

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.  
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.  
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.  
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.  
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.  
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.  
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.  
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Prothèse dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° P19- 052605

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 640 Société : 21272  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : VVE  
Nom & Prénom : BERRI FATHIMA  
Date de naissance :  
Adresse :  
Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Adil YAHIA  
Chirurgien Orthopédiste  
Rés. Al Assil Bd Ali Yata

Date de consultation : 15/09/2020  
Nom et prénom du malade : BERRI FATHIMA Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Neuropathie périphérique  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ 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
11/09/20	C2		200,00	Dr. Adil YAHIA Chirurgien Orthopédiste Rés. Al Assil, Bd Ali Yata Imb. 54, H.M - Casablanca Tél: 05 22 62 83 70

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Afak Benlamkhi Nassim Bloc 22 Rue 6 N° 74 Hay Mohammadi - Casablanca Tél : 05 22 62 83 70 Email: nassim@benlamkhi.com	15/09	339,80

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. Adil YAHIA Chirurgien Orthopédiste Rés. Al Assil, Bd Ali Yata Imb. 54, H.M - Casablanca Tél: 05 22 62 83 70	11/09/20	1x Rén Cervical	110,00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important : \*

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient											
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>  MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>  DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>  FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>  MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>  DATE DU DEVIS <input type="text"/>  DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
H														
25533412 00000000	21433552 00000000													
D	G													
00000000 35533411	00000000 11433553													
B														
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession													

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Adil Yahia.

Spécialiste en Chirurgie Traumatologie et Orthopédie

- Chirurgie de la main
- Chirurgie de genou
- Chirurgie de rhumatismes
- Chirurgie du Sport
- Médecine du travail
- Expertise Médicale



المختبر عاصي ياحيا  
التخصص في جراحة العظام والمفاصل

- جراحة اليد
- جراحة الركبة
- جراحة الروماتيزم
- الطب الرياضي
- طب الشغل
- خبير طبي

Casablanca, le : 11/09/2020

نعمتي فاتيما

1) كمين

226,00

2) كمين

14,50 x 2 = 29,00

3) كمين

339,80

Pharmacie Afak  
Benlamlah Nassim  
Bloc 22 Rés 6 N° 74  
Hay Mohammadi - Casablanca  
Tél : 05 22 62 60 3

Dr. Adil YAHIA  
Chirurgien Orthopédiste  
Rés. Al Assil, Bd Ali Yata  
Imh. 54, H.M. - Casablanca  
Tél : 05 22 62 60 3

نشرة :

تناول أو استعمال أدوية أخرى :

إذا كنت تأخذ أو أخذت دواء آخر، بما في ذلك تلك التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية، أخبر طبيبك أو الصيدلاني :

• مضادات حيوية من سلف كينولون و تتراسيكلين .  
• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج مشاكل العظام (تخلخل العظم) مثل البيسفوسفونات .

• البنيسيلامين عند استعمالها لالتهاب المفاصل (التهاب المفاصل) .  
• الفاميتيل دواء يستعمل لعلاج ارتفاع ضغط الدم .  
• تيروكسين يستعمل لعلاج نقص إفراز الدرقية (الغدة الدرقية قليلة النشاط) .

• يستعمل لعلاج مرض الشلل الرعاشي .

• للوقاية لرفض زرع الأعضاء أو الأنسجة .  
الحديد وكذلك فعالية فيبرليكس 40 ملغ مع الأدوية المذكورة أدناه لابد من الفصل للشرب و الأدوية التالية مدة لا تقل عن

ساعة عادة عند المرضى الذين يعانون من سوء امتصاص الحديد (بوي)

عند المرضى الذين يعانون من فرط

الحديد أو الجزر المعدي المريئي مثل أوميبرازول

لنزويرازول ومانتوبرازول

مخاطر التداخل في الاختبارات التشخيصية :

• هذا الدواء قد يتداخل مع الفحوصات المختبرية للبحث عن الدم الخفي في البراز

تناول فيبرليكس 40 ملغ محلول لشرب مع الأغذية والمشروبات :

بعض الأغذية النباتية و الحليب و القهوة و الشاي تخفف امتصاص الحديد، لذلك من الضروري يجب أخذ فيبرليكس 40 ملغ عن مدة لا تقل عن ساعتين عند تناول هذه الأغذية أو عند تناول هذه الأخيرة يجب الانتظار ساعتين قبل أخذ فيبرليكس 40 ملغ .

زيادة امتصاص مشتقات الحديد بعد تناول عصير الحمضيات (البرتقال، الليمون وغيرها) الخارج .

الحمل والرضاعة :

استشر طبيبك أو الصيدلاني قبل أخذ أي دواء .  
يؤخذ فيبرليكس خلال فترة الحمل والرضاعة لعلاج نقص الحديد، ليس هناك احتياطات خاصة يجب اتخاذها .

