

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.

N° W21-697637

178099

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Matricule : 560

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

MR ABAXIR HAFED

Date de naissance :

1-7-1943

Adresse :

N° 44

Rue ALGHOFRAINE
Mohammedia

Tél. :

Idem

Total des frais engagés : 1958,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin : Dr. Fethi BELHADI BENSAM

Endocrinologue Diabetologue

Rue SAFI, Imm 15 MAIL 1 Etg

Appt 4 - Mohammedia

12 Dép: 05 23 31 47 47

Date de consultation :

12/09/2023

Nom et prénom du malade :

ABAKIL Hafed Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Mabete + Hyperuricémie

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 : Mohammedia

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 8/10/2023

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

12/9/2023 C=300 de Dr. El HADJ BELHADJ BENSAÏD
22/9/2023 Controle Endocrinologue Diabetologue
RUE SAFI, Imm ISMAIL 1 Etg
Appart 4 - Mohammmed BENSAÏD
Dr. El HADJ BELHADJ BENSAÏD
Endocrinologue Diabetologue

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Fourniture
PHARMACIE ASMA	23/09/23	Rue 6 AF, Imm ISMAIL 1 Etg Appart 4 - Mohammmed BENSAÏD Tél.: 05 23 31 47 47 16581HO
Dr. El HADJ BELHADJ BENSAÏD	20/09/23	300

ANALYSES - RADIGRAPHIES

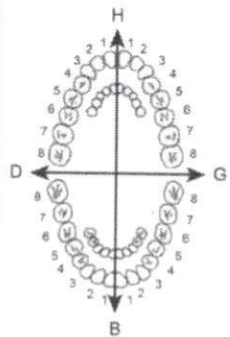
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

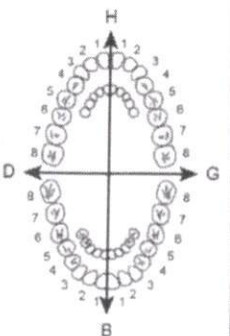
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
B		
G		

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

Pharmacie MASJID GHOSNE ASSALAM SARL AU -
Mohammedmedia

Dr. GHOSNE BOUCHRA

0523335666



Facture N° 20230926-814

Date de vente : 23/09/2023
Médecin traitant :

ABAKIL HAFED

Maroc

Lot Brno 105/029872200048
HCE Tel. 0523335666
PHARMACIE
MASJID GHOSNE ASSALAM

Produit

Produit	Qté.	P.U	TVA	Total
BD MICROFINE PLUS AIGUILLE À STYLO INSULINE 32G/4MM B100 REF 320520	1	173,00	TVA (20.00%)	173,00

Total HT	144,17 DHS
TVA	28,83 DHS
Total	173,00 DHS

Arrêté la présente facture à la somme de : cent soixante-treize DHS

Docteur Leïla BELHADI BENSAMI

Diplômée de la faculté de médecine de Casablanca

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition et Maladies Métaboliques

[Diabète, Cholestérol, Hormones, Thyroïde, Hypophyse, Surrénales]

Troubles de Croissance et de puberté, Stérilité, Obésité ...)



الدكتورة ليلى بلهادي بنسامي

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

أخصائية في أمراض الغدد، السكري والتغذية
(السكري، الكولسترول، الهرمونات، الغدة الدرقية
الغدة النخامية، أمراض النمو والبلوغ، العقم، السمنة...)

Mohammedia, le 23 septembre
2023

14 NOVEMBER 2000

~~OMIX 30 FLEXPE
24 ULE MATIN~~

LE 15 MAI
8 LILLE SOIR

2/ AIGUILLES MICROFINES 4 MM

3/ULORIC 80

0-0-1 UNE NUIT/2

Traitemen~~t~~ pendant : 3 Mois

~~Dr. Elie BELHAOUIS SAM
Endocrinologue Diabetologue
Rue SAII, Immeuble ELIE BELHAOUIS SAM
Diab~~

~~Dr. LÉNA BELHAOUED BENSAM
Endocrinologue Diabetologue
Rue SAMI, Imm ISMAIL
Appt 4 - Mohammmedia
Tél : 05 23 31 47 47~~

ICB : 002987221000048
Tel.: 05 23 33 56 66
Le 84 Bem. Xakhei, N 318, CR Mohammadiy
MASJID GHOSNE ASSALAM SARL AU

Rue Safi, Imm. Ismaïl, 1er étage Appart. 3 - Mohammedia

Tél : 05.23.31.47.47 - Urgence : 06.61.93.20.28

E-mail : leilabelhadi3@gmail.com

Anomie ou ulcère réparatif
Diarrées
Maux de tête
Éruption

Nausée
Gonflement localisé dû à une rétention de liquide dans les tissus (œdème)
Les autres effets indésirables qui ne sont pas mentionnés ci-dessous sont listés ci-dessous.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :
Diminution de l'appétit, modification du taux de sucre dans le sang (diabète),
dont un symptôme peut être une soif excessive), augmentation du taux de lipides dans le sang, prise de poids.

