

# 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.

## Radiologie 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.

## 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  
 Prise en charge : pec@mupras.com  
 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2842 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

EL KANABI Melef jasmin

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0663880268 Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**DOCTEUR KHLAFI MOHAMED**  
Médecin Spécialiste  
Diplôme d'Endocrinologie  
Diabétologie - Maladies Nutritionnelles  
Mohammedia - INP 09-085550

Date de consultation : 24/01/2023

Nom et prénom du malade : El kanabi Moham Yassine Age : 69

Lien de parenté :

Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie :

Diabète - HTA

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 : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) :



#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24				
01	C2	6	200.00	DOCTEUR KHALFA MOHAMED MEDECIN SPECIALISTE D'ORTHOPEDIE - MOCHANMODIA - HASSAN
25				

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <b>PHARMACIE MOHAMMED BEN YOUSSEF</b> N°1 Bd Chtataaa Essaouira El Aïn 20000 Tél: 05 23 28 15 33 INPE Tél: 05 23 26 29	26/01/2023	4324,30

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 LABORATOIRE YASSINE B.P. 1020 - Tizi Ouzou - Algérie	19/01/23	$\rho_{305}$ $\alpha 1.24$	4081.42

AUXILIAIRES MÉDICAUX

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

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

### Important

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

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	E
00000000	00000000
35533411	11433553

#### **(Création, remont, adjonction)**

A diagram of a dental arch (maxilla) showing upper teeth numbered 1 through 8. The arch is oriented with a vertical H-axis pointing upwards, a horizontal D-G axis pointing to the right, and a vertical B-axis pointing downwards. The teeth are arranged in a curve, with numbers indicating specific tooth positions.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DOCTEUR KHLAFA MOHAMED  
Médecin Spécialiste

En DiabéTologie - En Endocrinologie En Maladies  
Nutritionnelles Diplômé De L'université René  
Desrulates - Paris

الدكتور محمد خلافة  
طبيب اخصاصي

في أمراض الغدد أمراض السكري - أمراض  
التغذية - خريج جامعة روني ديكارت - باريس

sur rendez - vous

بالموعد

Mohammedia, Le :

19/10/2013  
المحمدية في

Nom :

El Koushi

Prenom :

mhaw Ghouc

## Bilan Biologique

- |   |  |
|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> NFS, VS             | <input type="checkbox"/> SGOT SGPT                     |
| <input type="checkbox"/> CRP                            | <input type="checkbox"/> Gamma GT                      |
| <input type="checkbox"/> Férritinémie                   | <input type="checkbox"/> Phosphatases Alcalines        |
| <input checked="" type="checkbox"/> Glycémie à Jeun     | <input type="checkbox"/> Sérologie Hépatite B C.       |
| <input type="checkbox"/> Glycémie 2 Heures Après Repas  | <input type="checkbox"/> T3 T4                         |
| <input checked="" type="checkbox"/> HBA 1 C             | <input type="checkbox"/> TSH U/S                       |
| <input type="checkbox"/> Cholestérol Total              | <input type="checkbox"/> Anticorps Anti TPO            |
| <input type="checkbox"/> HDL LDL                        | <input type="checkbox"/> Anticorps Anti Thyroglobuline |
| <input type="checkbox"/> Triglycérides                  | <input type="checkbox"/> Thyroglobuline                |
| <input checked="" type="checkbox"/> Aide Urique         | <input type="checkbox"/> Cortisolémie 8 Heures         |
| <input checked="" type="checkbox"/> Créatinine Sanguine | <input type="checkbox"/> Cortisolémie 16 Heures        |
| <input checked="" type="checkbox"/> Urée                | <input type="checkbox"/> Prolactinémie                 |
| <input type="checkbox"/> Créatinine Urinaire            | <input type="checkbox"/> PSA                           |
| <input type="checkbox"/> Micro Albuminurie              | <input type="checkbox"/> Vit D2 D3                     |
| <input type="checkbox"/> Protéinurie Sur 24 heures      | <input type="checkbox"/> Calcium Sanguin               |
| <input type="checkbox"/> SCBU                           | <input type="checkbox"/> Autres                        |

ختبر ابن ياسين  
LABO IEN YASSIN  
Bd Bir Anzar

R.A.C (Report  
albunine/creatinine)

KHLAFA MOHAMED  
Médecin Spécialiste  
En DiabéTologie - En Endocrinologie  
En Maladies Nutritionnelles  
Diplômé de l'Université René Descartes Paris  
13 rue Baghdad - 1er étage tél : 0523 32 04 44

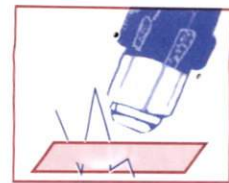
13. زقة بغداد الطابق الأول - الهاتف: 05 23 32 04 44 - المحمدية

13, Rue Baghdad 1<sup>er</sup> Étage - Tél: 05 23 32 04 44 - Mohammedia - Email: doc.khlafamohamed@gmail.com

د عبد الواحد بوطالب  
**Dr. A. BOUTALEB**  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Marseille  
C.E.S de Biochimie Clinique  
C.E.S d'Immunologie Sérologie  
Ancien Chef de Laboratoire d'Hématologie  
à l'Hôpital Militaire de Rabat

INPE : 093001816

# مختبر ابن ياسين



# Laboratoire Ibn Yassine

## Analyses Médicales تحليلات طبية

**Facture n° 64964**

INPE: 093001816 ICE: 001644349000059 Patente : 39403860 IF : 54507300

MOHAMMEDIA LE : 19/01/2023

Analyses effectuées le: 19/01/2023

Pour.....: **Mr. EL KANABI MOHAMED JAOUAD**

Sur prescription du: Dr KHLAFA

Code.....: IGC4361



### **EXAMENS EFFECTUÉS :**

NFS VS GLY HBGLY AU UREE CREAT ALBR CREUR

Cotation : (B 305 )

**Montant Net : 408.00 Dh**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

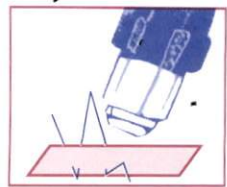
**QUATRE CENT HUIT Dhs 00 Cts**

مختبر ابن ياسين  
LABO IBN YASSINE  
Bir Anzarane - MOHAMMEDIA - MAROC

د عبد الواحد بوطالب  
**Dr A. BOUTALEB**  
 Pharmacien Biologiste  
 Diplômé de la Faculté de Marseille  
 C.E.S de Biochimie Clinique  
 C.E.S d'Immunologie Sérologie  
 Ancien Chef de Laboratoire d'Hématologie  
 à l'Hôpital Militaire de Rabat

INPE : 093001816

# مختبر ابن ياسين



# Laboratoire Ibn Yassine

## Analyses Médicales تحليلات طبية



1GC4361

Prélèvement du : 19/01/2023

Référence : 301NC19562

19/01/2023

**Mr. EL KANABI MOHAMED JAOUAD**

Médecin: **Dr. KHLAFA**

### EXAMENS DE SANG HEMATOLOGIE

#### Analyses

#### Résultats

#### Normes

#### Antécédents

#### NUMERATION GLOBULAIRE

(sysmex KX 21N)

Globules rouges.....:	<b>4.64</b>	M/mm <sup>3</sup>	Homme (4,0 - 5,4)	4.70 (14/05/18)
Hemoglobine.....:	<b>13.8</b>	g/100 ml	(13 - 15.5)	13.7 (14/05/18)
Hematocrite .....	<b>39</b>	%	(40 - 50)	39 (14/05/18)
V.G.M .....	<b>84</b>	μ3	(80 - 95)	83 (14/05/18)
T.C.M.H.....:	<b>30</b>	pg	(27 - 32)	29 (14/05/18)
C.C.M.H.....:	<b>35.4</b>	%	(32 - 36)	35.1 (14/05/18)
Plaquettes .....	<b>185000</b>	/mm <sup>3</sup>	150000-400000	202.000 (14/05/18)
Globules blancs.....:	<b>6 300</b>	/mm <sup>3</sup>	(4.000 - 10.000)	6900 (14/05/18)

#### FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires Neutrophiles: soit.....:	<b>58</b>	%	(50-75)	65 (14/05/18)
	3654	/mm <sup>3</sup>	(2000 - 7500)	
Polynucléaires Eosinophiles: soit.....:	<b>2</b>	%	(0-4)	3 (14/05/18)
	126	/mm <sup>3</sup>	( < 400)	
Polynucléaires Basophiles...: soit.....:	<b>-</b>	%	(0-1)	- (14/05/18)
		/mm <sup>3</sup>	( < 100)	
Lymphocytes.....: soit.....:	<b>34</b>	%	(25-35)	25 (14/05/18)
	2142	/mm <sup>3</sup>	(1500 - 2100)	
Monocytes .....	<b>6</b>	%	(2-8)	7 (14/05/18)
soit.....:	378	/mm <sup>3</sup>	(100 - 800)	

#### VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère Heure.....:	<b>07</b>	mm	< 10	20 (14/05/18)
2ème Heure.....:	<b>18</b>	mm	< 20	44 (14/05/18)

LABO IBN YASSINE  
 Bd. Bir Anzarane Rue de Fès  
 MOHAMMEDIA 20100  
 Tél. : 05 23 32 34 60 / 05 23 32 64 01 - Fax : 05 23 32 64 01

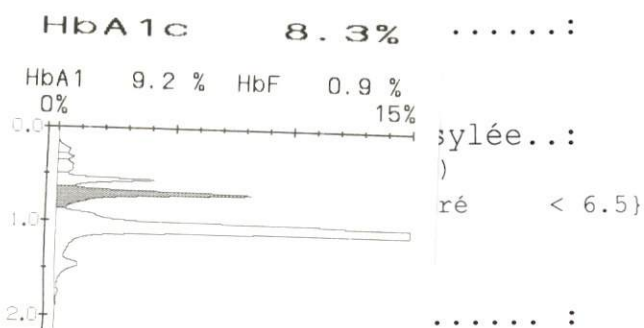
SURFACE BASSE

\* RAPPORT D'ANALYSE\*

LABO IBN YASSINE 562  
2023/01/19 12:45  
TOSOH V01.20  
NO: 0002 TB 0001 - 02  
ID: 0001 - 02  
CAL(N) = 1.1171X + 0.6227 C4361

TP 899

NOM	%	TEMPS	AIRE
FP	0.0	0.00	0.00
A1A	0.5	0.25	5.77
A1B	0.5	0.33	5.43
F	0.9	0.42	11.12
LA1C+	2.7	0.56	32.55
SA1C	8.3	0.70	81.55
AO	88.5	1.06	1054.99
AIRE TOTALE 1191.41			



EXAMENS DE SANG  
BIOCHIMIE

Résultats

Normes

Antécédents

Créatinine..... : **11.6** mg/l (6 - 12) 14.4 (07/05/21)

Acide Urique..... : **62.3** mg/l (25 - 70) 63.7 (07/05/21)

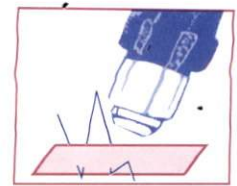
EXAMENS DES URINES  
BIOCHIMIE

Albumine..... : **0.34** g/l <0.08

Créatinine urinaire..... : **1277** mg/l 1000-1500

Rapport alb/crét..... : **0.26**

Dr. A. BOUTALEB  
L'ABO IBN YASSINE  
Bd. Bir Anzarane Rue de Fès  
Tél. : 05 23 32 34 60 / 05 23 32 64 01- Fax : 05 23 32 64 01



**DOCTEUR KHLAFA MOHAMED**  
**Médecin Spécialiste**  
**Diplôme d'Endocrinologie**  
**Diabétologie - Maladies Nutritionnelles**  
**diplômé de l'université**  
**René Descartes**  
**Paris**

الدكتور خلافة محمد  
طبيب اختصاصي

إختصاصي في أمراض الغدد  
أمراض السكري - أمراض التغذية  
خريج جامعة رونى ديكارت  
باريس

**INP 091085530**

الحمدية ( ) - Mohammedia, Le : .....

24/01/23

El Kanshi  
Muhsin Yos'

350,00 x 10 = Ixslub keff  
36 Nah    36 Son

36 Meh 36 S.

M6.30x6 - Dipezor 8s/11.1

L - L - J

$$\frac{27.70 \times 5}{143.91430} = \text{Earth's Atmosphere}$$

~~DOCTEUR KHLAFÀ MOHÀ  
Spécialiste en Médecine d'Endocrinologie  
Diplômé d'Etat en Diabétologie  
Mohammadia : 1964~~

زنقة بغداد الطابق الأول - الهاتف: 05 23 32 04 44 - المحمدية  
1<sup>er</sup> Étage - Tél: 05 23 32 04 44 - Mohammedia - Email: doc.khlafadhoum@gmail.com

# Insulatard® Penfill®

100 UI/ml

**Suspension injectable en cartouche**  
Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline**

- Gardez cette notice. Veuillez la relire.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut être nocif, même si les deux insulines sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires s'aggrave ou si vous remarquez des effets secondaires qui ne figurent pas dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



## **1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?**

**Insulatard® est une insuline humaine utilisé pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures.

Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## **2. Avant d'utiliser Insulatard®**

**N'utilisez jamais Insulatard®**

- Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- Si vous êtes allergique (hypersensibilisé) à l'insuline.

# **Insulatard®**

## **Penfill®**

100 UI/ml

**Suspension injectable en cartouche**  
Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'au  
médecin, votre ir
- Ce médicament  
Ne le donnez pas  
être nocif, même  
identiques aux v
- Si l'un des effets secondaires s'aggrave ou si vous  
remarquez des effets secondaires qui ne figurent pas  
dans cette notice, veuillez en informer votre médecin,  
votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



6 118001 120222

n.  
scrit.  
it leu  
nt

## **1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?**

**Insulatard® est une insuline humaine utilisé pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures. Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## **2. Avant d'utiliser Insulatard®**

**N'utilisez jamais Insulatard®**

► **Dans les pompes à perfusion d'insuline.**

► **Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline**

# Insulatard® Penfill®

100 UI/ml

**Suspension injectable en cartouche**  
Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser**

- Gardez cette notice. Relisez-la si nécessaire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre médecin ou à votre infirmière.
- Ce médicament vous aide à contrôler votre diabète. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les personnes atteintes de diabète sont sensibles à l'insuline et leur maladie est identique aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires s'aggrave ou si vous remarquez des effets secondaires qui ne figurent pas dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



6 118001 120222

## **1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?**

**Insulatard® est une insuline humaine utilisée pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures. Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## **2. Avant d'utiliser Insulatard®**

**N'utilisez jamais Insulatard®**

- Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline.

# Insulatard® Penfill®

100 UI/ml

## Suspension injectable en cartouche

Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, contactez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.
- Ce médicament va dans une seringue pré-remplie. Ne le donnez pas à des personnes qui n'ont pas été formées à l'injection d'insuline. Il peut être nocif, même si les deux seringues sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires indiqués ci-dessous ne figure pas dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



6 118001 120222

rit.  
leur

## 1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?

**Insulatard® est une insuline humaine utilisé pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures. Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## 2. Avant d'utiliser Insulatard®

N'utilisez jamais Insulatard®

► Dans les pompes à perfusion d'insuline.

► Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline.

# **Insulatard® Penfill®**

100 UI/ml

**Suspension injectable en cartouche**  
Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline**

- Gardez cette notice.  
relire.
- Si vous avez d'autres  
médecin, votre infirmier
- Ce médicament vous  
Ne le donnez pas à d'  
être nocif, même si les  
identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires s'aggrave ou si vous  
remarquez des effets secondaires qui ne figurent pas  
dans cette notice, veuillez en informer votre médecin,  
votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH



6 118001 120222

## **1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?**

**Insulatard® est une insuline humaine utilisé pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures. Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## **2. Avant d'utiliser Insulatard®**

**N'utilisez jamais Insulatard®**

- Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline.

# Insulatard® Penfill®

100 UI/ml

**Suspension injectable en cartouche**  
Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, contactez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous aide à contrôler votre diabète. Ne le donnez pas à une autre personne, même si les personnes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires suivants se manifeste, ou si vous remarquez des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Actions, interraez votre  
Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



6 118001120222

## 1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?

**Insulatard® est une insuline humaine utilisé pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures. Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## 2. Avant d'utiliser Insulatard®

N'utilisez jamais Insulatard®

► Dans les pompes à perfusion d'insuline.

1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?

# Insulatard® Penfill®

100 UI/ml

## Suspension injectable en cartouche

Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous  
Ne le donnez pas à être nocif, même si les identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires que vous remarquez des effets dans cette notice, veuillez contacter votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



6 118001 120222

## 1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?

Insulatard® est une insuline humaine utilisé pour traiter le diabète. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures. Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## 2. Avant d'utiliser Insulatard®

N'utilisez jamais Insulatard®

► Dans les pompes à perfusion d'insuline.

► Si vous n'avez pas reçu d'insuline depuis plus de 24

# Insulatard® Penfill®

100 UI/ml

## Suspension injectable en cartouche

Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament va dans une seringue pré-remplie. Ne le donnez pas à une personne qui n'est pas sûre qu'il est sûr. Il peut être nocif, même si les deux personnes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires se manifeste, remarquez des effets secondaires dans cette notice, ou contactez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



6 118001 120222

## 1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?

**Insulatard® est une insuline humaine utilisé pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures.

Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## 2. Avant d'utiliser Insulatard®

N'utilisez jamais Insulatard®

- Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline.

# Insulatard® Penfill®

100 UI/ml

## Suspension injectable en cartouche

Insuline humaine (ADN recombinant)

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament va dans une seringue pré-remplie. Ne le donnez pas à une personne qui n'est pas sûre qu'il est sûr. Il peut être nocif, même si les deux personnes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires se manifeste, veuillez consulter la notice, votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

Insulatard® Penfill®  
100U/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1



6 118001 120222

## 1. Qu'est-ce qu'Insulatard® et dans quel cas est-il utilisé ?

**Insulatard® est une insuline humaine utilisée pour traiter le diabète.** Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Insulatard® est une insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une heure et demi environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures.

Insulatard® est souvent administré seul ou en association avec des produits d'insulines d'action rapide.

## 2. Avant d'utiliser Insulatard®

N'utilisez jamais Insulatard®

- Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline.

# DIPREZAR®

losartan 50 mg + Hydrochlorothiazide 12,5 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 30

Avant de prendre ce médicament, lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Si vous avez des questions, consultez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous prenez ce médicament, n'oubliez pas de faire mention à votre pharmacien ou à votre médecin de toutes les autres médicaments que vous prenez, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien ou à votre médecin.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?
- Comment prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?
- Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques - code ATC C09DA02. DIPREZAR® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui, aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins, entraînent leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant une dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide aide à éliminer plus d'eau et de sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle. DIPREZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamique (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole) ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin.
  - Si votre fonction rénale est gravement altérée.
  - Si vous avez un taux élevé de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
  - Si vous souffrez de goutte.
  - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre DIPREZAR® en début de grossesse – voir rubrique « Grossesse »).
  - Si votre fonction rénale est gravement altérée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
  - Si vous souffrez du diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'oxaténine.
- EN CAS DE DOUCE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimés pelliculés :

### Mises en garde et précautions particulières d'emploi :

- Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR®. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être [ou susceptible de devenir] enceinte. DIPREZAR® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »).
- Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR® :
- Si vous avez ou avez eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
  - Si vous présentez des crampes,
  - Si vous faites un régime sans sel,
  - Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées,
  - Si vous avez une insuffisance cardiaque,
  - Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique 2 « Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé »).
  - Si vous avez un rétrécissement des artères rénales [sténose artérielle rénale] ou avez un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,
  - Si vous avez un rétrécissement des artères [athérosclérose], de l'angine de poitrine [douleur thoracique due à une mauvaise fonction cardiaque],
  - Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale [rétrécissement des valves du cœur] ou une cardiomyopathie hypertrophique [une maladie induisant un épaissement du muscle cardiaque],
  - Si vous êtes diabétique,
  - Si vous avez ou avez eu de la goutte,
  - Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre [éruption erythématoïde disséminée].
  - Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium,
  - Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests nécessitant une injection de glucose dans votre sang, veillez informer votre médecin ou l'équipe médicale de votre prise de DIPREZAR®.
  - Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostéron suite à une anomalie des glandes surrénales),
  - Si vous prenez un des médicaments suivants destinés à traiter la pression artérielle élevée :
  - Un IEC (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux liés au diabète,
  - l'olitsikren.
- Votre médecin pourra être amené à vérifier votre fonction rénale, votre pression artérielle, et les taux d'électrolytes (du potassium, par exemple) dans votre sang à intervalles réguliers.

Les patients qui prennent de l'HCTZ seul ou en association avec d'autres médicaments peuvent avoir un risque de cancer de la peau non mélanome et de bas culot. Afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification suspecte, les lésions cutanées suspectes doivent être examinées par un professionnel de la santé. Diagnostic histologique.

L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réévaluée avec le risque de cancer de la peau.

Voir également la rubrique « Ne prenez jamais DIPREZAR® sans information ».

## Enfants et adolescents :

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® chez les enfants. Il n'a pas été donné aux enfants.

Autres médicaments et DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide sont utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être utilisées en présence de DIPREZAR® sans surveillance stricte de votre médecin.

Des précautions particulières telles que contrôles supplémentaires, substitution de sel contre potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, certains médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou les médicaments pour abaisser votre pression artérielle peuvent être nécessaires.

PPV: 114 DH30

PER: 09/25

LOT: L3330



Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé. Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent augmenter les effets de chacun d'eux.

## Grossesse et allaitement:

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé si vous êtes enceinte. Il vous recommandera de ne pas prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé pendant les 3 dernières semaines de la grossesse car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Informez votre médecin si vous allaitez. Il vous recommandera pour les femmes qui allaitent et votre souhait d'allaiter.

## Sportifs :

Le diurétique contenu dans ce médicament peut être utilisé pour contrôler l'antidiapétique.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines:

Lors de l'initiation du traitement par ce médicament, attention particulière (telles que la conduite d'une voiture) doit être portée à ce que vous ne savez pas comment vous tolérez ce médicament.

DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé. Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre pharmacien si l'ordonnance appropriée de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé est importante pour continuer à prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé. Pour assurer un contrôle régulier de votre pression artérielle.

La posologie habituelle pour la plupart des patients est de 1 comprimé par jour. La dose initiale est de 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle. La dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour si nécessaire. La posologie peut être augmentée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé (dose quotidienne de 100 mg). La dose maximale par jour est de 100 mg, comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé.

## Mode d'administration

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un peu d'eau. Si vous avez pris plus de 1 comprimé de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg, Comprimé pelliculé, ou si vous avez oublié une dose, prenez une autre dose à l'heure suivante. En cas de surdosage, vous devez consulter immédiatement un centre de soins. Un surdosage peut provoquer une chute de tension dans le pouls, des changements de la composition du sang.











**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants



### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'*acide acétylsalicylique*. Ce dernier inhibe déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un *enrobage résistant à l'acidité gastrique*, le

10  
Cardioaspirine 100 mg/30cpr  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27.70 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090280

**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants



### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL

CardioAspirine contient comme principe actif l'*acide acétylsalicylique*. Ce dernier inhibe déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un *enrobage résistant à l'acidité gastrique*, le

10  
Cardioaspirine 100 mg/30cpr  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27.70 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090280

**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants



### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL

CardioAspirine contient comme principe actif l'*acide acétylsalicylique*. Ce dernier inhibe déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un *enrobage résistant à l'acidité gastrique*, le

10  
Cardioaspirine 100 mg/30cpr  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27.70 DH  
Bayer S.A.



**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants



### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL

CardioAspirine contient comme principe actif l'*acide acétylsalicylique*. Ce dernier inhibe déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un *enrobage résistant à l'acidité gastrique*, le

Cardioaspirine 100 mg/30cpr  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27.70 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090280

**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants



### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL

CardioAspirine contient comme principe actif l'*acide acétylsalicylique*. Ce dernier inhibe déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un *enrobage résistant à l'acidité gastrique*, le

10  
Cardioaspirine 100 mg/30cpr  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27.70 DH  
Bayer S.A.