القيادة واستعمال الآلات :

لم يلاحظ أي آثار على قدرة القيادة واستعمال الآلات .

معلومة هامة حول فيبرليكس 40 ملغ محلول لشرب :

هذا الدواء يحتوي على سريولول، إذا كنت تعاني من عدم تحمل السكريات

فيرليكس 40 ملغ  
بروتين سينسيلات الحديد

الرجاء قراءة هذه النشرة بعناية قبل أخذ هذا الدواء .

• حافظ على هذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى .  
• إذا كان لديك من طبيبك هذا الدواء في وجع في حال مدرج

فهرس

1. ما

است

2. ما

مع

3. كيفية استعمال

4. ما هي تأثيرات الجانبية المحتملة .

5. كيف يتم تخزين فيبرليكس 40 ملغ محلول لشرب

6. معلومات إضافية .

1. ماهو فيبرليكس 40 ملغ محلول لشرب وفي أي الحالات يجب استعماله :

المجموعة الصيدلانية العلاجية مضاد لفقر الدم/الحديد .  
فيرليكس 40 ملغ محلول لشرب هو الدواء الذي يوفر الحديد في كريات الدم الحمراء، لمعالجة نقص الحديد ولعلاج فقر الدم (انخفاض مستوى هيموغلوبين وعدد وقياس الكريات الحمراء) بسبب نقص الحديد .

2. ماهي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ فيبرليكس 40 ملغ محلول لشرب :

لا يجب تناول فيبرليكس 40 ملغ محلول لشرب في الحالات التالية :

• إذا كانت لديك حساسية ( حساسية مفردة ) لبروتين سينسيلات الحديد أو أحد مكونات هذا الدواء .  
• إذا كانت لديك حساسية من بروتينات الحليب .  
• إذا كنت تعاني من مرض يؤدي إلى تراكم الحديد في الجسم (داء هيموسيديريني و داء ترسب الأصيغة الدموية) .  
• إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (التهاب البنكرياس) أو تشمع الكبد (مرض كبدي مزمن يتميز بتشكيل آفات ليفية أو ندوب في أنسجة الكبد ويغير بنيتها وفعاليتها العادية) بسبب تراكم الحديد .

التحذيرات الخاصة لفيرليكس 40 ملغ :

• في حالة نقص الحديد أو فقر الدم، استشر طبيبك قبل أن تأخذ هذا الدواء .





نشرة :

فيربليكس 40 ملغ  
بروتين سينسيلات الحديد

PPV: 56,30 DH  
LOT: 20F18B  
EXP: 06/2022

ية أخرى :

آخر بما في ذلك تلك التي تم  
أو الصيدلاني :  
اسيكلين  
ل العظام(تخلخل العظم) مثل

الرجاء قراءة هذه النشرة بعناية قبل أخذ هذا الدواء .  
حافظ على هذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى .  
إذا كان لديك أي أسئلة أخرى، أو أي شك، اطلب المزيد من المعلومات  
من طبيبك أو الصيدلاني .  
هذا الدواء تم وصفه إليك شخصيا . لا تناوله شخصا آخر أبدا ولو  
في وجود أعراض مماثلة، قد يضره ذلك .  
في حالة تفاقم بعض الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أثرا جانبيا غير  
الطبيعي أو الصيدلاني عليه .

• المينيسيلامين عند استعمالها لالتهاب المفاصل(التهاب المفاصل).  
• الفامبيل دوبا يستعمل لعلاج ارتفاع ضغط الدم .  
• تيروكسين يستعمل لعلاج نقص إفراز الدرقية (الغدة الدرقية قليلة النشاط).  
• لفودوبا و كاريودوبا يستعمل لعلاج مرض الشلل الرعاشي .  
• ميكوفينولات موفيتيل يستعمل للوقاية لرفض زرع الأعضاء أو الأنسجة .  
• انخفاض الإمتصاص المعوي للحديد وكذلك فعالية فيربليكس 40 ملغ  
محلول لشرب في حالة أخذه مع الأدوية المذكورة أدناه لابد من الفصل  
بين فيربليكس 40 ملغ محلول لشرب و الأدوية التالية مدة لا تقل عن  
ساعتين قبل تناول :

الحوضه تستعمل عادة عند المرضى الذين يعانون من  
ة .

ل(مضاد حيوي)

ن يستعمل عند المرضى الذين يعانون من قرط  
في الدم .

القرحة المعدية أو الجزر المعدي المريئي مثل أوميبرازول  
ويانتوبرازول .

