

CENTRE INTERNATIONAL D'ONCOLOGIE
CASABLANCA

Séjour : Du 25/08/2023 au
15/09/2023
Patient : M. NADRI HAMID
N° Dossier : COC23H25112346
Organisme : MUPRAS

Désignation	Prix Unit	Quantité	Prix TTC
DARZALEX 20 MG / ML SO 1 BOITE DE 1 FLACON DE 5 ML	4 895,00 Dh	8	39 160,00 Dh
DARZALEX 20 MG / ML SO 1 BOITE DE 1 FLACON DE 20 ML	19 050,00 Dh	12	228 600,00 Dh
MYBORTE 3.5 MG PO 1 BOITE DE 1 FLACON	5 370,00 Dh	4	21 480,00 Dh
RANCLAST 4 MG / 5 ML SO 1 BOITE DE 1 FLACON DE 1 ML	1 050,00 Dh	1	1 050,00 Dh
			290 290,00 Dh

Dos 170294
de 3188

SERVICE FACTURATION
Centre International d'OncoLogie de Casablanca
4 Route de l'Industrie Rue des Associations
CASABLANCA
Tél : 0522 49 65 74

MUPRAS
ACCUEIL
06 FEV. 2024
MIN. C. M. R.



Lot. 35000296
exp. 08/2024

PH: 10H0501

Ranclast[®]

Acide Zolédronique

Concentré pour solution
à diluer pour perfusion IV



PHARMACEUTICALS
MONOCO LLC

4mg/5ml

Boîte de 1 flacon
de 5 ml

Chaque flacon contient:

Acide Zolédronique
monohydraté: 4,264 mg.

Equivalent en Acide

Zolédronique anhydre: 4 mg.

Excipients:

Mannitol, Citrate de sodium, EPL.

Excipient à effet notable: Sodium.

Tenir hors de la portée et de la

vue des enfants.

Pas de précautions particulières

de conservation.

La solution reconstituée est stable

pendant 24 heures entre 2 et 8°C.

Indication, Contre-indications,

posologie et précautions d'emploi:

Lire la notice à l'intérieur.

: كل قارورة تحتوي على

4,264 ملغ.

محتوى زوليدرونيك مونوهيدراتي:

4,264 ملغ.

محتوى زوليدرونيك مونوهيدراتي:

4,264 ملغ.

محتوى زوليدرونيك مونوهيدراتي:

4,264 ملغ.

محتوى زوليدرونيك مونوهيدراتي:

4,264 ملغ.

محتوى زوليدرونيك مونوهيدراتي:

4,264 ملغ.

محتوى زوليدرونيك مونوهيدراتي:

4,264 ملغ.

MYBORTE

40 - 37 - 65



GTIN: (01)189011483522957

Code No.: AP/DRUGS/41/2006

M.L. 41/AP/2006/E/R

Andhra Pradesh-530046, Inde

Phase III, VSEZ, Duvvada, Visakhapatnam,
Formulations Unit - VII, Plot No. P1 to P9,
Fabricant : Dr. Reddy's Laboratories Ltd.

15090625

- Voie sous-cutanée: Ajouter 1,4 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 2,5 mg/ml.
- Voie intraveineuse: Ajouter 3,5 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 1 mg/ml.

La solution reconstituée doit être utilisée immédiatement après sa préparation. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation avant utilisation, relevant de la seule responsabilité de l'utilisateur, le flacon d'origine et/ou dans une seringue, avec un durée de conservation totale du médicament ne dépassant pas 8 heures avant reconstitution.

La solution reconstituée doit être utilisée dans la lumière.
A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver le flacon dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Conditions de conservation :

Lire attentivement la notice avant utilisation.

Mode et Voie d'administration :

Voir la notice pour plus d'information.

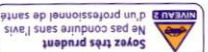
Injectables, azote.

Excipients :

Chaque flacon contient 3,5 mg de Bortézomib.

Composition :

PR3



Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes.
sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas conduire sans l'avis d'un professionnel de santé
Ce médicament + GROSSESSE + DANGER

Uniquement sur ordonnance - Liste I (Tableau A)

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

A usage unique exclusivement.

