

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
09/10/20	CH		1500,4	Dr. JKINI Hafida Médecin généraliste Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51 Sidi Bernoussi - Casablanca Tél. : 05 22 74 05 93

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Soumisteur Date Montant de la Facture

09/10/20

403,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

13/10/2020

33,50

620,24

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

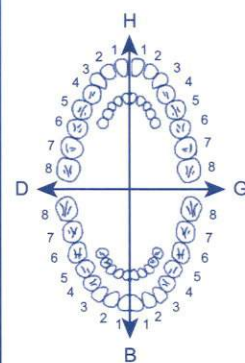
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

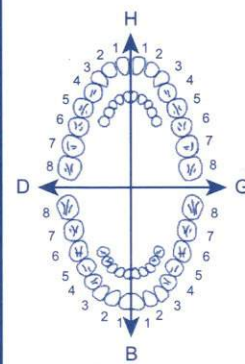
MONTANTS DES SOINS

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Docteur JKINI Hafida
Médecine Générale
Echographie Clinique



الدكتورة اجيني حفيدة
الطب العام
الفحص بالصحة

Ordonnance

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

Casablanca, le 09/10/2020

MOURATIB
Halim

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

(1) Mobic 150
1 cp 4x10

(2) Carboline
2x2

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Bagdad N° 43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél. : 05 22 50 75 00

(3) Kool
Saus Sulbo
4M0 1 cas x 3x10

1) Doligrille

200

1 Sachet x 24
(1 Boite)

2) Nazan

200

1 pul Nazan

3)

2070

PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Hassan II N°43 Quartier
El Yacout - Ain El Mokk - Casablanca
Tel: 0522 50 16 39

1 pul Nazan

19 Aug 15

4)

6000

Resodyl Crème

1 all x 24
15

T= 403,30

Dr. JKINI Hafida
Medecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 52
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 74 05 93

RESODYL®

Crème de massage à base de réséda

Formes et Présentations :

Crème en tube de 60 ml

LQT: 0104
PER: 07-23
PPC: 60.00 DH

Composition :

Urtica Dioica Leaf Extract, Reseda Lutheae
Cetearyl Alcohol, Stearic Acid, Steareth20
Arganla Spinosa Kernel Oil, Eucalyptus C
Officinalis Leaf Oil, Zingiber Officinalis Root
Oil, Methyl Salicylate, Tocopheryl Acetate, Sodium Benzoate, ...

Propriétés :

RESODYL est recommandé comme crème de massage en cas des pathologies douloureuses ostéoarticulaires, des douleurs dorsolombaires de type rhumatismales, les rhumatismes inflammatoires, les claquages, ecchymoses, tendinites, synovites...

Mode d'emploi :

Appliquer RESODYL par massages doux. Il est conseillé de procéder à trois application par jour pendant une à trois semaines.

Précaution d'emploi :

Eviter tout contact avec les yeux et les muqueuses.
Ne pas appliquer sur les plaies.
Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 30 mois.
Se laver les mains après application.

Produit des laboratoires PMP Biopharmed
73-74, Rue n°2, Zone Industrielle My Rachid Casablanca.
www.pmpbiopharmed.com

ZOLAM® 30 mg

Lansoprazole

Microgranules gastro-résistants en gélule

COMPOSITION

Lansoprazole 30 mg
Excipients dont lactose et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

PROPRIETES

Le Lansoprazole est un inhibiteur spécifique de la pompe à protons H⁺-ATPase de la cellule pariétale gastrique : il diminue la sécrétion acide qu'elle soit la nature de la stimulation.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :
Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'allergie au lansoprazole ou à l'un des constituants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mise en garde :

En raison de la présence de 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 sucrose-isomaltase.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de suivre les prescriptions de votre médecin.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affection chronique du foie et chez les enfants.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

DE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT ;

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINDER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Ont été rapportés :

