

harmacie Lycée Mohamed 5

DR. LAHLOU MOHAMED

0522854395

28 bis , Rue Salanique (Angle Rue de Rome), Casablanca

114897



Facture N° 20220520-583

Date de vente : 20/05/2022
Médecin traitant :

MME HLILA HAKIMA

CASA, Maroc

Handwritten signature and stamp:
RC : 318383 - IF : 15221985
Tél : 05 22 85 43 95
Fax : 05 22 81 53 31
Angle Rue de Rome Casa
28, Bis Rue Salanique
Dr. Mohamed LAHLOU
LMV

Produit	Qté.	P.U	TVA	Total
CELLCEPT CO 500MG B50 COMP PELLI	8	915,00	Exonéré (0.00%)	7 320,00
PROGRAF CO 1MG B100 GELULES	2	1 630,00	Exonéré (0.00%)	3 260,00

Handwritten signature and date:
06-01-17 86-50

PHARMACIE LMV
Dr. Mohamed LAHLOU
28, Bis Rue Salanique
Angle Rue de Rome Casa
Tél : 05 22 85 43 95
Fax : 05 22 81 53 31
RC : 318383 - IF : 15221985

Total HT	10 580,00 DHS
TVA	0 DHS
Total	10 580,00 DHS

Arrêté la présente facture à la somme de : dix mille cinq cent quatre-vingts DHS



PHARMACIE LMV
Dr. Mohamed LAHLOU
28, Bis Rue Salanique
Angle Rue de Rome Casa
Tél : 05 22 85 43 95
Fax : 05 22 81 53 31
RC : 318383 - IF : 15221985

IF : 15221985 TP : 34465067 RC : 318383 ICE : 000510436000085 INPE : 092040492

Tel : 0522854395 RIB : SG : 022780000186002765227974

Adresse : 28 bis , Rue Salanique (Angle Rue de Rome), Casablanca



IBN ROCHD
Casablanca

Royaume du Maroc
Ministère de la Santé

Centre Hospitalier Universitaire Ibn Rochd
Hôpital Ibn Rochd - Casablanca

06.61.17.86.50

المملكة المغربية
وزارة الصحة

المركز الإستشفائي الجامعي ابن رشد
مستشفى ابن رشد - الدار البيضاء



Hôpital sans Tabac
Fumer tue

مستشفى بدون تدخين
التدخين يقتل

Casablanca, le : 12/05/2022

ORDONNANCE

MAT 4161

Docteur : _____

me

HLIA

Hakima

Gellert 500mg com prime

915,00

2320,00

2 - 0 - 0

DR. MOHAMED LAHLOU
28, Bte Rue Soloniquie
Angle Rue de la Casque
Tél : 05 22 85 43 95
Fax : 05 22 81 53 31
RC : 318383 - IF : 15221085

Prograf



Ang gelule

1630,00

3260,00

1 - 0 - 1

(Traitement) de 03 Mars

10580,00



Dr. BOUZHACHE
Dr. BOUZHACHE
Néphrologie
Chu Ibn Rochd Casa

CellCept®

Roche

Mycophenolate mofetil

COMPOSITION

Active substances: mycophenolate mofetil (MMF).

Excipients:

Capsules: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for capsules.

Film-coated tablets: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion:

Freeze-dried product: polysorbate 80 (produced from genetically modified maize), citric acid, sodium chloride, per vial.

PHARMACEUTICAL FORM AND ACTIVE SUBSTANCE QUANTITY PER UNIT

250 mg capsules.

500 mg film-coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion: Vial containing 500 mg powder; the prepared infusion solution contains 6 mg/ml.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivovre 05, Casablanca Marina

CELLCEPT 500 mg boîte de 50 comprimés pelliculés

P.P.V. : 915,00 DH

CellCe

102431

6 118001 050031

CellCept®

Roche

Mycophenolate mofetil

COMPOSITION

Active substances: mycophenolate mofetil (MMF).

Excipients:

Capsules: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for capsules.

Film-coated tablets: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion:

Freeze-dried product: polysorbate 80 (produced from genetically modified maize), citric acid, sodium chloride, per vial.

PHARMACEUTICAL FORM AND ACTIVE SUBSTANCE QUANTITY PER UNIT

250 mg capsules.

500 mg film-coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion: Vial containing 500 mg powder; the prepared infusion solution contains 6 mg/ml.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivovre 05, Casablanca Marina

CELLCEPT 500 mg boîte de 50 comprimés pelliculés

P.P.V. : 915,00 DH

CellCe

102431

6 118001 050031

CellCept®

Roche

Mycophenolate mofetil

COMPOSITION

Active substances: mycophenolate mofetil (MMF).

Excipients:

Capsules: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for capsules.

Film-coated tablets: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion:

Freeze-dried product: polysorbate 80 (produced from genetically modified maize), citric acid, sodium chloride, per vial.

PHARMACEUTICAL FORM AND ACTIVE SUBSTANCE QUANTITY PER UNIT

250 mg capsules.

