

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/12/1990 à 12/12/1990	Acte de naissance	1 + 0,00	150,00 DH	Docteur Bouchaib DLAN Médecine Générale Kenza Rabbat Casablanca 10, Avenue A. Apollinaire 1000 Casablanca Téléphone : 0524 51 11 11 Fax : 0524 51 11 11 Assurance : 0524 51 11 11
18/12/1990 à 20/12/1990	Acte de naissance	1 + 0,00	150,00 DH	Docteur Bouchaib DLAN Médecine Générale Kenza Rabbat Casablanca 10, Avenue A. Apollinaire 1000 Casablanca Téléphone : 0524 51 11 11 Fax : 0524 51 11 11 Assurance : 0524 51 11 11

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LUMIERE MC LAREN CHI M ^{me} Kamal 550 Bd Al kads INARA Casablanca Ain Chok Tél : 0522 52 40 29	10/02/2020	265 40,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Bouchaïb DYANI

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

ELECTROCARDIOGRAPHIE

CIRCONCISION

Bd Dakhla Résidence Espace Chrifa

Imm. A - Appt. 2 - 1er étage

Hay Chrifa -Ain Chok - Casablanca

Tél. : 05 22 50 70 22 - GSM : 06 19 55 72 88

الدكتور بوعصب الرياني
الطب العام - الفحص بالصدى
تخطيط القلب - ختانة الأطفال

شارع الدراخنة - إقامة فضاء الشريفة عبارة ٨ - الشقة رقم ٢

الطابق الأول - حي الشرفية - عين الشق - الدار البيضاء

العanon : 06 19 55 72 88 - المحمول : 05 22 50 70 22

E-mail : dr.dyani@gmail.com

Casablanca, le

Nom & Prénom :

le Mercredi 200 mg (5)
224,00 Dsp x 2 1/2
avant repas 1 1/2

47,70 Bronchotax 500 mg
adulte
Mercredi 3 1/2 après
repas 1 1/2 (5)

PHARMACIE LUMIERES
M. LAKH-CHI M^{me} Kamal
550, Bd Aït keds INARA
Casablanca -Ain Chok
Tél. 05 22 50 70 22

Docteur Bouchaïb DYANI

Médecine Générale
Bd Dakhla Résidence Espace
Chrifa, Imm. A - Appt. 2 1er étage
Hay Chrifa -Ain Chok - Casablanca
Tél. 05 22 50 70 22 - GSM : 06 19 55 72 88

265,70

PW 075

bronchokod

carbocisteïne

FORMES ET PRESENTATIONS :

• BRONCHOKOD SIROP

- Sirop enfants. flacon de 125 ml
- Sirop adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

• BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution

- Solution buvable adultes { flacon
flacon

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

	Sirop enfants	Sirop adultes
Carbocisteïne	2 g	5 g
Excipient q.s.p	100 ml	100 ml

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

	Solut. Buv. Adultes
Carbocisteïne	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

Meiact®

Cefditoren pivoxil

Composition:

Meiact 200 mg: Chaque comprimé pelliculé contient: Du cefditoren pivoxil équivalent à 200 mg de cefditoren.

Meiact 400 mg: Chaque comprimé pelliculé contient: Du cefditoren pivoxil équivalent à 400 mg de cefditoren.

Excipients: Caséinate de sodium, croscarmellose sodique, mannitol, tripolyphosphate sodique, stéarate de magnésium, opadry, cire de carnauba, émulsion de siméthicone.

Propriétés:

Le cefditoren pivoxil est un antibiotique semi-synthétique de la classe des céphalosporines destiné à une administration orale. Au cours de l'absorption, il est métabolisé en cefditoren, qui est doté d'une activité antibactérienne contre un large spectre de bactéries à Gram positif et à Gram négatif.

Le cefditoren fait également preuve d'une forte activité antibactérienne contre les souches productrices de β -lactamase.

Le cefditoren inhibe la synthèse de la paroi cellulaire des bactéries et possède une affinité élevée avec les bactéries, démontrant un e

Après absorption, le cefl les urines, avec une clair les patients présentant t

P.P.V. 224.0 MAD
excrétion dans
chez

Indications Thérapeutiques:

Meiact est indiqué dans les infections suivantes:

- Infections des voies respiratoires:

Amygdalite (périamygdalite, abcès périamygdalique), pharyngo-laryngite (abcès de la gorge), otite moyenne, sinusite, bronchite aiguë, exacerbation aiguë de bronchite chronique d'origine bactérienne, dilatation des bronches avec infection, suppuration pulmonaire.

- Infections de la peau et des tissus mous:

Folliculite, furoncle, impétigo vulgaire, erysipèle, phlegmon, lymphangite (adénite), paronychie suppurative (panaris superficiel périungué), panaris, abcès sous-cutané, hidradenite, aéthome infectieux, pyodermité chronique.