Perte du désir sexuel

Troubles du sommeil, somnolence
Etourdissements, sensation d'engourdissement, sensation de picotements,

diminution ou altération des sensations (hypoesthésie, hémiparésie ou paresthésie), altération ou diminution du sens de laodorat (hyposmie)

Anomalie de l'électrocardiogramme, battements cardiaques irréguliers, perception des battements du cœur

Bouffées de chaleur (rougeur du visage ou du cou), augmentation de la tension artérielle

Toux, essoufflement, gêne ou douleur dans la poitrine, inflammation du canal nasal et/ou de la gorge (infections des voies respiratoires supérieures), bronchite

Bouche sèche, maux de ventre/gêne abdominale ou gaz, remontées acides/indigestion, constipation, défecations plus fréquentes, vomissements, gêne gastrique

Démangeaisons, urticaire, inflammation de la peau, dépigmentation de la peau.

Cramp musculaire, faiblesse musculaire, douleurs/douloréssissement des muscles/articulations, burstise ou arthrite (inflammation des articulations habituellement accompagnée de douleurs, d'un gonflement et/ou d'une raideur), douleur au niveau des extrémités, douleurs dorsales, spasme musculaire

Sang dans l'urine, émission d'urine anormalement fréquente, anomalie de l'analyse d'urine (augmentation du taux de protéines dans l'urine), réduction de l'amplitude des reins à fonctionner correctement

Fatigue, douleur à la poitrine, gêne dans la poitrine
Calculs dans la vésicule biliaire ou dans les canaux biliaires (choléolithase)

Augmentation du taux d'hormone stimulant la thyroïde (TSH) dans le sang
Modifications des paramètres blochiniques du sang (● du nombre de cellules sanguines (anomalies des analyses de sang)

Calculs rénaux
Difficultés à avoir une érection

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

Réactions anaphylactiques, hypersensibilité au médicament (voir également à « Mises en garde et précautions »)

Eruptions cutanées pouvant engager le pronostic vital caractérisées par la formation de cloques et une désquamation des muqueuses internes, telles que celles de la bouche et des organes génitaux, ulcères douloureux dans la bouche et/ou des aires génitales, accompagnés de fièvre, maux de gorge et fatigue (syndrome de Stevens-Johnson/mécroïde épidermique).

ULORIC, comprimé pelliculé peut être pris avec ou sans aliments. Interactions avec les aliments et les boissons

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

On ne sait pas si ULORIC peut être nocif pour l'enfant à naître.
ULORIC ne doit pas être pris pendant la grossesse. Donnez-le à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

11. CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE VÉHICULES

Aucune étude sur les effets de ULORIC sur les véhicules et à utiliser des machines n'a été effectuée et à utiliser des machines, une somnolence, une d'engourdissement ou de picotements lors du

votre médecin ou le service des urgences le plus

12. SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus d'ULORIC que vous n'auriez

Si vous oubliez de prendre ULORIC :

Si vous oubliez de prendre une dose d'ULORIC

apercevez-vous de votre oubli, sauf si il est presque le

Dans ce cas, ne prenez pas la dose oubliée et moment habituel. Ne prenez pas de double dose.

Vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ULORIC, comprimé

N'arrêtez pas de prendre ULORIC sans l'avoir de

Si vous sentez mieux.

Si vous arrêtez de prendre ULORIC, votre taux

augmenter à nouveau et vos symptômes peuvent

formation de nouveaux cristaux d'urate dans et de vos reins.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de

plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

14. MENTION, SI NÉCESSAIRE D'UN SYNDROME

Sans objet.

Tableau A (Liste I).

A conserver à une température ne dépassant pas

Né pas laisser à la portée ni à la vue des enfants.

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



LOT 1144840
MFG 01 2023
EXP 01 2025
SN 4732RI91A7P4L0

PPV
187DH70

is
ir
s
de
tez

Anomie ou ulcère réparatif
Diarrées
Maux de tête
Éruption

Nausée
Gonflement localisé dû à une rétention de liquide dans les tissus (œdème)
Les autres effets indésirables qui ne sont pas mentionnés ci-dessous sont listés ci-dessous.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :
Diminution de l'appétit, modification du taux de sucre dans le sang (diabète),
dont un symptôme peut être une soif excessive), augmentation du taux de lipides dans le sang, prise de poids.