- de rares cas de diarrhée, nausée, vomissement, douleur abdominale, constipation ;
 - de rares cas de céphalées et exceptionnellement des sensations vertigineuses ;
 - de très rares cas de prurit, rash cutané, urticaire ;
 - des cas isolés d'élévation réversible des transaminases ;
 - des cas isolés de thrombopénie, leucopénie.
- Ces manifestations, le plus souvent transitoires, sont d'intensité modérée et

n'ont qu'excessivement

LOT 19002
PER 06/22
PPV 70DH70



Le traitement sera suivi par 30 mg de lansoprazole par jour pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif. L'efficacité du traitement dépend du respect du schéma posologique et de la prise de la trithérapie durant les 7 jours.

Ulcère duodénal évolutif : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 semaines.

Ulcère gastrique évolutif : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite par reflux gastro-oesophagien : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 semaines avec éventuelle seconde période de 3 semaines à la même posologie en fonction des résultats endoscopiques. Syndrome de Zollinger-Ellison : la posologie initiale est de 60 mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement en fonction du suivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement.

Pour des posologies supérieures à 120 mg par jour, la posologie journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens : 1 gélule de lansoprazole 30 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Mode et voie d'administration

Voie orale. A avaler avec un verre d'eau.

Durée du traitement

Traitement symptomatique de l'ulcère gastro-duodénal : 4 à 6 semaines.

FORMES ET PRESENTATION

Boîte de 14 gélules et boîte de 28 gélules

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement. A conserver à température ne dépassant pas + 25°C.

A conserver dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité. liste II

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants, même après utilisation.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car il pourrait lui être nocif.

NAZAIR® 50µg/dose

Suspension pour pulvérisation nasale
Propionate de fluticasone

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination

NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Forme pharmaceutique et présentations

Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe doseuse assurant 100 doses de 50 µg.

Composition

Propionate de fluticasone (DCI) 50,30 µg

Equivalent en fluticasone 50 µg

Excipients : Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phényléthylique, eau purifiée, q.s.p. une pulvérisation.

Classe pharmaco-thérapeutique

Glucocorticoïde par voie locale.

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Indications :

Ce médicament contient un corticoïde. Il s'administre par voie nasale.

C'est un médicament anti-inflammatoire indiqué :

- en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans et uniquement en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans.

- pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales chez l'adulte.

3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Contre indications :

Ne prenez jamais NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
- trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignements de nez,
- en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection

broncho-pulmonaire concomitante, **prévenir votre médecin.**

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète.

Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son efficacité sur les symptômes ne peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.

Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres.

Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit.

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé.

Excipients à effet notoire : En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs

LOT: GA91193

PER: 11/2021

PPV: 75 DH 00

Cinla Maroc

uniquement : 200 µg par jour soit 1 pulvérisation matin.

La posologie maximale est de 1 pulvérisation par jour en route et la durée du traitement est de 2 pulvérisations par jour.

• Polyposse nasosinusienne : Traitement d'attaque : 400 µg par jour, soit 2 fois par jour, matin et soir.

Une fois le contrôle des symptômes obtenu, traitement d'entretien : 200 µg par jour, soit 1 fois par jour, matin et soir.

Dans tous les cas il convient de toujours continuer le traitement pendant la durée du traitement.

En cas de persistance des troubles ne pas arrêter le traitement.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A LA POSOLOGIE.

Mode et voie d'administration :

Voie nasale.

- Mouchez-vous doucement pour assécher la cavité nasale.

- Retirez le capuchon protecteur de l'applicateur.

- Bouchez une narine, penchez légèrement la tête en avant ; insérez doucement l'applicateur dans la narine avant de répéter l'opération pour l'autre narine.

- Répétez l'opération pour l'autre narine.

- Essuyez l'applicateur nasal et remettez-le dans son emballage.

Lors de la toute première utilisation du produit, il est recommandé de lubrifier l'extrémité de l'applicateur avec une petite quantité de gel lubrifiant.

Pressez jusqu'à obtention d'une fine pulvérisation.