500 mg film-coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion: Vial containing 500 mg powder; the prepared infusion solution contains 6 mg/ml.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivovre 05, Casablanca Marina

CELLCEPT 500 mg boîte de 50 comprimés pelliculés

P.P.V. : 915,00 DH

CellCe

102431

6 118001 050031

CellCept®

Roche

Mycophenolate mofetil

COMPOSITION

Active substances: mycophenolate mofetil (MMF).

Excipients:

Capsules: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for capsules.

Film-coated tablets: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion:

Freeze-dried product: polysorbate 80 (produced from genetically modified maize), citric acid, sodium chloride, per vial.

PHARMACEUTICAL FORM AND ACTIVE SUBSTANCE QUANTITY PER UNIT

250 mg capsules.

500 mg film-coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion: Vial containing 500 mg powder; the prepared infusion solution contains 6 mg/ml.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivovre 05, Casablanca Marina

CELLCEPT 500 mg boîte de 50 comprimés pelliculés

P.P.V. : 915,00 DH

CellCe

102431

6 118001 050031

CellCept®

Roche

Mycophenolate mofetil

COMPOSITION

Active substances: mycophenolate mofetil (MMF).

Excipients:

Capsules: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for capsules.

Film-coated tablets: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion:

Freeze-dried product: polysorbate 80 (produced from genetically modified maize), citric acid, sodium chloride, per vial.

PHARMACEUTICAL FORM AND ACTIVE SUBSTANCE QUANTITY PER UNIT

250 mg capsules.

500 mg film-coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion: Vial containing 500 mg powder; the prepared infusion solution contains 6 mg/ml.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivoire 05, Casablanca Marina

CELLCEPT 500 mg boîte de 50 comprimés pelliculés

P.P.V. : 915,00 DH

CellCe

102431

6 118001 050031

CellCept®

Roche

Mycophenolate mofetil

COMPOSITION

Active substances: mycophenolate mofetil (MMF).

Excipients:

Capsules: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for capsules.

Film-coated tablets: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion:

Freeze-dried product: polysorbate 80 (produced from genetically modified maize), citric acid, sodium chloride, per vial.

PHARMACEUTICAL FORM AND ACTIVE SUBSTANCE QUANTITY PER UNIT

250 mg capsules.

500 mg film-coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion: Vial containing 500 mg powder; the prepared infusion solution contains 6 mg/ml.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivoire 05, Casablanca Marina

CELLCEPT 500 mg boîte de 50 comprimés pelliculés

P.P.V. : 915,00 DH

CellCe

102431

6 118001 050031

CellCept®

Roche

Mycophenolate mofetil

COMPOSITION

Active substances: mycophenolate mofetil (MMF).

Excipients:

Capsules: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for capsules.

Film-coated tablets: croscarmellose sodium (produced from genetically modified cotton), colorant E132, excipients for coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion:

Freeze-dried product: polysorbate 80 (produced from genetically modified maize), citric acid, sodium chloride, per vial.

PHARMACEUTICAL FORM AND ACTIVE SUBSTANCE QUANTITY PER UNIT

250 mg capsules.

500 mg film-coated tablets.

Lyophilized powder for solution for infusion: Vial containing 500 mg powder; the prepared infusion solution contains 6 mg/ml.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivovre 05, Casablanca Marina

CELLCEPT 500 mg boîte de 50 comprimés pelliculés

P.P.V. : 915,00 DH

CellCe

102431

6 118001 050031

rejeter l'organe greffé. Par conséquent, votre organisme ne sera pas assés d'habitude pour lutter contre les infections. Ainsi, vous êtes susceptible d'avantage d'infections que d'habitude, tel que des infections de la peau, l'estomac et des intestins, des poumons et des voies urinaires, pendant Prograf.

Des effets indésirables graves peuvent survenir, notamment ceux mentionnés ci-dessous. Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez ou pensez présenter des effets indésirables graves suivants :

- Des infections opportunistes (bactériennes, fongiques, virales et à protozoaires), prolongée, fièvre et mal de gorge.
- Des tumeurs bénignes et malignes, résultant de l'immunosuppression après le traitement.
- Un purpura thrombotique thrombocytopénique (PTT), un état caractérisé par des ecchymoses sous la peau qui peuvent apparaître sous forme d'ecchymoses ou non d'une fatigue extrême inexpliquée, de confusion de la peau ou des yeux (jaunisse), avec des symptômes d'insuffisance rénale (urinaire faible ou inexistant).
- Des cas d'érythroblastopénie (réduction très importante du taux de globules rouges) (diminution du nombre de globules rouges du sang, de la dégradation anormale, accompagnée de fatigue) ont été signalés. Vous pouvez présenter aucun symptôme ou, selon la gravité de l'affection, vous pouvez présenter fatigue, apathie, pâleur anormale de la peau, essoufflement, vertiges, douleur thoracique et sensation de froid aux mains et aux pieds.
- Des cas d'agranulocytose (diminution très sévère du nombre de globules blancs) accompagnée d'ulcères de la bouche, de fièvre et d'infection(s). Vous pouvez présenter aucun symptôme ou ressentir soudainement de la fièvre, des tremblements, de la gorge.
- Des réactions allergiques et anaphylactiques accompagnées des symptômes d'éruption cutanée soudaine accompagnée de démangeaisons (urticaire), des mains, des pieds, des chevilles, du visage, des lèvres, de la bouche ou du nez qui peut provoquer des difficultés de déglutition ou respiratoires) et vous pouvez ressentir l'impression que vous allez vous évanouir.
- Syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible (SEPR) : maux de tête, altéré, convulsions et troubles visuels.
- Torsades de pointes : modification de la fréquence cardiaque pouvant entraîner des vertiges ou non de symptômes, tels que douleur thoracique (angine de poitrine), vertiges ou nausées, palpitations (perception des battements de cœur irréguliers ou respiratoires).