PC 4628

Poudre pour solution injectable

3,5 mg/flacon

Voie intraveineuse ou sous-cutanée uniquement

Bortézomib

MYBORTE

Cytotoxique

Dr. Reddy's

Exp : 11/2024

Lot N° : H230053

MYBORTE® 3,5 mg poudre pour solution injectable
Boîte d'un flacon

AMM N° 221/19/DMP/21/NNP

Distribué par les laboratoires Axxess Pharma

Lot 67, Zone Industrielle Sahel, Had Soualem - Maroc

PH 4 502,00 DH



6118001072798

MYBORTE

40 - 37 - 65



GTIN: (01)189011483522957

Code No.: AP/DRUGS/41/2006

M.L. 41/AP/2006/E/R

Andhra Pradesh-530046, Inde

Phase III, VSEZ, Duvvada, Visakhapatnam,
Formulations Unit - VII, Plot No. P1 to P9,
Fabricant : Dr. Reddy's Laboratories Ltd.

15090625

- Voie sous-cutanée: Ajouter 1,4 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 2,5 mg/ml.
- Voie intraveineuse: Ajouter 3,5 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 1 mg/ml.

La solution reconstituée doit être utilisée immédiatement après sa préparation. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation avant utilisation, relevant de la seule responsabilité de l'utilisateur, le flacon d'origine et/ou dans une seringue, avec un durée de conservation totale du médicament ne dépassant pas 8 heures avant reconstitution.

La solution reconstituée doit être utilisée dans la lumière.
A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver le flacon dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

Conditions de conservation :

Lire attentivement la notice avant utilisation.

Mode et Voie d'administration :

Voir la notice pour plus d'information.

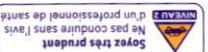
Injectables, azote.

Excipients :

Chaque flacon contient 3,5 mg de Bortézomib.

Composition :

PR3



Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes.
sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas conduire sans l'avis d'un professionnel de santé
Ce médicament + GROSSESSE + DANGER

Uniquement sur ordonnance - Liste I (Tableau A)

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

A usage unique exclusivement.

PC 4628

Poudre pour solution injectable

3,5 mg/flacon

Voie intraveineuse ou sous-cutanée uniquement

Bortézomib

MYBORTE

Cytotoxique

Dr. Reddy's

Exp : 11/2024

Lot N° : H230053

MYBORTE® 3,5 mg poudre pour solution injectable
Boîte d'un flacon

AMM N° 221/19/DMP/21/NNP

Distribué par les laboratoires Axxess Pharma

Lot 67, Zone Industrielle Sahel, Had Soualem - Maroc

PH 4 502,00 DH



6118001072798

MYBORTE

40 - 37 - 65



GTIN: (01)189011483522957

Code No.: AP/DRUGS/41/2006

M.L. 41/AP/2006/E/R

Andhra Pradesh-530046, Inde

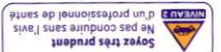
Phase III, VSEZ, Duvvada, Visakhapatnam,
Formulations Unit - VII, Plot No. P1 to P9,
Fabricant : Dr. Reddy's Laboratories Ltd.

15090625

Composition :
Chaque flacon contient 3,5 mg de Bortézomib.
Excipients :
Injectables, azote.
Voir la notice pour plus d'information.
Mode et Voie d'administration :
Lire attentivement la notice avant utilisation.
Conditions de conservation :
A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
Conserver le flacon dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.
La solution reconstituée doit être utilisée immédiatement après sa préparation. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation avant utilisation, le flacon d'origine et/ou dans une seringue, avec un durée de conservation totale du médicament, ne dépassant pas 8 heures avant administration.

- Voie sous-cutanée : Ajouter 1,4 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 2,5 mg/ml.
- Voie intraveineuse : Ajouter 3,5 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 1 mg/ml.

PR3



Soyez très prudent

Né pas conduire sans l'avis d'un professionnel de santé

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.