Fréquence d'administration :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA POSOLOGIE.

Durée de traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA POSOLOGIE.

Ne pas augmenter ou diminuer la dose sans avis médical.

Nettoyage

NAZAIR 50 µg/dose doit être nettoyé au minimum une fois par semaine.

Procédure comme suit :

1. Détacher le pulvérisateur du flacon.
2. Laver le pulvérisateur et l'obturateur dans l'eau en excès, laisser sécher dans un endroit aéré.
3. Remplacer le pulvérisateur et l'obturateur.
4. Si le pulvérisateur est bouché, le retirer et le nettoyer.



DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine



Veillez lire attentivement l'intégralité de la notice.
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. En cas de symptômes identiques, cela pourrait indiquer une récidive.
• Si l'un des effets indésirables décrits dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative par sachet :
 - Paracétamol
 - Acide Ascorbique (Vitamine C)
 - Maléate de Phéniramine
- Composition qualitative en excipients : Mannitol, acide citrique anhydre, Composition de l'arôme : Substance E414, Acide Ascorbique E300, Tri
- Excipients à effet notoire : Aspartame, Rouge Cochenille A (E124).

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

DoliGrippe® : granulés pour solution buvable en sachet, fait partie des

MÉDICAMENTS DU RHUME EN ASSOCIATION

- DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :
 - Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve,
 - Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies),
 - Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

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

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

• Durée du traitement :

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

• Fréquence d'administration :

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants :

- Enfant de moins de 15 ans,
- En cas d'antécédent d'allergie aux constituants du produit,
- En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),
- En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,
- En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Effets indésirables

bronchokod

carbocistéine

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 buvable

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

Carbocistéine

Excipient q.s.p

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

BRONCHOKOD SANS SUCRE

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

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

bronchokod

sans sucre

Adultes

LOT:1120

PER:01/22

PPV:41.10 DH

CARBOLINE®

Présentation galénique :

Boîte de 30 comprimés sous blister.

Composition par comprimé

Charbon activé (210mg), Sa
de fenouil (34,98mg), Arô
magnésium.

Propriétés traditionnelles

Charbon végétal

Le charbon végétal est obtenu à partir d'un réseau de pores qui augmente sa surface.

Il constitue, ainsi, le plus puissant adsorbant.

Le charbon végétal progresse dans le tube digestif.

d'adsorber, c'est à dire, de fixer sur sa surface diverses substances, telles les bactéries, les toxines et les gaz. Il est traditionnellement reconnu comme étant bénéfique pour traiter les troubles fonctionnels du système digestif, tels les douleurs abdominales, les troubles du transit et les ballonnements.

Le charbon végétal est traditionnellement reconnu pour supprimer rapidement et efficacement l'aérophagie, les éructations et les gaz intestinaux désagréables. Il est également traditionnellement réputé pour être l'un des antidotes les plus reconnus des intoxications gastro-intestinales.

Fenouil

Diététiquement très intéressant parce que riche en fibres douces bien tolérées, le fenouil l'est aussi pour ses propriétés médicinales. Le fenouil est reconnu pour son activité stimulante sur la mobilité gastro-intestinale. C'est pourquoi il est traditionnellement indiqué en cas de troubles digestifs tels que les ballonnements douloureux, la lenteur digestive, les éructations et les flatulences.

Conseils d'utilisation :

Croquer ou avaler 1 à 2 comprimés avec un peu d'eau après le repas, dès les premiers désagréments. Ne pas dépasser 4 comprimés par jour.

Précautions d'emploi :

Se conformer aux conseils d'utilisation. Tenir hors de portée des jeunes enfants. Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

A utiliser dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée

Ce produit n'est pas un médicament mais un complément alimentaire.