ل في الاختبارات التشخيصية :

قد يتداخل مع الفحوصات المختبرية للبحث عن الدم الخفي

**FERPLEX® 40 mg**  
Fer protéinsuccinylate  
Boîte de 10 Falcons buvables  
PPV 60,00 Dhs  
6 118001 440016

تناول فيربليكس 40 ملغ محلول لشرب مع الأغذية والمشروبات :  
بعض الأغذية النباتية و الحليب و القهوة و الشاي تخفف امتصاص  
الحديد، لذلك من الضروري يجب أخذ فيربليكس 40 ملغ عن مدة لا تقل  
عن ساعتين عند تناول هذه الأغذية أو عند تناول هذه الأخيرة يجب  
الانتظار ساعتين قبل أخذ فيربليكس 40 ملغ .

زيادة امتصاص مشتقات الحديد بعد تناول عصير الحمضيات  
(البرتقال، الليمون وغيرها) الطازج .

الحمل والرضاعة :

إستشر طبيبك أو الصيدلاني قبل أخذ أي دواء .  
يؤخذ فيربليكس خلال فترة الحمل والرضاعة لعلاج نقص الحديد، ليس  
هناك احتياطات خاصة يجب اتخاذها .

القيادة واستعمال الآلات :

لم يلاحظ أي آثار على قدرة السيادة واستعمال الآلات .

معلومة هامة حول فيربليكس 40 ملغ محلول لشرب :

هذا الدواء يحتوي على سربنول، إذا كنت تعاني من عدم تحمل السكريات

في حريته  
سرج فقر الدم (انخفاض مستوى  
هيموغلوبين رحد وقياس الكريات الحمراء) بسبب نقص الحديد .

2. ماهي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ فيربليكس 40  
ملغ محلول لشرب :  
لا يجب تناول فيربليكس 40 ملغ محلول لشرب في الحالات  
التالية :

• إذا كانت لديك حساسية ( حساسية مفردة ) لبروتين سينسيلات  
الحديد أو أحد مكونات هذا الدواء .  
• إذا كانت لديك حساسية من بروتينات الحليب .  
• إذا كنت تعاني من مرض يؤدي إلى تراكم الحديد في الجسم (داء  
هيموسيديريني وداء ترسب الأصبغة الدموية) .  
• إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس(التهاب البنكرياس) أو تشمع  
الكبد(مرض كبدي مزمن يتميز بتشكيل آفات ليفية أو "نوب" في  
أنسجة الكبد ويغير بنيتها وفعاليتها العادية) بسبب تراكم الحديد .

التحذيرات الخاصة لفيربليكس 40 ملغ :

• في حالة نقص الحديد أو فقر الدم، إستشر طبيبك قبل أن تأخذ هذا الدواء .

211872/07

## تناول أو استعمال ادوية أخرى :

- إذا كنت تأخذ أو أخذت حديثاً دواءً آخر، بما في ذلك تلك التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية، أخبر طبيبك أو الصيدلاني :
- مضادات حيوية من صنف كينولون و تتراسيكلين.
- إذا كنت تأخذ أدوية أخرى لعلاج مشاكل العظام (تخلخل العظم) مثل البيفوسفونات.
- البينيسيلامين عند استعمالها لالتهاب المفاصل (التهاب المفاصل).
- الفاميتيل دواء يستعمل لعلاج ارتفاع ضغط الدم.
- تيروكسين يستعمل لعلاج نقص إفراز الدرقية (الغدة الدرقية قليلة النشاط).
- لغودوبا و كاريدوبا يستعمل لعلاج مرض الشلل الرعاشي.
- ميكوفينولات موفيتيل يستعمل للوقاية لرفض زرع الأعضاء أو الأنسجة.
- انخفاض الإمتصاص المعوي للحديد وكذلك فعالية فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب في حالة أخذه مع الأدوية المذكورة آنفاً لا بد من الفصل بين فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب و الأدوية التالية مدة لا تقل عن ساعتين قبل تناول :

أدوية الحموضة، تستعمل عادة عند المرضى الذين يعانون من  
عكة المعدة.

فينيكول (مضاد حيوي)

أمين يستعمل عند المرضى الذين يعانون من فرط  
الحديد في الدم.

القرحة المعدية أو الجزر المعدي المريئي مثل أوميبرازول  
يانتيوإزول.

في الاختبارات التشخيصية :

تداخل مع الفحوصات المخبرية للبحث عن الدم الخفي

## حول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب مع الأغذية والمشروبات :

بعض الأغذية النباتية و الحليب و القهوة و الشاي تخفف امتصاص الحديد، لذلك من الضروري يجب أخذ فيريلكس 40 ملغ عن مدة لا تقل عن ساعتين عند تناول هذه الأغذية أو عند تناول هذه الأخيرة يجب الانتظار ساعتين قبل أخذ فيريلكس 40 ملغ.

زيادة امتصاص مشتقات الحديد بعد تناول عصير الحمضيات (البرتقال، الليمون وغيرها) الطازج.