- Perforation gastro-intestinale : fortes douleurs abdominales associées à des symptômes, tels que frissons, fièvre, nausées ou vomissements.
- Syndrome de Stevens-Johnson : douleur cutanée diffuse inexpliquée du visage, maladie grave avec formation de vésicules sur la peau, dans les yeux et des organes génitaux, urticaire, gonflement de la langue rouge ou violette disséminée, desquamation cutanée.
- Syndrome de Lyell : érosion et formation de vésicules sur la peau ou rouge et enflée qui se détache sur de grandes parties du corps.
- Syndrome hémolytique et urémique, un état présentant les symptômes urinaires faibles ou inexistant (insuffisance rénale aiguë), fatigue extrême, peau ou des yeux (jaunisse), et ecchymoses ou saignements anormaux d'infection.
- Fonctionnement insuffisant de l'organe greffé.

Les effets indésirables énumérés ci-dessous peuvent également survenir pendant le traitement :

- Effets indésirables très fréquents (pouvant toucher plus de 1 personne sur 10) : augmentation du sucre dans le sang, diabète, augmentation du potassium dans le sang.
- Insomnies.
- Tremblements, maux de tête.
- Hypertension.
- Diarrhée, nausées.
- Problèmes rénaux.
- Effets indésirables fréquents : diminution du magnésium dans le sang.

PROGRAF® 1mg
Tacrolimus
100 Gélules
PROMOPHARM S.A.



PPV 1 630 DH 00

personne sur
cium ou sodiu

- Diminution du magnésium dans le sang.
- Signes d'anxiété, confusion et désorientation, dépression, troubles du sommeil.

- 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

Que contient cette notice ?

- 1 - Qu'est-ce que Prograf et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Prograf ?
- 3 - Comment prendre Prograf ?
- 4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5 - Comment conserver Prograf ?
- 6 - Autres informations

1 - Qu'est-ce que Prograf et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE :

Prograf appartient à un groupe de médicaments appelés immunosuppresseurs. Il est utilisé pour contrôler la réponse immunitaire de votre organisme après une greffe d'organe (par ex. foie, rein, cœur), votre système immunitaire ne peut pas contrôler le nouvel organe.

Prograf sert à contrôler la réponse immunitaire de votre organisme et à empêcher le corps d'accepter l'organe greffé.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Prograf est souvent utilisé en association avec d'autres médicaments pour contrôler le système immunitaire.

Vous pouvez également recevoir Prograf pour traiter le rejet de votre rein, de votre cœur ou de tout autre organe greffé, ou si le traitement précédent n'a pas permis de contrôler cette réponse immunitaire.

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Prograf ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Prograf

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tacrolimus ou à l'un des excipients contenus dans Prograf.

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux antibiotiques appartenant à la classe des macrolides (par ex. érythromycine, clarithromycine, josamycine).

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Faites attention avec Prograf

Parlez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Prograf.

- Vous devrez prendre Prograf tous les jours aussi longtemps que votre médecin vous le prescrira. Ne manquez aucune prise. Une interruption de l'immunosuppression peut entraîner le rejet de votre organe greffé. Vous devez maintenir un contact régulier avec votre médecin.

- Pendant que vous prenez Prograf, il se peut que votre médecin vous fasse occasionnellement différentes analyses (notamment des analyses de sang et des examens de la fonction cardiaque, des bilans visuels et neurologiques). Ces examens sont normaux et pourront aider à déterminer la posologie de Prograf la plus adaptée pour vous.
- Veuillez éviter de prendre des produits à base de plantes, comme l'Hypericum perforatum, ou tout autre produit à base de plantes.

(Hypericum perforatum), ou tout autre produit à base de plantes.

PROGRAF® 1mg

l'efficacité et la dose de Prograf.

Tacrolimus

- Si vous avez des problèmes de foie, veuillez le signaler à votre médecin avant de prendre Prograf.
- Si vous avez des problèmes de reins, veuillez le signaler à votre médecin avant de prendre Prograf.

foie, veuillez le signaler à votre médecin avant de prendre Prograf.

que vous prenez.

- Si vous ressentez de fortes douleurs, veuillez le signaler à votre médecin avant de prendre Prograf.

6 118001 260355



PPV 1 630 DH 00

- Si vous avez des diarrhées depuis plus d'un jour, veuillez le signaler à votre médecin avant de prendre Prograf.