Fabriqué par les Laboratoires 3Chênes : 69770 VILLECHENEVE - FRANCE

Importation et distribution : IPHADERM : 6, rue Ibnou Khalinane - Quartier Palmier - CASABLANCA

Date de fabrication / Manufacturing date :

A consommer de préférence avant fin /

Best before

CARBOLINE CP BTE 30

PPC : 75.00 DH

Ut Av :

03/2023

Lot :

D067M

IPHADERM

V005A - 01/20 - ETCALI449



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Notice

Mobic® 7,5 mg

Meloxicam

comprimé

Mobic® 15 mg

Meloxicam

comprimé sécable

Composition

La substance active est :

meloxicam 7,5 mg ou 15 mg

Les autres composants sont :

citrate de sodium, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, povidone, silice colloïdale anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium.

Pour 1 comprimé.

QU'EST CE QUE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament, présenté sous forme de comprimé ou comprimé sécable, est un anti-inflammatoire non stéroïdien.

Il est indiqué chez l'adulte

(plus de 15 ans), en traitement :

- de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose
- de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires.

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable

Ne pas utiliser Mobic 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable dans les cas suivants :

- grossesse ou allaitement,
- antécédents d'allergie (crise d'asthme, polypes nasaux, brusque gonflement du cou et du visage (oedème de Quincke), urticaire déclenché par ce médicament ou un médicament apparenté tels que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du produit,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins non dialysée,
- maladie grave du cœur,
- saignement de toute nature.

Prendre des précautions particulières avec MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable :

Il n'existe pas de données d'efficacité et de sécurité chez l'enfant de moins de 15 ans.

AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS :

- d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension artérielle,

PPV: 61DH50

PER: 01/23

LOT: J088



AL

TRA

IMMED

SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas :

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles). Des cas d'hémorragies fatales sont rapportés avec l'ensemble des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- de signes évocateurs d'une allergie à ce médicament, en particulier crise d'asthme, brusque gonflement du visage et du cou, décollement de la peau (cf. effets indésirables éventuels).

Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes pharmaceutiques qui peuvent être plus adaptés.

Dans tous les cas, la dose maximale recommandée de 15 mg / jour ne doit jamais être dépassée.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : **le meloxicam.**

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Grossesse - Allaitement

Grossesse

Il est recommandé d'éviter la prise de ce médicament au cours de la grossesse.

Votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

Toutefois, EN AUCUN CAS, CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS A PARTIR DU 3^{ème} TRIMESTRE DE LA GROSSESSE, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise.

Allaitement

Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'utiliser ce médicament pendant l'allaitement.



Dr. JKINI Hafida

Médecin généraliste

Hay Al Oods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca

Nom/Prénom: 05 22 74 05 93

MOURATIB Halima

Age :

Sexe : H ☐ F ☐

Le 09/10/2020

Hématologie

- ☐ NFS
- ☐ Plaquettes
- ☐ VS
- ☐ CRP
- ☐ Hémoculture

Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☐ Ferritine
- ☐ Transferrine

Hémostase

- ☐ Temps de Prothrombine
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ INR

Glucose

- ☒ Glycémie à jeun
- ☐ Hyperglycémie par VO
- ☒ Hémoglobine glyquée

Hématologie

- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Cl-
- ☐ Ca++
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg++
- ☐ Bicarbonates (HCO₃-)
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine
- ☒ Acide urique

Autres :

Bilan lipidique

- ☒ Cholestérol total
- ☒ Cholestérol HDL
- ☒ Cholestérol LDL
- ☒ Triglycérides

Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases acides
- ☐ Phosphatases alcalines
- ☐ Lactate Déshydrogénase LDH
- ☐ Transaminases ASAT, ALAT
- ☐ Gamma-GT
- ☐ 5'Nucléotidase
- ☐ CPK (Créatine Phosphok)
- ☐ Troponine
- ☐ Electrophorèse des prot
- ☐ BNP

Ionogramme urin

- ☐ Ca++
- ☐ Phosphore
- ☐ Na+
- ☐ K+

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hajar ALAMI ALAMI
MÉDECIN GÉNÉRALISTE
252, Bd ERRAHMAN, Hay EL ANASSER, ALI CHAKH
TEL: 05 22 72 01 00 / 05 22 71 10 00 / 06

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECBU
- ☐ Antibiogramme

Groupage sanguin

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Sérologie et immunologie

- ☐ VDRL-TRHA
- ☐ Hépatite B
- ☐ Antigène Hbs
- ☐ Anticorps Anti-Hbs
- ☐ Anticorps Anti-Hbc
- ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
- ☐ Anticorps Anti-HVC

Toxoplasmose

LABORATOIRE EL KHALIL
Mme MOURATIB Halima

Né(e) le : 01-01-1955 F



A coller sur l'ordonnance

ORDO

S
f

int

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Oods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tel.: 05 22 74 05 93



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

INPE :



093061166

FACTURE N° : 2010130005

Casablanca le 13-10-2020

Mme Halima MOURATIB

Demande N° 2010130005

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B

Total des B : 350

TOTAL DOSSIER : 420.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent vingt dirhams

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MÉDECIN BIOLOGISTE
252, Bd EL KHALIL, Hay My Abdellah, Ain Chok
TEL: 05 22 52 62 52 / FAX: 05 22 21 30 90 / WC

252, Bd. EL KHALIL , Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca- Tél : 0522526252 / FAX: 0522211090

E-Mail : labo.elkhalil@gmail.com - Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091



Date du prélèvement : 13-10-2020 – 2010130005 – Mme Halima MOURATIB

08-09-2020

HDL-Cholestérol

(Immuno-turbidimétrie – AU 80 BECKMAN)

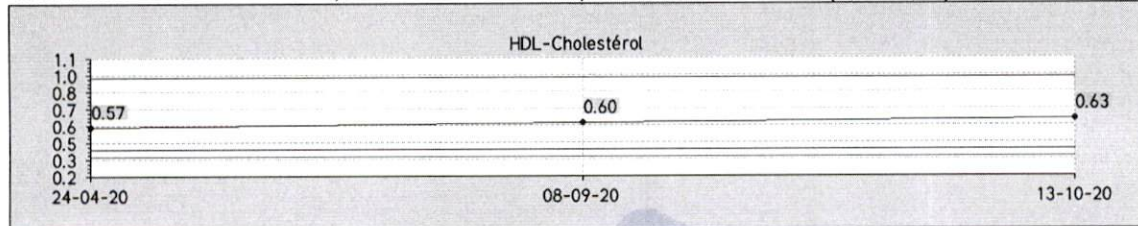
0,63 g/L

(0,35-0,94)

0,60

1,63 mmol/L

(0,91-2,43)



08-09-2020

LDL-Cholestérol

(Calculé selon la formule de Friedwald.)

1,38 g/L

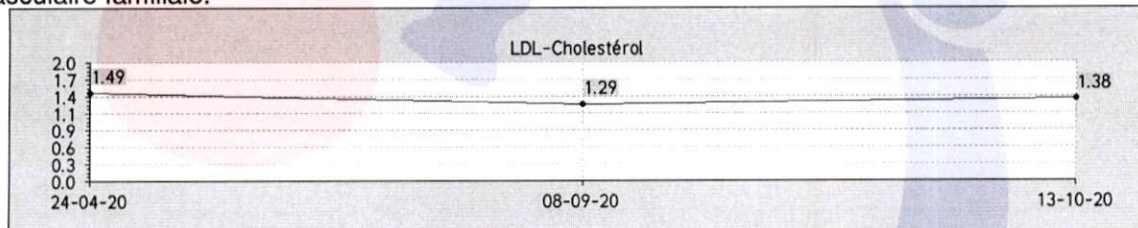
1,29

3,57 mmol/L

Valeurs cibles du LDL-Cholestérol selon les recommandations ANSM:

- 0 Facteur de risque : LDL < 2,20 g/L (5,70 mmol/L)
- 1 Facteur de risque : LDL < 1,90 g/L (4,90 mmol/L)
- 2 Facteurs de risque : LDL < 1,60 g/L (4,14 mmol/L)
- Plus de 2 facteurs de risque : LDL < 1,30 g/L (3,36 mmol/L)
- Antécédent de maladie cardiovasculaire avérée : LDL < 1,00 g/L (2,58 mmol/L)

Facteurs de risque : Diabète, Tabac, HTA, Obésité, Age > 60 ans, HDL < 0,40 g/L, Sédentarité, ATCD de maladie cardiovasculaire familiale.



Validé par : Dr Hoda OUALI ALAMI

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MÉDECIN BILOGISTE
252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdallah, Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 52 62 52 / Fax: 05 22 21 10 90 - E-mail-1 : labo.elkhalil@gmail.com / E-mail-2 : h.oualialami@gmail.com
Patente : 34046060 - I.F : 15214903 - CNSS : 4204096 - R.C : 421712 - ICE : 001603906000091



Date du prélèvement : 13-10-2020 – 2010130005 – Mme Halima MOURATIB

08-09-2020

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

6,9 %

(4,0–6,0)

6,8

(Tosoh Biosciences GX – HPLC)

Variant Hémoglobine

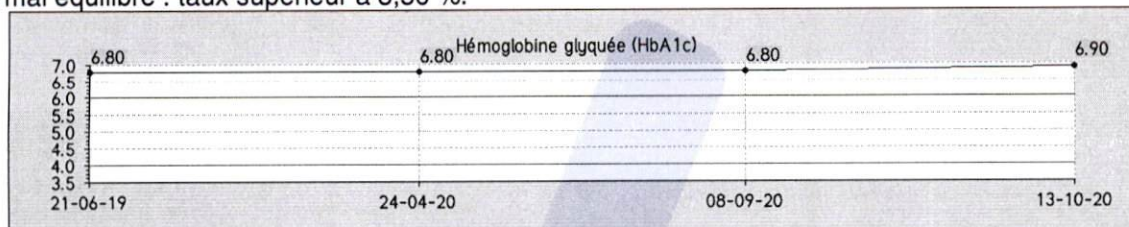
Absence de variant d'hémoglobine

Valeurs de référence :

Sujet normoglycémique : 4,00 à 6,00 % de l'hémoglobine totale.

Sujet diabétique équilibré : objectif ciblé autour de 6,50 %.

Diabète mal équilibré : taux supérieur à 8,50 %.



08-09-2020

Triglycérides

0,95 g/L

(0,35–1,50)

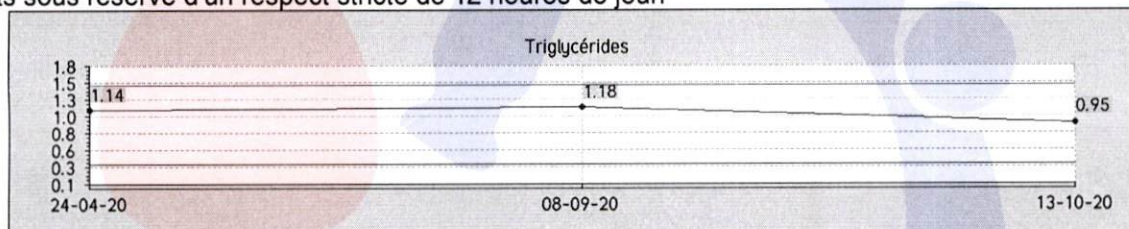
1,18

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

1,08 mmol/L

(0,40–1,71)

Résultats sous réserve d'un respect stricte de 12 heures de jeûn



08-09-2020

Cholestérol total

2,20 g/l

(1,30–2,00)

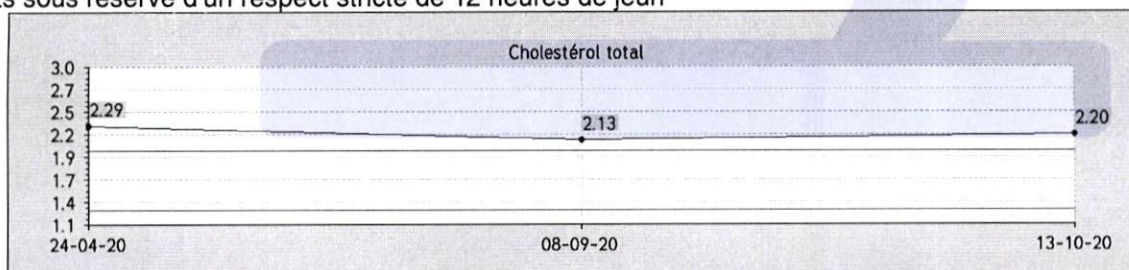
2,13

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

5,69 mmol/L

(3,36–5,17)

Résultats sous réserve d'un respect stricte de 12 heures de jeûn



LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Rd El Khalil, Hay My Abdellah, Ain Chock
TEL: 05 22 52 62 52 / FAX: 05 22 21 10 90 / WC



Date du prélèvement : 13-10-2020

Code patient : 1906210027

Né(e) le : 01-01-1955 (65 ans)



Mme Halima MOURATIB

Dossier N° : 2010130005

Prescripteur : Dr HAFIDA JKINI

BIOCHIMIE SANGUINE

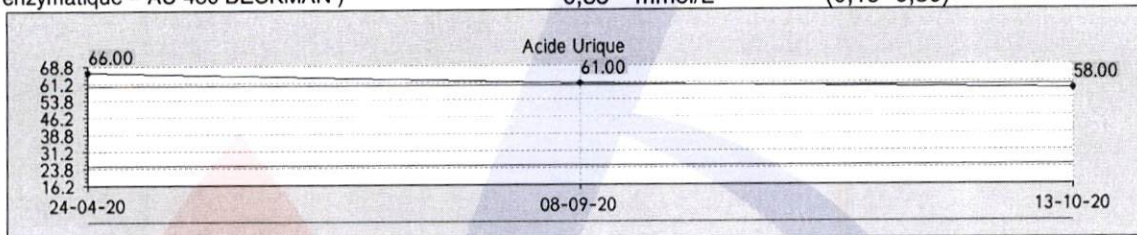
08-09-2020

61

Acide Urique

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

58 mg/L (25-60)
0,35 mmol/L (0,15-0,36)



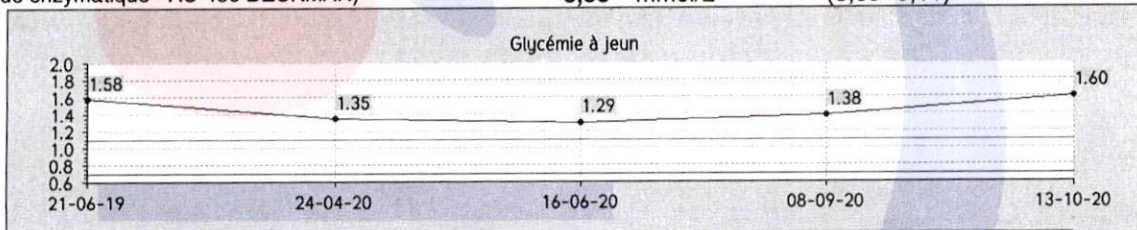
08-09-2020

1,38

Glycémie à jeun

(Technique enzymatique – AU 480 BECKMAN)

1,60 g/L (0,70-1,10)
8,88 mmol/L (3,89-6,11)



LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Boulevard El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock
Tél: 05 22 52 62 52 / Fax: 05 22 21 10 90 / E-mail: 1: labo.elkhalil@gmail.com / E-mail: 2: h.oualialami@gmail.com
Patente: 34046060 - I.F: 15214903 - CNSS: 4204096 - R.C: 421712 - ICE: 001603906000091