## الحمل والرضاعة :

استشر طبيبك أو الصيدلاني قبل أخذ أي دواء.

يؤخذ فيريلكس خلال فترة الحمل والرضاعة لعلاج نقص الحديد، ليس هناك احتياطات خاصة يجب اتخاذها.

## القيادة واستعمال الآلات :

لم يلاحظ أي آثار على قدرة السيادة واستعمال الآلات.

## معلومة هامة حول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب :

هذا الدواء يحتوي على سربيتول، إذا كنت تعاني من عدم تحمل السكريات،

## فيريلكس 40 ملغ

بروتين سينيستيلات الحديد

الرجاء قراءة هذه النشرة بعناية قبل أخذ هذا الدواء.

- حافظ على هذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- إذا كان لديك أي أسئلة أخرى، أو أي شك، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلاني.
- هذا الدواء تم وصفه إليك شخصياً. لا تناوله شخصاً آخر أبداً ولو في وجود أعراض مماثلة، قد يضره ذلك.
- في حالة تفاقم بعض الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت آثاراً جانبية غير مدرج في هذه النشرة، اطلب طبيبك أو الصيدلاني عليه.

## فهرس النشرة :

1. ما هو فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب وفي أي الحالات يجب استعماله.

**FERPLEX<sup>®</sup> 40 mg**   
 Fer protéinsuccinylate  
 Boîte de 10 Falcons buvables  
 PPV 60,00 Dhs  
  
 6 118001 440016

وي-  
حديد.

حما قبل أخذ فيريلكس 40

لا يجب تناول فيريلكس 40 ملغ محلول لشرب في الحالات التالية :

- إذا كانت لديك حساسية ( حساسية مقطرة ) لبروتين سينيستيلات الحديد أو أحد مكونات هذا الدواء.
  - إذا كانت لديك حساسية من بروتينات الحليب.
  - إذا كنت تعاني من مرض يؤدي إلى تراكم الحديد في الجسم (داء هيموسيديريني دواء ترسب الأصبغة الدموية).
  - إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (التهاب البنكرياس) أو تشمع الكبد (مرض كبد مزمن يتميز بتشكيل آفات ليفية أو "ندوب" في أنسجة الكبد ويغير بنيتها وفعاليتها العادية) بسبب تراكم الحديد.
- التحذيرات الخاصة لفيريلكس 40 ملغ :
- في حالة نقص الحديد أو فقر الدم، استشر طبيبك قبل أن تأخذ هذا الدواء.

211872/07

# ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes.

## Composition

Ésoméprazole ..... 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

## Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-œsophagien ; traitement de l'œsophagite érosive par reflux.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

## Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

## Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

## Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour des infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrose isomaltase (maladies métaboliques rares).

## Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

## Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

## Comment prendre ESAC 40 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administré par sonde gastrique.

## La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

### - Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

### - Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

### - Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère

gastro-duodénal.

## Adultes :

### - Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

### - Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

### - Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

### Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

### Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

### Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

### Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

### Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

### Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictere (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Retirer les micro

3. Maintenir par la dis

4. Raccourcir

5. Agiter le

6. 5-10 ml d

7. Remp

8. 5, si néce

9. sondes, u

10. 5-10 ml d

11. 7. Remp

12. 5, si néce

13. sondes, u

14. 5-10 ml d

15. 7. Remp

16. 5, si néce

17. sondes, u

18. 5-10 ml d

19. 7. Remp

20. 5, si néce

21. sondes, u

22. 5-10 ml d

23. 7. Remp

24. 5, si néce

25. sondes, u

26. 5-10 ml d

27. 7. Remp

28. 5, si néce

29. sondes, u

30. 5-10 ml d

31. 7. Remp

32. 5, si néce

33. sondes, u

34. 5-10 ml d

35. 7. Remp

36. 5, si néce

37. sondes, u

38. 5-10 ml d

39. 7. Remp

40. 5, si néce

41. sondes, u

42. 5-10 ml d

43. 7. Remp

44. 5, si néce

45. sondes, u

46. 5-10 ml d

47. 7. Remp

48. 5, si néce

49. sondes, u

50. 5-10 ml d

51. 7. Remp

52. 5, si néce

53. sondes, u

54. 5-10 ml d

55. 7. Remp

56. 5, si néce

57. sondes, u

58. 5-10 ml d

59. 7. Remp

60. 5, si néce

61. sondes, u

62. 5-10 ml d

63. 7. Remp

64. 5, si néce

65. sondes, u

66. 5-10 ml d

67. 7. Remp

68. 5, si néce

69. sondes, u

70. 5-10 ml d

71. 7. Remp

72. 5, si néce

73. sondes, u

74. 5-10 ml d

75. 7. Remp

76. 5, si néce

77. sondes, u

78. 5-10 ml d

79. 7. Remp

80. 5, si néce

81. sondes, u

82. 5-10 ml d

83. 7. Remp

84. 5, si néce

85. sondes, u

86. 5-10 ml d

87. 7. Remp

88. 5, si néce

89. sondes, u

90. 5-10 ml d

91. 7. Remp

92. 5, si néce

93. sondes, u

94. 5-10 ml d

95. 7. Remp

96. 5, si néce

97. sondes, u

98. 5-10 ml d

99. 7. Remp

100. 5, si néce

101. sondes, u

102. 5-10 ml d

103. 7. Remp

104. 5, si néce

105. sondes, u

106. 5-10 ml d

107. 7. Remp

108. 5, si néce

109. sondes, u

110. 5-10 ml d

111. 7. Remp

112. 5, si néce

113. sondes, u

114. 5-10 ml d

115. 7. Remp

116. 5, si néce

117. sondes, u

118. 5-10 ml d

119. 7. Remp

120. 5, si néce

121. sondes, u

122. 5-10 ml d

123. 7. Remp

124. 5, si néce

125. sondes, u

126. 5-10 ml d

127. 7. Remp

128. 5, si néce

129. sondes, u

130. 5-10 ml d

131. 7. Remp

132. 5, si néce

133. sondes, u

134. 5-10 ml d

135. 7. Remp

136. 5, si néce

137. sondes, u

138. 5-10 ml d

139. 7. Remp

140. 5, si néce

141. sondes, u

142. 5-10 ml d

143. 7. Remp

144. 5, si néce

145. sondes, u

146. 5-10 ml d

147. 7. Remp

148. 5, si néce

149. sondes, u

150. 5-10 ml d

151. 7. Remp

152. 5, si néce

153. sondes, u

154. 5-10 ml d

155. 7. Remp

156. 5, si néce

157. sondes, u

158. 5-10 ml d

159. 7. Remp

160. 5, si néce

161. sondes, u

162. 5-10 ml d

163. 7. Remp

164. 5, si néce

165. sondes, u

166. 5-10 ml d

167. 7. Remp

168. 5, si néce

169. sondes, u

170. 5-10 ml d



# BREXIN®

Piroxicam Bêta-cyclodextrine

## Composition :

	Comprimés sécables	Suppositoires	Sachets
Piroxicam (équivalent à 191,28 mg de piroxicam β-cyclodextrine)	20 mg	20 mg	20 mg
Excipients q.s.p. Excipients à effet notoire	1 comprimé Lactose	1 suppositoire	1 sachet Aspartam et Sorbitol

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

## Indications :

- Traitement des états douloureux aigus.
- Traitement des rhumatismes inflammatoires aigus et chroniques.

## Contre-indications :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam, de substances d'activité proche telles que autres AINS ou l'Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère ou insuffisance rénale sévère.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie du fait de la présence de l'Aspartam dans les sachets.
- Association avec les anticoagulants oraux, autres AINS, héparine, lithium, méthotrexate et ticlopidine.
- En cas de grossesse et d'allaitement.

## Effets indésirables :

*Effets gastro-intestinaux :* anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

*Réactions d'hypersensibilité :* dermatologiques, respiratoires et générales.

*Effets sur le système nerveux central :* céphalées, somnolences et vertiges.

## Précautions d'emploi :

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

## Mode d'emploi et posologie :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

## Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

## Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc  
S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.





# CETAMYL® 1g

Comprimés effervescents  
Paracétamol

## FORME ET PRESENTATION :

CETAMYL 1000 mg comprimés effervescents - tubes de 8.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 1000,000 mg

Excipients qsp ..... 1 comprimé

Excipients : acide citrique anhydre, PVP30, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium, PEG 6000 poudre, benzoate de sodium, sucralose, texpone, sorbitol poudre, arôme citron.

Excipients à effet notoire : sels de sodium- sorbitol poudre.

## PROPRIETES :

CETAMYL® à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

## INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles (maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires).

- Traitement symptomatique des douleurs de l'arthrose.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au paracétamol ou aux autres constituants.

- Insuffisance hépatocellulaire.

## POSOLOGIE USUELLE, VOIES ET MODES D'ADMINISTRATION :

### Posologie :

- Cette présentation contenant 1000 mg de paracétamol par unité, ne pas prendre 2 unités à la fois.

- CETAMYL® 1g comprimé effervescent est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (environ 15 ans).

La posologie unitaire usuelle est de 1/2 à 1 comprimé effervescent à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures.

En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, la posologie maximale peut être augmentée jusqu'à 4 g par jour.

Toujours respecter un intervalle de 4 heures entre deux prises.

### Fréquence d'administration :

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre :

• Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

### Insuffisance rénale :

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

Ne pas dépasser 3 g de paracétamol par jour.

La dose journalière efficace la plus faible doit être envisagée, sans excéder 60 mg/kg/jour (sans dépasser 3 g/j) dans les situations suivantes :

• Adultes de moins de 50 kg ;

• Insuffisance hépatocellulaire légère à modérée ;

• Alcoolisme chronique ;

• Malnutrition chronique ;

• Déshydratation.

### Mode d'administration :

Voie orale.

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau. Boire immédiatement après.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde :

En raison de la dose unitaire (1000 mg), cette présentation n'est pas adaptée à l'enfant de moins de 15 ans.

Pour éviter un risque de surdosage :

• Vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments ;

• Respecter les doses maximales recommandées.

• Chez l'adulte et l'enfant de plus de 50 kg, la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

### Précautions d'emploi :

Le paracétamol est à utiliser avec précaution en cas de :

poids < 50 kg, insuffisance hépatocellulaire légère à modérée, insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine  $\leq$  30 ml/min, alcoolisme chronique, malnutrition chronique (réserves basses en glutathion hépatique), déshydratation.

En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament est déconseillé en cas d'intolérance au fructose

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CETAMYL® 1g comprimé effervescent dans les conditions normales d'utilisation, peut être administré pendant toute la grossesse.

Aux doses thérapeutiques recommandées, l'administration de CETAMYL® est possible pendant l'allaitement.

CETAMYL® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### EFFETS INDESIRABLES :

- Rarement : réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

- Exceptionnellement : thrombopénie, leucopénie et neutropénie.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### SURDOSAGE :

En cas de surdosage thérapeutique ou intoxication accidentelle, prévenir impérativement le médecin traitant ou le pharmacien et transférer immédiatement le sujet en milieu hospitalier.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Nécessitant des précautions d'emploi :

Anticoagulants oraux : risque d'augmentation de l'effet de l'anticoagulant oral et du risque hémorragique en cas de prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/j) pendant au moins 4 jours. Contrôle régulier de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant le traitement par le paracétamol et après son arrêt.

Examens paracliniques :

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode au glucose.

anormalement élevées.

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide urique.

### CONDITIONS DE CONSERVATION :

Comprimé effervescent : A conserver à l'abri de l'humidité et à une température inférieure à 15°C.

Délivrance : libre

CETAMYL® 1g comprimés effervescents - Boîte de 8 AMM N° : 240/16DMP/21/NNP

Edition : Octobre 2016



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA  
Casablanca - Maroc

Adm. 1016  
NCEB/11/FA

# CETAMYL® 1g

Comprimés effervescents  
Paracétamol

## FORME ET PRESENTATION :

CETAMYL 1000 mg comprimés effervescents -tubes de 8.

## COMPOSITION :

Paracétamol .....1000,000 mg

Excipients qsp : .....1 comprimé

Excipients : acide citrique anhydre, PVP30, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium, PEG 6000 poudre, benzoate de sodium, sucralose, téxapon, sorbitol poudre, arôme citron.

Excipients à effet notoire : sels de sodium- sorbitol poudre.

## PROPRIETES :

CETAMYL® à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

## INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles (maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires).

- Traitement symptomatique des douleurs de l'arthrose.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au paracétamol ou aux autres constituants.

- Insuffisance hépatocellulaire.

## POSOLOGIE USUELLE, VOIES ET MODES D'ADMINISTRATION :

### Posologie :

- Cette présentation contenant 1000 mg de paracétamol par unité, ne pas prendre 2 unités à la fois.

- CETAMYL® 1g comprimé effervescent est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (environ 15 ans).

La posologie unitaire usuelle est de ½ à 1 comprimé effervescent à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures.

En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour.

Cependant, en cas de douleurs plus intenses, la posologie maximale peut être augmentée jusqu'à 4 g par jour.

Toujours respecter un intervalle de 4 heures entre deux prises.

### Fréquence d'administration :

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre :

• Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

### Insuffisance rénale :

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

Ne pas dépasser 3 g de paracétamol par jour.

La dose journalière efficace la plus faible doit être envisagée, sans excéder 60 mg/kg/jour (sans dépasser 3 g/j) dans les situations suivantes :

- Adultes de moins de 50 kg ;
- Insuffisance hépatocellulaire légère à modérée ;
- Alcoolisme chronique ;
- Malnutrition chronique ;
- Déshydratation.

### Mode d'administration :

Voie orale.

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau. Boire immédiatement après.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde :

En raison de la dose unitaire (1000 mg), cette présentation n'est pas adaptée à l'enfant de moins de 15 ans.

Pour éviter un risque de surdosage :

• Vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments ;

• Respecter les doses maximales recommandées.

• Chez l'adulte et l'enfant de plus de 50 kg, la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

### Précautions d'emploi :

Le paracétamol est à utiliser avec précaution en cas de :

poids < 50 kg, insuffisance hépatocellulaire légère à modérée, insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine ≤ 30 ml/min, alcoolisme chronique, malnutrition chronique (réserves basses en glutathion hépatique), déshydratation.

En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament est déconseillé en cas d'intolérance au fructose

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

CETAMYL® 1g comprimé effervescent dans les conditions normales d'utilisation, peut être administré pendant toute la grossesse.

Aux doses thérapeutiques recommandées, l'administration de CETAMYL® est possible pendant l'allaitement.

CETAMYL® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Rarement : réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de Quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

- Exceptionnellement : thrombopénie, leucopénie et neutropénie .

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## SURDOSAGE :

En cas de surdosage thérapeutique ou intoxication accidentelle, prévenir impérativement le médecin traitant ou le pharmacien et transférer immédiatement le sujet en milieu hospitalier.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Nécessitant des précautions d'emploi :

Anticoagulants oraux : risque d'augmentation de l'effet de l'anticoagulant oral et du risque hémorragique en doses maximales (4 g/j) pendant au moins 4 jours. Contrôle régulier de l'INR. Adaptation éventuelle de la dose pendant le traitement par le paracétamol et après son arrêt.

### Examens paracliniques :

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode au glucose oxydase-peroxydase anormalement élevées.

La prise de CETAMYL® peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique.

## CONDITIONS DE CONSERVATION :

Comprimé effervescent : A conserver à l'abri de l'humidité et à une température inférieure à 30°.

## Délivrance : libre

CETAMYL® 1g comprimés effervescents -Boîte de 8 AMM N° : 240/16DMP/21/NNP

Edition : Octobre 2016



**Dr yahia adil**

**Chirurgien orthopédiste**

**Tel 0522620603**

**Compte rendu de radiologie**

N° BERRI FATIMA

L: 11.09.2020

Rx rachis cervical

- pas d'effraction vertébrale.
- pas de suture intervertébrale stégée

**DR. ADIL YAHIA**  
Chirurgien Orthopédiste  
Rés. Al Assil, Bd Ali Yaata  
Imb. 54, H.M. Chirurgical



DR YAHIA ADIL  
CHIRURGIEN ORTHOPEDISTE  
Tel 0522620603

FACTURE N° 789 / 22

INP 091042804

M. BERRI FATIMA

L. N. 09 22

Recevoir à l'admission  
20-00

Dr. Adil YAHIA  
Chirurgien Orthopédiste  
Rés. Al Assil, Bd Ali Yaata  
Imm. 54, H.M. Casablanca

Résidence Al Assil Bd Ali Yaata Imm 54 RDC N°2 Hay Mohammadi

DATE

M.

15/09/2020

**Dr. Adil YAHIA**  
**CACHET**  
 Chirurgien Orthopédiste  
 Rés. Al Assil, Bd Ali Yata  
 Imb. 54, H.M - Casablanca  
 Tél: 05 22 62 83 70

n = BERRI FATIMA

1) Geylen

60,00  
 17  
 180,00

2 pi li palt 1 mi

2) Dine

60,00  
 17

2 pi li palt 1 mi / 17

236,30

**Pharmacie Afak**  
**Benlamlh Nassim**  
 Bloc 22, Rue 6 N° 74  
 Hay Mohammadi - Casablanca  
 Tél : 05 22 62 83 70  
 E-mail : nassim@benlamlh.com

**Dr. Adil YAHIA**  
 Chirurgien Orthopédiste  
 Rés. Al Assil, Bd Ali Yata  
 Imb. 54, H.M - Casablanca  
 Tél: 05 22 62 83 70



# LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES

## EXAMED

### LABORATOIRE.

S.A.R.L. au Capital de 100.000,00 Dhs - R.C. 121337 - Patente : 32740051 - Ident. Fiscal : 2821353 - ICE : 000079511000007  
Centre Médical Sidi-Othman, Av. 10 Mars, Place de la Prefecture, Sidi Othman - CASA - Tél.: 05 22 59 95 95 - Fax : 05 22 59 95 96

**Taoufik LOUANJLI**  
Pharmacien-Biologiste

N° 2006838

DIS Biologie Médicale  
Biologie de la Reproduction  
Ancien Interne des Hôpitaux de Bordeaux.

Nom/Prénom : **Madame BIRI FATIMA**

Casablanca le : 16/09/2020

Medecin : **Dr**

Analyses	Clé	Cotation
Numeration Formule Sanguine	B	65
GLYCEMIE A JEUN	B	20
HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE	B	100
Acide Urique	B	20
PROTEINE C REACTIVE	B	75
<b>Montant en Dhs:</b>	<b>410.00</b>	

Arrêtée la présente facture à la somme de: **Quatre Cent Dix Dirhams**

**EXAMED**  
**LABORATOIRE**  
**TAOUFIK LOUANJLI**  
**PHARMACIEN - BIOLOGISTE**  
ENTRE MEDICAL SIDI OTHMAN AV 10 MARS  
PLACE DE LA PREFECTURE - SIDI OTHMAN  
ASA TEL 05 22 59 95 95 FAX 05 22 59 95 96  
NP 083000404



DATE  
M.

15/09/2020

CACHET

Dr. Adil YAHIA  
Chirurgien Orthopédiste  
Rés. Al Assil, Bd Ali Yata  
Imb. 54, H.M. - Casablanca  
Tél. 05 22 59 96 95

A = BERRI FATIMA

Feni / nrb - CBL.

Reich mifne.

Glycémie à jeun.

143 p.p.p.  
EXAMEN  
LABORATOIRE

TAOUFIK LOUANNI  
PHARMACIEN - BIOLOGUE  
ENTRE MEDICAL SIDA OTHMAN AV 10 MARS  
21 ACE DE LA PREFECTURE SIDI OTHMAN  
ASA TEL 05 22 59 96 95 FAX 05 22 69 96 96  
NP 093000404

Dr. Adil YAHIA  
Chirurgien Orthopédiste  
Rés. Al Assil, Bd Ali Yata  
Imb. 54, H.M. - Casablanca  
Tél. 05 22 59 96 95

C. S. A.

Code Patient : 412095  
Date du prélèvement :  
Dossier édité le : 16/09/2020  
Prélèvement Transmis au Laboratoire

**Madame FATIMA BIRI**  
Référence : 160920 626

Page: 1/2

## HEMATOLOGIE

Valeurs de référence

Antécédents

### HEMOGRAMME

SYSMEX XT-2000i

<b>GLOBULES ROUGES</b> .....	: 3,56	M/mm <sup>3</sup>	(4,0 à 5,3)
<b>HEMOGLOBINE</b> .....	: 11,5	g/dL	(12 à 16)
<b>HEMATOCRITE</b> .....	: 35	%	(37 à 46)
<b>V.G.M</b> .....	: 98	u3	(80 à 95)
<b>T.C.M.H</b> .....	: 32	pg	(28 à 32)
<b>C.C.M.H</b> .....	: 33	g/dL	(30 à 35)

<b>GLOBULES BLANCS</b> .....	: 7 900	/mm <sup>3</sup>	(4 000 à 10 000)
------------------------------	---------	------------------	------------------

### FORMULE LEUCOCYTAIRE :

<b>POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES</b> :	68	%	(40 à 75)
Soit .... :	5 372	/mm <sup>3</sup>	(2000 à 7500)
<b>LYMPHOCYTES</b> .....	: 23	%	(20 à 45)
Soit .... :	1 817	/mm <sup>3</sup>	(1500 à 4000)
<b>MONOCYTES</b> .....	: 5	%	(3 à 11)
Soit .... :	395	/mm <sup>3</sup>	(120 à 1100)
<b>POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES</b> :	4	%	(0 à 4)
Soit .... :	316	/mm <sup>3</sup>	(40 à 300)
<b>POLYNUCLEAIRES BASOPHILES</b> .. :	0	%	(0 à 1)
Soit .... :	0	/mm <sup>3</sup>	(0 à 100)

<b>PLAQUETTES</b> .....	: 253 000		(150 000 à 400 000)
-------------------------	-----------	--	---------------------

### COMMENTAIRES :

La formule leucocytaire est contrôlée sur frottis sanguin.

Code Patient : 412095  
Date du prélèvement :  
Dossier édité le : 16/09/2020  
Prélèvement Transmis au Laboratoire

Madame FATIMA BIRI  
Référence : 160920 626

Page: 2/2

## BIOCHIMIE

		Valeurs de référence	Antécédents
GLYCEMIE A JEUN	: 1,32	g/l (0,70 à 1,10)	
	ou : 7,33	mmol/l (3,88 à 6,12)	

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C) : 6,10 %  
(Par Technique HPLC, Selon le DCCT/NGSP)

-L'hémoglobine glyquée d'un sujet normal ou d'un diabétique équilibré se situe entre 4,2 et 6,5%.  
-L'hémoglobine glyquée d'un sujet diabétique non traité ou non équilibré est supérieure à 8,5%.

ACIDE URIQUE	: 44	mg/L (26 à 60)
	ou : 262	µmol/L (142 à 416)

PROTEINE C REACTIVE (CRP) : < 6,0 mg/L (<6,0)

EXAMED  
LABORATOIRE  
Taoufik LOUANJLI  
Pharmacien - Biologiste  
Centre Médical Sidi Othman, Av. 10 Mars  
Place de la Prefecture - Sidi Othmane - Casablanca  
Tel. : 05 22 59 95 95 - Fax : 05 22 59 95 96

Biologiste