- Infections chirurgicales:

Mastite, abcès périnatal, infection secondaire superficielle dans un traumatisme, plaie chirurgicale.

- Infections de l'appareil urinaire:

Pyélonéphrite, cystite.

- Infections gynécologiques:

Annéxite utérine, infection intra-utérine, Bartholinite.

- Infections des voies biliaires:

Cholécystite, cholangite.

- Infections ophtalmologiques:

Blépharite, orgelet, abcès de la paupière, dacryocystite, tarsadénite.

- Infections chirurgicales buccales et dentaires:

Inflammation du tissu périodontal, péricoronaire, gnathite.

Contre-indications:

Meiact est contre-indiqué chez les patients présentant une hypersensibilité connue à l'un de ses composants, aux antibiotiques de la classe des céphalosporines, ou aux protéines du lait, ainsi qu'aux patients souffrant d'un déficit en carnitine.

Mises en garde:

Utiliser avec précaution chez les patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique.

Dans la mesure où une entérocolite muco-membraneuse a été signalée avec la quasi-totalité des agents antibactériens (y compris le cefditoren pivoxil), il est donc important d'envisager ce diagnostic chez les patients atteints d'une diarrhée consécutive à l'administration d'agents antibactériens.

Précautions d'emploi:

- Comme pour les autres antibiotiques, un traitement prolongé peut se traduire par la possibilité d'une émergence et d'une prolifération de micro-organismes résistants.

- Il convient de prendre des précautions chez les patients ayant une mauvaise ration alimentaire ou recevant une alimentation parentérale, ainsi que chez les patients présentant un mauvais état de santé général (les patients devront être observés attentivement en raison de la possibilité de développement de symptômes de déficit en vitamine K, tels qu'une tendance aux saignements).

- Ce médicament ne doit être administré à la femme enceinte qu'à condition que les bénéfices thérapeutiques l'emportent sur les risques possibles associés au traitement.

- Ce médicament doit être administré avec prudence chez les patients présentant une allergie aux protéines du lait.

- D'après certains comptes rendus, ce médicament diminuerait le taux de carnitine sérique.

- Utiliser avec prudence chez les patients présentant des antécédents d'allergie à la pénicilline.

- Ce médicament n'est pas destiné à un traitement de longue durée en raison de la possibilité de développement d'un déficit en carnitine avec le temps.

- La tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez l'enfant de moins de 12 ans.

Interactions médicamenteuses:

L'administration concomitante du cefditoren pivoxil avec des antiacides et des antagonistes des récepteurs H2 diminue l'absorption du cefditoren.

L'administration concomitante du cefditoren pivoxil avec du probénécide augmente la concentration plasmatique du cefditoren.

Le cefditoren pivoxil n'a aucun effet sur la pharmacocinétique de l'éthynodiolodiol (le composant oestrogénique de la plupart des contraceptifs).

Posologie et mode d'administration:

Le cefditoren pivoxil est administré par voie orale au milieu des repas (afin d'augmenter l'absorption gastro-intestinale). La posologie habituelle du cefditoren pivoxil chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus est de 200 à 400 mg deux fois par jour pendant 10 jours, en fonction de la gravité des symptômes.

Surdosage:

Aucune information de surdosage n'a été rapportée à propos du cefditoren pivoxil.

Effets indésirables:

Choc ou réaction anaphylactoïde: Sensation de malaise, gêne de la cavité buccale, stridor, vertige, besoin de défécation, accouphénies, diaphorèse.

Colite grave avec présence de sang dans les selles, telle qu'une entérocolite muco-Syndrome de Stevens-Johnson (syndrome oculo-cutanéo-muqueux) ou Syndrome de Lyell (syndrome épidémique toxique).

Pneumonie interstitielle, syndrome de Löffler accompagné de fièvre, toux, dyspnée, radiographie thoracique anormale et eosinophilie.

Trouble de la fonction hépatique associé à un ictere, augmentation marquée des ASAT (GOT), ALAT (GPT) et A1-P. Dysfonction rénale grave telle qu'une insuffisance rénale aiguë. Agranulocytose ou anémie hémolytique.

Hypersensibilité: Éruption cutanée, urticaire, érythème, prurit, fièvre, gonflement des ganglions lymphatiques et arthralgie.

Effets hématologiques: Granulopénie, éosinophilie et thrombopénie.

Effets hépatiques: Augmentation des ASAT (GOT), ALAT (GPT) et A1-P, ictere.

Effets rénaux: Augmentation de l'azote uréique du sang, augmentation de la créatinine sérique, protéinurie et hématurie.

Effets gastro-intestinaux: Diarrhée, selles trop liquides, nausées, gêne à l'estomac, douleurs abdominales, sensation d'abdomen élargi et vomissement. Substitution microbienne: Stomatite, candidose.

Avitaminose: Symptômes de déficit en vitamine K (hypoprothrombinémie, tendance aux saignements), symptômes de déficit en vitamines du groupe B (glossite, stomatite, anorexie et névrite).

Autres: Mauvaise tête, état vertigineux, œdème et engourdissement. Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous ressentez un quelconque autre effet indésirable.

Conditions de conservation:

À conserver à une température inférieure à 30°C.

Ne pas utiliser après la date de péremption ou si le produit présente des signes de détérioration.

Présentations:

Meiact 200 mg: Boîte de 10 et 20 Comprimés Pelliculés.

Meiact 400 mg: Boîte de 10 et 20 Comprimés Pelliculés.

Des informations complémentaires sont disponibles sur demande.

Conditions de délivrance:

Tableau A (Liste I)

® est une marque déposée.

Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit qui utilisé en dehors de ses prescriptions peut nuire à votre santé.

- Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin et aux conseils du pharmacien.

- Le médecin et pharmacien connaissent les risques éventuels de ce médicament.

- Ne pas interrompre le traitement sans l'accord de votre médecin ou pharmacien.

- Ne pas reprendre le médicament sans une nouvelle ordonnance du médecin.

Tenir les médicaments hors de la portée des enfants.

Conseil des Ministres Arabes de la Santé & Union des Pharmaciens Arabes.

Sous licence de
Meiji Seika Pharma. Co., Ltd.

 tabuk
pharmaceuticals

Fabriqué par:

Tabuk Pharmaceutical Mfg. Co.,

MADINA ROAD, P.O. Box 3633, Tabuk-Arabie Saoudite.

Docteur Bouchaïb DYANI

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

ELECTROCARDIOGRAMME

CIRCONCISION

Bd Dakhla Résidence Espace Chrifa

Imm. A - Appt. 2 - 1er étage.

Hay Chrifa -Ain Chok - Casablanca

Tél. : 05 22 50 70 22 - GSM : 06 61 95 72 88

الدكتور بوعصب الرياني
الطب العام - الفحص بالصدى
تخطيط القلب - ختانة الأطفال

شارع الدخيلة - إقامة فضاء الشريفة عماره A - الشقة رقم 2

الطابق الأول - حي الشريفة - عين الشق - الدار البيضاء

الهاتف : 06 61 95 72 88 - المحمول : 05 22 50 70 22

E-mail : dr.dyani@gmail.com

Casablanca, le 18/11/2009

Nom & Prenom : Mme Montel Zahra

Mes 20,00

Clemiderm **SV** pomade

Application x 2 l

Neu au

SV

2. Febrex adule

20,00

1 Sachet x 3 l

apres apres

75

Docteur Bouchaïb DYANI

Médecine Générale

Bd Dakhla Résidence Espace

Chrifa, Im. A - Appt. 2 1er étage

Hay Chrifa -Ain Chok - Casablanca

Tél. : 05 22 50 70 22 - GSM : 06 61 95 72 88

CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

Composition :

Béclométhasone dipropionate 0,025 g
Excipients (dont propylène glycol, Chlorocrésol) q.s.p. 100 g

Propriétés :

CLENIDERM est un dermocorticoïde.

Il est actif sur certains processus inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet prurigineux qui leur est lié. Vasoconstricteur. Inh/

20/00

LOT 19005
PER 06/22
PPV 20DHO00

meilleur traitement :

- Indications privilégiées où la corticothérapie locale est indiquée : eczéma de contact, dermatite atopique, lichen plan, psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus erythémateux discoïde, dermite séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongoïde.
- Indications de circonstance pour une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire après traitement étiologique.

Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante vasomotrice (rosacée) ou folliculaire (acné) ; lésions ulcérées.

Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et puissance trop importante du produit sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre, la surface d'application est très étendue, des effets systémiques peuvent être observés.

Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit en être recherchée.

Suivre les recommandations du médecin.

Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Ne pas appliquer sur les seins lors de l'allaitement en raison du risque d'ingestion du produit par le nouveau-né.

Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

FEBREX® Adulte

COMPOSITION :

Phéniramine maléate 25 mg
Paracétamol 500 mg
Acide ascorbique (Vit C) 200 mg
Excipients q.s.p 1 sachet
Excipients à effet notoire :	
Granulés sans sucre : Aspartam.	
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.	

PROPRIÉTÉS :

FEBREX® Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les associés, et qui suppose aux phénomènes spastiques tels que les él
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites, rhynrites.

- Traitement symptomatique des états grippaux.

En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constitutifs.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX®** sans sucre (présence d'aspartam).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en surasue isomaltase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

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 ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT D'TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments ou de médicaments sédatifs.

BLESSES :

EUT ENTRAINER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS

enclenche, plus marquée en début de traitement.

igueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, urinaire.

- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportées. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.

Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER A UNE TEMPERATURE NE DEPASSANT PAS 25°C ET A L'ABRI DE L'HUMIDITE. NE PAS DEPASSER LA DATE DE PEREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.