Poudre pour solution injectable
3,5 mg/Flacon

Voie intraveineuse ou sous-cutanée uniquement

Bortézomib

MYBORTE

Cytotoxique

Dr. Reddy's

Exp : 11/2024

Lot N° : H230053

MYBORTE® 3,5 mg poudre pour solution injectable
Boîte d'un flacon

AMM N° 221/19/DMP/21/NNP

Distribué par les laboratoires Axxess Pharma

Lot 67, Zone Industrielle Sahel, Had Soualem - Maroc

PH 4 502,00 DH



6118001072798

MYBORTE

40 - 37 - 65



GTIN: (01)189011483522957

Code No.: AP/DRUGS/41/2006

M.L. 41/AP/2006/E/R

Andhra Pradesh-530046, Inde

Phase III, VSEZ, Duvvada, Visakhapatnam,
Formulations Unit - VII, Plot No. P1 to P9,
Fabricant : Dr. Reddy's Laboratories Ltd.,

15090625

Composition :
Chaque flacon contient 3,5 mg de Bortézomib.
Excipients :
Injectables, azote.
Voir la notice pour plus d'information.
Mode et Voie d'administration :
Lire attentivement la notice avant utilisation.
Conditions de conservation :
A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
Conserver le flacon dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.
La solution reconstituée doit être utilisée immédiatement après sa préparation. En cas d'utilisation non immédiate, les durées et conditions de conservation avant utilisation, relèvent de la seule responsabilité de l'utilisateur. Toutefois, la solution reconstituée est stable pendant 8 heures à 25°C, en étant conservée dans le flacon d'origine et/ou dans une seringue, avec une durée de conservation totale du médicament, reconstruit ne dépassant pas 8 heures avant administration.
- Voie sous-cutanée: Ajouter 1,4 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 2,5 mg/ml.
- Voie intraveineuse: Ajouter 3,5 ml de chlorure de sodium 0,9 % afin d'obtenir une concentration finale de 1 mg/ml.

PR3

A usage unique exclusivement.
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
Uniquement sur ordonnance - Liste I (Tableau A)

Ne pas utiliser chez les femmes en âge de procréer, enceintes, ou allaitantes.
saut en l'absence d'alternative thérapeutique.

Ne pas conduire sans l'avis d'un professionnel de santé

Soyez très prudent

Co médicament + GROSSESSE + DANGER

PC 4628

Poudre pour solution injectable
3,5 mg/Flacon

Voie intraveineuse ou
sous-cutanée uniquement

Bortézomib

MYBORTE

Cytotoxique

Dr.Reddy's

Exp : 11/2024
Lot N° : H230053

MYBORTE® 3,5 mg poudre pour solution injectable
Boîte d'un flacon

AMM N° 221/19/DMP/21/NNP

Distribué par les laboratoires Axxess Pharma

Lot 67, Zone Industrielle Sahel, Had Soualem - Maroc

PH 4 502,00 DH





MAR-23532B

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20mg/ml fi 5 ml
PH : 4895,00 DH



6 118001 184941



...endu de l'emballage et autres informa

1. Qu'est-ce que DARZALEX et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que DARZALEX ?

DARZALEX est un traitement contre le cancer de la prostate. La substance active appelée daratumumab. appartient au groupe de médicaments appelés « anticorps ». Les anticorps monoclonaux sont des protéines conçues pour reconnaître et se fixer à des cellules dans le corps. Daratumumab a été conçu pour cibler les cellules cancéreuses spécifiques dans votre système immunitaire puisse les détruire.

Dans quel cas DARZALEX est-il utilisé ?

DARZALEX est utilisé chez les adultes, âgés de 18 ans ou plus, ayant un type de cancer appelé « myélome multiple ». C'est un cancer de la moelle osseuse.

2. Quelles sont les informations à connaître pour recevoir DARZALEX ?

Vous ne devez pas recevoir DARZALEX

- si vous êtes allergique à daratumumab ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique 6).

N'utilisez pas DARZALEX si l'un des effets secondaires s'applique à vous. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX :

Réactions liées à la perfusion

DARZALEX est administré dans une veine. Avant et après chaque perfusion de DARZALEX, vous recevrez des médicaments qui aident à réduire les réactions liées à la perfusion (voir la rubrique 6).



MAR-23532B

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20mg/ml fi 5 ml
PH : 4895,00 DH



6 118001 184941



...endu de l'emballage et autres informa

1. Qu'est-ce que DARZALEX et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que DARZALEX ?

DARZALEX est un traitement contre le cancer du sang, une substance active appelée daratumumab. Il appartient au groupe de médicaments appelés « anticorps ». Les anticorps monoclonaux sont des protéines conçues pour reconnaître et se fixer à des cellules dans le corps. Daratumumab a été conçu pour cibler les cellules cancéreuses spécifiques dans votre sang. Vous espérez que votre système immunitaire puisse les détruire.

Dans quel cas DARZALEX est-il utilisé ?

DARZALEX est utilisé chez les adultes, âgés de 18 ans ou plus, ayant un type de cancer appelé « myélome multiple ». C'est un cancer de la moelle osseuse.

2. Quelles sont les informations à connaître pour recevoir DARZALEX ?

Vous ne devez pas recevoir DARZALEX si :

- si vous êtes allergique à daratumumab ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique 6).

N'utilisez pas DARZALEX si l'un des effets secondaires s'applique à vous. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX :

Réactions liées à la perfusion

DARZALEX est administré dans une veine. Avant et après chaque perfusion de DARZALEX, vous recevrez des médicaments qui aident à réduire les réactions liées à la perfusion (voir la rubrique 6).



MAR-23532B

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20mg/ml fi 5 ml
PH : 4895,00 DH



6 118001 184941



...endu de l'emballage et autres informa

1. Qu'est-ce que DARZALEX et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que DARZALEX ?

DARZALEX est un traitement contre le cancer du sang, une substance active appelée daratumumab. Il appartient au groupe de médicaments appelés « anticorps ». Les anticorps monoclonaux sont des protéines conçues pour reconnaître et se fixer à des cellules dans le corps. Daratumumab a été conçu pour cibler les cellules cancéreuses spécifiques dans votre sang. Vous espérez que votre système immunitaire puisse les détruire.

Dans quel cas DARZALEX est-il utilisé ?

DARZALEX est utilisé chez les adultes, âgés de 18 ans ou plus, ayant un type de cancer appelé « myélome multiple ». C'est un cancer de la moelle osseuse.

2. Quelles sont les informations à connaître pour recevoir DARZALEX ?

Vous ne devez pas recevoir DARZALEX si :

- si vous êtes allergique à daratumumab ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique 6).

N'utilisez pas DARZALEX si l'un des effets secondaires s'applique à vous. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX :

Réactions liées à la perfusion

DARZALEX est administré dans une veine. Avant et après chaque perfusion de DARZALEX, vous recevrez des médicaments qui aident à réduire les réactions liées à la perfusion (voir la rubrique 6).



MAR-23532B

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20mg/ml fi 5 ml
PH : 4895,00 DH



6 118001 184941



...endu de l'emballage et autres informa

1. Qu'est-ce que DARZALEX et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que DARZALEX ?

DARZALEX est un traitement contre le cancer du sang, une substance active appelée daratumumab. Il appartient au groupe de médicaments appelés « anticorps ». Les anticorps monoclonaux sont des protéines conçues pour reconnaître et se fixer à des cellules dans le corps. Daratumumab a été conçu pour cibler les cellules cancéreuses spécifiques dans votre sang. Vous espérez que votre système immunitaire puisse les détruire.

Dans quel cas DARZALEX est-il utilisé ?

DARZALEX est utilisé chez les adultes, âgés de 18 ans ou plus, ayant un type de cancer appelé « myélome multiple ». C'est un cancer de la moelle osseuse.

2. Quelles sont les informations à connaître pour recevoir DARZALEX ?

Vous ne devez pas recevoir DARZALEX si :

- si vous êtes allergique à daratumumab ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir la rubrique 6).

N'utilisez pas DARZALEX si l'un des effets secondaires s'applique à vous. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX :

Réactions liées à la perfusion

DARZALEX est administré dans une veine. Avant et après chaque perfusion de DARZALEX, vous recevrez des médicaments qui aident à réduire les réactions liées à la perfusion (voir la rubrique 6).

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH



Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Darzalex 20 mg/ml fl 20 ml
PH: 19050,00 DH

