cas isolés d'hépatite cholestastique.
- Rash cutané, photosensibilité, urticaire, prurit.
- Arthralgies.

### TOUT EFFET INDESIRABLE SURVENU LORS DU TRAITEMENT DOIT ÊTRE SIGNALÉ AU MÉDECIN TRAITANT OU AU PHARMACIEN.

#### SURDOSAGE :

Conduite à tenir : lavage gastrique et traitement symptomatique.

#### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

##### Contre-indiquées :

- Cisapride.
- Dihydroergotamine.
- Ergotamine.

##### Déconseillées :

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle dopaminergiques (bromocriptine, cabergoline, lisuride, pergolide).
- Colchicine.
- Agonistes dopaminergiques (bromocriptine, cabergoline, pergolide).

##### Nécessitant des précautions d'emploi :

- Ciclosporine. Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide.
- Anticoagulants oraux. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant le traitement par le macrolide et après son arrêt.

### EFFET SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES ET À UTILISER DES MACHINES :

Il n'existe pas de données à ce sujet.

#### CONSERVATION :

- Poudre pour suspension : conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
- Après reconstitution de la suspension : conserver au maximum 5 jours à une température ne dépassant pas 25°C.
- Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

#### DELIVRANCE : uniquement sur ordonnance.

#### Liste I

- AZ® Comprimés 500 mg Bte/3 : AMM N : 149DMP/21/NRQ.
- AZ® Gélules 250 mg Bte/6 : AMM N : 1672DMP/21/NNP.
- AZ® Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml - Flacon de 15 ml : AMM N : 1673DMP/21/NNP.
- AZ® Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml - Flacon de 30 ml : AMM N : 43/05DMP/21/NNP.

Révision : Janvier 2018.

Ajdr 02/18  
NAZZD9VFA01



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA  
Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc