

# 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.

## Diagnostique 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.

## Traitement 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- 062460

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (a)

Matricule : 1397

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : Retraitee

Nom & Prénom : Hane Ksimi NATIA Ep TARKI

Date de naissance : 15.07.1951

Adresse : 83, Rue Moussa Bouh Nuneir

Tél. : 0661623107

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/08/2020

Nom et prénom du malade : Hane Ksimi NATIA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Douleur épigastrique récurrente

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 : Casablanca

Le : 24/10/20

Signature de l'adhérent (a) :





Spécialiste en Hépatro Gastro Entérologie  
Diplôme de la faculté de médecine de paris  
Ancien attaché au CHU Bicha (Paris) et à L'hôpital de Poissy  
Diplôme en endoscopie digestive et interventionnelle  
Diplôme en échographie digestive  
Diplôme en nutrition  
Membre de la Société Française d'hépatro Gastro-entérologie



اختصاصي في أمراض الكبد والجهاز الهضمي والبول  
مجاز بكلية الطب بباريس  
ملحق سابق بمستشفيات باريس  
مجاز الكشف بالمنظار  
مجاز الكشف بالتلفزة  
مجاز في وقاية وعلاج أمراض التغذية  
عضو الجمعية الفرنسية للجهاز الهضمي والتهاب الكبد

Casablanca, le : 07/09/2020

MME KSIMI NAJIA

- 18000  
9830  
14400
- **Fluoxet 20mg**  
1 Gélule, matin, après les repas, pendant 3 mois
  - **Athymil 30 mg**  
1/2 Comprimé, soir, après repas, pendant 3 mois
  - **Raciper 20 mg**  
1 Comprimé, soir, après repas, pendant 1 mois
  - **Nauselium 10 mg**  
1 Comprimé, matin et soir, avant repas Pendant 10 jours
- 25000  
18000
- PHARMACIE AIDA  
Mme. BENKIRANE BENZAKOUR Hayat  
196, Bd. Zerkoun, Casablanca  
Tél: 05 22 26 32 53 Fax: 05 22 29 36 61  
BOITE : 001754606000050

Dr. BENKIRANE MED JALIL  
HEPATO GASTRO ENTEROLOGUE  
13, BD. AIN TAOUTATE - CASA

13, Bd Ain Taoujtate (en face Clinique Badr) Rés Iliass Appt N° 3, 2ème Étage - Quartier Bourgogne

Casablanca - Anfa - Tél : 05 22 27 03 53

13 شارع عين ثوجطات مقابل مصحة بدر إقامة إلياس، شقة رقم 3 الطابق الثاني - حي بوركون

الدار البيضاء - أنفا - الهاتف 05 22 27 03 53

E-mail : faxcabinetbenkirane@gmail.com



**DR. MOHAMMED Jalil BENKIRANE**

Spécialiste en Hépatogastro Entérologie

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris  
Ancien Attaché au CHU Bichat de Paris et à l'Hôpital de Poissy  
Diplômé en Endoscopie Digestive : Fibroscopie - Coloscopie - CPRE  
Diplômé en Echographie Digestive  
Diplômé en Nutrition  
Membre de la Société Française de Gastro-entérologie



**الدكتور محمد جليل بنكيران**

إختصاصي في أمراض الكبد، الجهاز الهضمي و البواسير

خريج كلية الطب بباريس  
ملحق سابق بمستشفيات باريس  
مجاز في الكشف بالمنظار  
مجاز الكشف بالتلفزة  
مجاز في وقاية وعلاج أمراض التغذية  
عضو الجمعية الفرنسية للجهاز الهضمي

Casablanca, le 07/09/2020

Note d'honoraires

J'ai l'honneur de présenter mes meilleures salutation à

Mme KSIMI NAJIA

Et vous adresse selon l'usage, ma note d'honoraires

Echographie : 400,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de quatre cent dirhams (400,00 DH)

SIGNATURE

**DR. BENKIRANE MED. JALIL**  
**HEPATOGASTROENTEROLOGUE**  
**13 BD AIN TAOUJTA - CASA**

## ATHYMIL 30 mg

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 20  
DCI : Chlorhydrate de miansérine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament n'a pas été personnellement prescrit à votre enfant. Ne donnez jamais à quel-  
un médicament sans avis médical. Cela pourrait lui nuire.

Ne prenez jamais à votre  
médicament ou à

LOT 200814  
EXP 06/2023  
PPV 98.30DH

ATHYMIL 30 mg est un médicament à base de miansérine, un inhibiteur de la recapture du noradrénaline et de la sérotonine.  
Métaphosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxide de titane.

Exposés à effet notoire : Néant

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

### 3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

### 4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentiez une amélioration.

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

#### Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

#### Durée de traitement

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

### 5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

\* si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

\* maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

\* association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### 6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

\* somnolence,  
\* sécheresse de la bouche,

\* constipation.

**Rarement :**

\* convulsions,

\* prise de poids,

\* douleurs articulaires,

\* œdème (gonflement),

\* douleurs musculaires,

\* élévation des enzymes du foie, fonction hépatique anormale, jaunisse, hépatite.

**Exceptionnellement :**

\* agranulocytose (taux anormalement bas de certains globules blancs (granulocytes) dans le sang).

En cas d'apparition d'une fièvre, d'une angine, de signes d'infection, consulter immédiatement votre médecin.

**Très exceptionnellement :**

\* bradycardie (ralentissement du rythme du cœur) ou hypotension pouvant survenir après la première prise du médicament.

**Autres effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut être estimé sur la base des données disponibles) :**

\* éruption cutanée,

\* hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités sont liés à la nature même de la maladie dépressive : possibilité de troubles psychiques, de l'humeur ou du comportement.

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

### 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable.

#### Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

**Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux**

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

\* si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.

\* si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

#### Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans

ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables, tels que tentative de suicide, pensées suicidaires et comportement hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par cette classe de médicaments. Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire ATHYMIL à des patients de moins de 18 ans si elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans et que vous désirez en discuter, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise d'ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Vous devez également savoir que la sécurité à long terme concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental d'ATHYMIL n'a pas encore été établie.

dans cette tranche d'âge.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

#### Précautions d'emploi

Prévenez votre médecin en cas de :

\* crises convulsives (récentes ou anciennes), épilepsie. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

\* diabète : votre glycémie devra être surveillée.

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

#### Enfants et adolescents

Sans objet.

### 8. Interactions

#### - Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

\* Si vous prenez un médicament anti-épileptique inducteur du CYP3A4 (comme la phénytoïne et la carbamazépine) : La prise concomitante de ces médicaments peut nécessiter que votre médecin ajuste la posologie de votre traitement.

\* Si vous prenez d'autres déprimeurs du système nerveux central (comme les dérivés morphiniques, les barbituriques, les benzodiazépines, les neuroleptiques ...).

#### - Interactions avec les aliments et les boissons

La prise de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement est fortement déconseillée.

La consommation d'alcool pendant le traitement peut majorer l'effet sédatif d'ATHYMIL, ce qui peut affecter votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### 9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

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

### 10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

L'attention est attirée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur le risque de somnolence attaché à l'emploi de ce médicament.

### 11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez une assistance médicale immédiate.

### 12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

### 13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

N'arrêtez pas la prise de ce médicament sans l'avis de votre médecin.

- Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (liste I).

- Précaution particulière de conservation : A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : Octobre 2018

Fabriquée par :



41, rue Mohammed Diouri 20110 Casablanca



# Nauselium®

Dompéridone

LOT : 2852  
UT. AV : 05 22  
P.P.V : 29 DH 00

notice avant d'utiliser

de la relire.  
en 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, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## PRESENTATION

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé, boîte de 20 comprimés.  
NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable, flacon de 200 ml.

## COMPOSITION

**Substance active :** dompéridone.

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, contient 10 mg de dompéridone par comprimé.

NAUSELIUM 1mg/ml suspension buvable contient 100 mg de dompéridone par 100 ml de suspension buvable.

## Excipients :

NAUSELIUM 10 mg comprimé pelliculé, q.s.p 1 comprimé.  
NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable, q.s.p 100 ml de suspension buvable.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ANTIEMETIQUE.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSELIUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.  
NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

## CONTRE-INDICATIONS

NAUSELIUM est contre-indiqué :

- Chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée ou sévère
- En cas d'affections qui allongent ou qui pourraient affecter la conduction cardiaque
- En cas d'affections cardiaques sous-jacentes telles qu'une insuffisance cardiaque congestive
- En cas de prise concomitante de médicaments qui allongent l'intervalle QT ou d'inhibiteurs puissants du cytochrome P450 3A4.

## Ne prenez jamais NAUSELIUM si :

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la dompéridone ou à l'un des autres composants de NAUSELIUM
- Vous avez des saignements de l'estomac ou si vous avez régulièrement des douleurs abdominales sévères ou des selles noires persistantes
- Vous avez les intestins obstrués ou perforés
- Vous avez une tumeur de la glande pituitaire (prolactinome)
- Vous prenez certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans l'organisme qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque tels que le kétoconazole, le fluconazole ou le voriconazole, qui sont utilisés pour traiter des infections fongiques ; les antibiotiques tels que l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline ; ou l'amiodarone, (un médicament pour le cœur)
- Vous avez ou avez eu une maladie du foie.

## MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Faites attention avec NAUSELIUM :

Si vous avez des problèmes de foie ou de rein, suivez attentivement les instructions de votre médecin.  
Si vous prenez également d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».  
La dompéridone peut être associée à une augmentation du risque de troubles du rythme cardiaque et d'arrêt cardiaque. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30 mg par jour, ou en cas de prise concomitante de médicaments qui allongent l'intervalle QT ou d'inhibiteurs du cytochrome P450 3A4.  
La dompéridone doit être utilisée à la dose efficace la plus faible chez les adultes et les enfants.  
La durée maximale du traitement ne doit généralement pas dépasser une semaine  
NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable contient :  
• Du sorbitol (E 420), qui peut avoir un léger effet laxatif. Aussi, si vous

présentez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E 216). Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées), et exceptionnellement, des bronchospasmes.
- Du lactose. Si vous présentez une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

### Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez déjà du kétoconazole par voie orale ou de l'érythromycine par voie orale ou certains médicaments qui ralentissent le métabolisme, d'autres médicaments dans votre corps qui peuvent aussi affecter votre rythme cardiaque. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques ou le SIDA/VIH, l'antidépresseur néfazodone, ou l'aprépitant, un médicament utilisé pour réduire les nausées associées à une chimiothérapie anticancéreuse.

Il est important de demander à votre médecin ou à votre pharmacien si NAUSELIUM est sans danger pour vous si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

## INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

## INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM pendant la grossesse n'est pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre NAUSELIUM.

### Allaitement

De petites quantités de NAUSELIUM ont été retrouvées dans le lait maternel. Par conséquent, l'utilisation de NAUSELIUM est déconseillée au cours de l'allaitement.

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

## SPORTIFS

Sans objet.

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

NAUSELIUM 1 mg/ml, suspension buvable contient :

- Du sorbitol (E 420).
- Du parahydroxybenzoate de méthyle (E 218)
- Du parahydroxybenzoate de propyle (E 216).
- NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé contient :  
• Du lactose.

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT NAUSELIUM 10mg Comprimé :

### Adultes et adolescents à partir de 12 ans et pesant 35 kg et plus :

1 comprimé jusqu'à trois fois par jour, la dose quotidienne maximale étant de 30mg.

Prenez le comprimé avec de l'eau ou un autre liquide. Ne mâchez pas les comprimés.

Pour les enfants moins de 35 kg, ce médicament n'est pas approprié.  
NAUSELIUM 1mg/ml, suspension buvable :

### Adultes et adolescents à partir de 12 ans et pesant 35 kg et plus :

• La dose usuelle est de 10 ml jusqu'à trois fois par jour, sans dépasser la dose maximale de 30ml par jour  
La forme comprimée est la plus adaptée pour l'adulte.

### Enfants et nourrissons :

• Votre médecin vous expliquera précisément quelle dose de ce médicament donner à votre enfant et à quelle fréquence.  
• La dose dépend du poids corporel. La dose usuelle est de 0,25 mg/kg jusqu'à trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 0,75mg/kg.  
Ce médicament s'administre au moyen de la seringue fournie pour administration orale qui permet de mesurer la quantité de suspension pour une prise. Chaque graduation de la seringue correspond à la dose à administrer pour 1 kg et par prise, par exemple la graduation 5 correspond à la dose à administrer par prise à un enfant de 5kg.

Agiter la suspension avant emploi.

Il est recommandé de prendre NAUSELIUM 15 à 20 min avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

## SURDOSAGE

En cas de surdosage, une agitation, une altération de l'état de conscience ou un état de transe, des convulsions, une confusion, une somnolence, des mouvements incontrôlés tels que des mouvements irréguliers des yeux ou une posture anormale telle qu'une torsion du cou peuvent survenir. Si vous avez utilisé ou pris trop de NAUSELIUM, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le centre antipoison, en particulier lorsqu'un enfant est concerné.

## INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez une dose, prenez la dose suivante le plus tôt possible. Cependant, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne tenez pas compte de la dose oubliée et continuez normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, NAUSELIUM est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Convulsions
- Mouvements involontaires de la face ou des bras et des jambes, tremblements excessifs, raideur musculaire excessive ou spasmes musculaires
- Réaction pouvant survenir rapidement après l'administration et se traduisant par une éruption cutanée, des démangeaisons, un essoufflement, et/ou un gonflement du visage
- Réaction d'hypersensibilité sévère pouvant survenir rapidement après l'administration, caractérisée par de l'urticaire, des démangeaisons, des rougeurs, un évanouissement et des difficultés respiratoires
- Troubles du rythme cardiaque (battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- Décès inattendu résultant d'un arrêt soudain de la fonction cardiaque chez une personne pouvant avoir ou non une maladie cardiaque connue. Ce risque peut être plus élevé chez les personnes de plus de 60 ans ou chez celles prenant des doses supérieures à 30 mg par jour. La dompéridone doit être utilisée à la dose efficace la plus faible chez les adultes et les enfants
- Bouche sèche
- Anxiété
- Nervosité
- Perte ou diminution de l'intérêt pour le sexe
- Maux de tête
- Somnolence
- Diarrhée
- Seins gonflés, douloureux ou sensibles
- Développement anormal des seins chez l'homme
- Écoulement de lait par le mamelon
- Sensation générale de faiblesse.
- Incapacité d'uriner
- Règles irrégulières chez la femme
- Changements de certains résultats d'analyses de laboratoire.

Si vous présentez l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.  
NAUSELIUM 1 mg/ml, suspension buvable ne doit pas être utilisé plus de 3 mois après la première ouverture du flacon.

## CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

## PEREMPTION

Ne pas utiliser NAUSELIUM après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

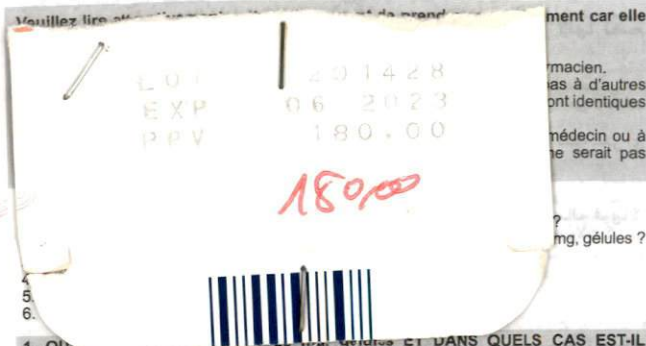


Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5  
21, Rue des Asphodèles - Casablanca  
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



# FLUOXET<sup>®</sup> 20 mg, gélules

## fluoxétine



### 1. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03  
FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

#### Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

#### Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

#### Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

#### Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou des réactions allergiques (telles que démangeaisons, un gonflement des lèvres, du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédiatement.

Ces médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (IMAOs) en raison de la survenue de réactions voire fatales (par exemple l'iproniazide utilisé pour traiter

ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de l'usage de ces médicaments.

est sélectif et irréversible pendant au minimum 5 semaines après l'arrêt de FLUOXET. Si FLUOXET vous a été prescrit pendant des doses élevées, votre médecin devra envisager un

- Si vous prenez du métoprolol (pour traiter l'insuffisance cardiaque) augmentation du risque que votre cœur batte trop lentement.

#### Faites attention avec FLUOXET :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules dans les situations suivantes :

- Problèmes cardiaques.
- Début de fièvre, spasme musculaire ou tremblements, modifications mentales telles que confusion, irritabilité et importante agitation : il s'agit d'un syndrome appelé « syndrome sérotoninergique » ou « syndrome maïmétique ». Bien que ce syndrome n'apparaisse que rarement, il peut être fatal. **contactez votre médecin immédiatement**, car le traitement pourrait devoir être arrêté.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de survenue d'un état maniaque, votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par FLUOXET.
- Antécédent d'anomalies de la coagulation ou apparition d'écchymoses ou de saignement inhabituel.
- Prise de médicaments qui agissent sur la coagulation du sang : voir médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules.
- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : en cas de crise convulsive, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par FLUOXET.
- Electroconvulsivothérapie en cours.

- Traitement en cours par le tamoxifène (utilisé dans le traitement du cancer du sein) : voir rubrique « Autres médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules ».

- Impatiences, impossibilité de rester assis ou debout tranquillement : l'augmentation des doses de FLUOXET peut aggraver ces symptômes.

- Diabète : votre médecin pourrait être amené à adapter votre dose d'antidiabétique.

- Maladie du foie : votre médecin pourrait être amené à adapter la posologie.

- Rythme cardiaque faible au repos et/ou si vous savez que vous avez une carence en sel suite à des diarrées et des vomissements sévères : l'utilisation de traitements diurétiques.

- Traitement en cours par diurétique, notamment si vous êtes une personne souffrant de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).

#### Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre

Si vous souffrez de dépression et/ou présentez un trouble anxieux, vous avez des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou des manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par ce type de médicament met du temps à agir, parfois 2 semaines ou plus. Vous êtes particulièrement susceptible de présenter ce type de manifestations si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.

- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans atteints d'une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

En cas de survenue d'idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

**Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent**, en lui expliquant votre dépression ou que vous souffrez d'un trouble anxieux et en lui donnant cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler si sa dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si s'inquiète d'un changement de comportement.

#### Enfants et adolescents

##### Enfants et adolescents de 8 à 18 ans :

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets secondaires tentatives de suicide, pensées suicidaires et comportement hostile/agressif, comportement d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités de médicaments. FLUOXET ne doit être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans que dans le cadre du traitement d'un épisode dépressif modéré à sévère (en association à une psychothérapie) et ne doit pas être utilisé dans d'autres indications. Les données de sécurité d'emploi à long terme de FLUOXET, concernant la puberté, le développement psychique, émotionnel et comportemental de cette tranche d'âge sont limitées. Néanmoins, si vous êtes un adolescent, il est possible que votre médecin décide de vous prescrire FLUOXET si vous souffrez d'épisodes dépressifs modérés à sévères, en association avec la psychothérapie, si elle décide que c'est dans votre intérêt. Si votre médecin décide de vous prescrire FLUOXET à un patient de moins de 18 ans et que vous décidez d'arrêter de le prendre, vous devez informer votre médecin si l'un de vos symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave chez un patient de moins de 18 ans.

FLUOXET ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 8 ans.



20mg et 40mg

gastro-résistants en boîtes de 7, 14 et 28

PPV: 144DH50

l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Si vous avez besoin de la relire, demandez plus 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, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20mg ou 40mg de substance active : Esoméprazole (sous forme d'Esoméprazole magnésium). Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L), Croscopolone (PPXL-10), Povidone (PVP K -30), Macrogol 400, Talc purifié, Hypromellose phthalate (HP-55S), Hypromellose phthalate (HP-50), Diethylphthalate, Macrogol 6000, Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112, Croscopolone (PPXL), Fumarate de sodium stéaryle, Padryl 03886651 marron, Macrogol 4000, Alcool isopropyle, Acétone, Chlorure de méthyle, Eau purifiée. Liste des excipients à effet notoire : saccharose (sphères de sucre).

## 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

RACIPER® contient une substance active appelée esoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RACIPER® 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes :

**Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus**

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

**Adultes**

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

RACIPER® 40 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes :

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.
- Poursuite du traitement après prévention avec Esoméprazole par voie intraveineuse de la récidive hémorragique d'un ulcère gastro-duodénal.

## 4. POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

### Instructions pour un bon usage

Prenez toujours RACIPER® exactement comme votre médecin vous l'a prescrit. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si besoin.

- RACIPER® comprimé gastro-résistant n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans.

- Si vous prenez ce médicament depuis longtemps (en particulier depuis plus d'un an), votre médecin sera amené à vous surveiller.

Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament « à la demande » en fonction des besoins, vous devez l'informer si les symptômes se modifient.

### Mode d'administration

- Vous pouvez prendre vos comprimés à n'importe quel moment de la journée.

- Vous pouvez prendre vos comprimés pendant ou en dehors des repas.

- Avez-vous comprimés avec un verre d'eau. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ni croqués. En effet, les comprimés sont constitués de granules protégés par le médicament de l'acidité de l'estomac qui ne doivent pas être endommagés avant le passage dans l'estomac.

### Que faire si vous avez des difficultés pour avaler les comprimés

Si vous avez des difficultés pour avaler les comprimés :

- Mettez un comprimé dans un verre d'eau (non gazeuse). Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

- Remuez jusqu'à ce que le comprimé se désintègre (le mélange ne sera pas limpide).

Puis versez le mélange contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Afin de prendre la totalité du médicament, 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.

Les patients ne pouvant pas avaler : les comprimés peuvent être dispersés dans un liquide et administrés par sonde gastrique.

- Troubles rénaux sévères.

- Gonflement des seins chez l'homme.

**Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).**

- Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

RACIPER® peut de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

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

## 7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Faites attention avec RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants**

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- Si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration de RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants.

RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants peuvent masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants, vous devez informer immédiatement votre médecin si :

- Vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang,
- Vous avez des selles noires teintées de sang.

En cas de prescription d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous devez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Excipients à effet notoire : Saccharose. En raison de la présence de saccharose, l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

## 8. INTERACTIONS

### UTILISATION D'AUTRES MEDICAMENTS :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants peuvent interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.

Vous ne devez pas prendre RACIPER® si vous prenez le médicament suivant :

- nelfinavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH) ;
  - kétoconazole, itraconazole ou voriconazole, (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
  - erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer) ;
  - citalopram, imipramine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;
  - diazépam, (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;
  - phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants ;
  - médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une surveillance par votre médecin pourrait être nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants ;
  - clobazam (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les jambes lorsque vous marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;
  - cisapride (utilisé en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac) ;
  - digoxine (utilisée pour des problèmes cardiaques) ;
  - méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants.
  - tacrolimus (transplantation d'organes) ;
  - rifampicine (utilisée pour le traitement de la tuberculose) ;
  - millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé pour traiter la dépression).
- Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec RACIPER® 20 mg, comprimé gastro-résistant pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous devez l'informer de tous les autres médicaments que vous prenez.

### INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

## 9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, dites-le à votre médecin avant de prendre RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants.

Si vous allaitez, ne prenez pas RACIPER® 20 mg et 40mg, comprimés



## ECHOGRAPHIE ABDOMINALE

Casablanca le : 07/09/20

Nom et Prénom : **Mme KSIMI NAJIA**

Appareil : **Mindray DC-N3**

Motif de l'examen : **douleur épigastrique rebelle**

Les différents plans de coupes échographiques montrent un foie de dimensions normales et de contours réguliers. Le parenchyme hépatique est d'écho structure hyper échogène, avec 3 images anéchogènes de 15 à 23mm (kystes biliaires) le reste du foie est homogène.

Il n'y a pas d'anomalie de trajet ni des vaisseaux sous et sus hépatiques

La vésicule biliaire est en position banale, paroi est fine son contenu est anéchogène sans image lithiasique.

Les voies biliaires intra-hépatiques ne sont pas dilatées. La voie biliaire principale est de calibre normal.

L'exploration du pancréas est normale.

La rate est sans particularité. Le Péritoine est sec

Les reins droit et gauche sont en position anatomique, de dimensions normales, de contours réguliers et d'organisation écho-structurale sans particularité,

Il n'y a pas de dilatation pyélo - calicelle ou urétérale. Le parenchyme est d'épaisseur normale. La différenciation parenchymo - centrale est bien visible

### CONCLUSION

Aérocolie très importante.

L'examen échographique de ce jour ne visualise aucune anomalie bilio-splénique ni rénale.

Stéatose hépatique.

Kystes biliaires hépatiques.

Aspect œdémateux de la paroi gastrique.

**Dr. BENKIRANE MED JALIL**  
HEPATO GASTRO ENTEROLOGUE  
13, BD. AIN TAOUJATE - CASA

Echographie Abdominale



### Docteur

**M. J BENKIRANE**

Spécialiste en Hépatogastroentérologie

Diplômé de la faculté de médecine de Paris

Ancien attaché au CHU Bichat (Paris) et à  
L'hôpital de Poissy

Diplômé en endoscopie digestive et  
interventionnelle

Diplômé en échographie digestive

Diplômé en nutrition

Membre de la société française de Gastro  
Entérologie

13, Bd Ain Taoujtate  
(en face clinique Badr)  
Rés Iliass Appt N° 3, 2<sup>ème</sup> Etage - Quartier  
Bourgogne  
Casablanca - Anfa ☎ 05 22 27 03 53  
13 شارع عين توجطات (مقابل مصحة بدر)  
إقامة إلياس، شقة رقم 3 الطابق الثاني -  
الدار البيضاء ☎ 05 22 27 03 53

E-mail :

faxcabinetbenkirane@gmail.com