Perte du désir sexuel

Troubles du sommeil, somnolence
Etourdissements, sensation d'engourdissement, sensation de picotements,

diminution ou altération des sensations (hypoesthésie, hémiparésie ou paresthésie), altération ou diminution du sens de laodorat (hyposmie)

Anomalie de l'électrocardiogramme, battements cardiaques irréguliers, perception des battements du cœur

Bouffées de chaleur (rougeur du visage ou du cou), augmentation de la tension artérielle

Toux, essoufflement, gêne ou douleur dans la poitrine, inflammation du canal nasal et/ou de la gorge (infections des voies respiratoires supérieures), bronchite

Bouche sèche, maux de ventre/gêne abdominale ou gaz, remontées acides/indigestion, constipation, défecations plus fréquentes, vomissements, gêne gastrique

Démangeaisons, urticaire, inflammation de la peau, dépigmentation de la peau.

Cramp musculaire, faiblesse musculaire, douleurs/douloréssissement des muscles/articulations, burstise ou arthrite (inflammation des articulations habituellement accompagnée de douleurs, d'un gonflement et/ou d'une raideur), douleur au niveau des extrémités, douleurs dorsales, spasme musculaire

Sang dans l'urine, émission d'urine anormalement fréquente, anomalie de l'analyse d'urine (augmentation du taux de protéines dans l'urine), réduction de l'amplitude des reins à fonctionner correctement

Fatigue, douleur à la poitrine, gêne dans la poitrine
Calculs dans la vésicule biliaire ou dans les canaux biliaires (choléolithase)

Augmentation du taux d'hormone stimulant la thyroïde (TSH) dans le sang
Modifications des paramètres blochiniques du sang (● du nombre de cellules sanguines (anomalies des analyses de sang)

Calculs rénaux
Difficultés à avoir une érection

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

Réactions anaphylactiques, hypersensibilité au médicament (voir également à « Mises en garde et précautions »)

Eruptions cutanées pouvant engager le pronostic vital caractérisées par la formation de cloques et une désquamation des muqueuses internes, telles que celles de la bouche et des organes génitaux, ulcères douloureux dans la bouche et/ou des aires génitales, accompagnés de fièvre, maux de gorge et fatigue (syndrome de Stevens-Johnson/mécroïde épidermique).

ULORIC, comprimé pelliculé peut être pris avec ou sans aliments. Interactions avec les aliments et les boissons

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

On ne sait pas si ULORIC peut être nocif pour l'enfant à naître.
ULORIC ne doit pas être pris pendant la grossesse. Donnez-le à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

Si vous êtes enceinte ou si vous alliez, si vous prévoyez de le faire,

ou si vous prévoyez de le faire,

11. CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE VÉHICULES

Aucune étude sur les effets de ULORIC sur les véhicules et à utiliser des machines n'a été effectuée et à utiliser des machines, une somnolence, une d'engourdissement ou de picotements lors du

votre médecin ou le service des urgences le plus

12. SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus d'ULORIC que vous n'auriez

Si vous oubliez de prendre ULORIC :

Si vous oubliez de prendre une dose d'ULORIC

apercevez-vous de votre oubli, sauf si il est presque le

Dans ce cas, ne prenez pas la dose oubliée et moment habituel. Ne prenez pas de double dose.

Vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ULORIC, comprimé

N'arrêtez pas de prendre ULORIC sans l'avoir de

Si vous sentez mieux.

Si vous arrêtez de prendre ULORIC, votre taux

augmenter à nouveau et vos symptômes peuvent

formation de nouveaux cristaux d'urate dans et de vos reins.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de

plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

14. MENTION, SI NÉCESSAIRE D'UN SYNDROME

Sans objet.

Tableau A (Liste I).

A conserver à une température ne dépassant pas

Né pas laisser à la portée ni à la vue des enfants.

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



LOT 1144840
MFG 01 2023
EXP 01 2025
SN 4732RI91A7P4L0

PPV
187DH70

is
ir
s
de
tez

ميبي

مزيج

بيوتايموسينغول

غيره سمة 30 غرام

قم بقراءة هذه الشارة جيدا قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تحتوى على معلومات هامة لك.

يجب عليك استعمال هذا الدواء بذوق وفقاً لتعليمات المذكورة في هذه الشارة أو وفقاً لإرشادات طبيبك المعالج أو الصيدلى الذي تتعامل معه.

- الحفظ بهذه الشارة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.

- في حال كان لديك أي سؤال تتعلق بهذا المستحضر، فاستشر طبيبك المعالج أو الصيدلى الذي تتعامل معه.

- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناء على وصفة طبية، ولهذا يجب عليك عدم إعطائه لآخر قد يلحق الضرر به، حتى وإن كان هذا الشخص يعاني من نفس

الأعراض التي تعاني منها.

- قم بالاتصال بطبيبك المعالج أو الصيدلى الذي تتعامل معه في حال زيادة حدة التأثيرات الجانبية أو ملاحظة حدوث آية تأثيرات جانبية ولم يتم تذكرها في هذه الشارة.

تحتوى هذه الشارة على:

1. ما هو ميبي، وما هي استعمالاته؟
2. ما عليك معرفته قبل استعمال ميبي؟
3. كمية استعمال ميبي.
4. التأثيرات الجانبية المحتملة حدوثها.
5. طرòف تغرين ميبي.
6. معلومات إضافية.

1. ما هو ميبي، وما هي استعمالاته؟

تم إدخال ملء العروق المعرضة للرطوبة في الممارسة الطبية لمدة عقدين من الزمن في الصين.

كان يفهمون هذا الملء هو تعریض العروق المعرضة للرطوبة بهدف زيادة عملية الدخالا القرنية، ومساهمات الفتق وكذلك التفاعل مع عوامل المرض.

وذلك فإن ميبي (مرهم لملء العروق المعرضة للرطوبة) هو المرهم المطور خصيصاً لتلبية هذه المعايير.

طريقة العلاج:

الرمز التشخيصي العلاجي: A. مستحضرات لعلاج التهاب والقرح والتانتها.

يعد مرهم ميبي علاجاً.

• توفر أقصى درجة تطلب ضبوئي ضروري للتجديد والتامن الأنسجة.

• تخفيف آلامه غير مناسبة تنمو المستعمرات موبياً بذلك إلى التقليل من الأحمرار والتورم الناجم عن العرق والجرح.

• عزل وحماية الأدوات الصنعية المصانعة والمشكّلة، متخفياً بذلك تكلاً ممكناً.

• توفر إمداداً ملائماً ومتوازناً بالذاتي في منطقة العرق.

• جعل الأدوية المتقدّرة على هيئة سائل.

• عزل وحماية منطقة العرق من العوامل الخارجية مع الاستفادة في نفس الوقت بالقابلية على تحرير الفضلات الناتجة عن العرق والقدرة على تبادل الفضلات مع المحيط الخارجي.

• تقليل فراغ السائل من العقد الثالث (الحروف).

• امتصاص الحرارة الكائنة في منطقة العرق.

• تجعل وسهيل بناء السبيع العطالي للوند مع المحفوظة على مظهر تجميلي مقبول.

نوعي الاستعمال:

• العرق المصبحة ذات السائلية العززانية والثفرات الجاذبة.

• العرق المصبحة العادة، العروق والخدوش.

• مع ضمادات العرق العالية والواسية المقفرة من البكتيريا.

• تخفيف كعب القدم الجافة، تخفيف حلة الثدي، تزويج الأعنة المخاطية.

2. ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبي؟

موائع الاستعمال:

• يجب عدم استعمال ميبي من الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.

التحذيرات والاحتياطات الخاصة قبل الاستعمال:

• يجب عدم استعمال ميبي قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.

• قد يتغير المظهر الخارجي لمرهم ميبي خلال تخزينه وعلى الأخص خلال موسم العقارب، ولكن دون أن يؤثر ذلك على فعاليته.

• ينصح هذا المستحضر على روت الصمم، وقد يسبب في حالات نادرة حدوث تفاعلات حساسية شديدة.

النقاوة: امالة: اتجاه: اتجاهات الآباء.

Composition:

Extrait de l'huile de sé

Excipient

Excipient à effet: moto

Conserver à une temp

Ne pas Laisser à porté

Pour les indications, li

الناس: العوامل والمعصمهات دون الإنذاع عن حدوث آية تأثيرات جانبية.

استخدام الآلات.

PPV: 140,00 Dhs

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. C'est parce que la molécule d'insuline a été légèrement modifiée par le moyen de la technologie de l'ingénierie génétique. KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine dans l'eau.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. Cela se fait car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Le KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. Cela se fait car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Le KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. C'est parce que la molécule d'insuline a été légèrement modifiée par le moyen de la technologie de l'ingénierie génétique. KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine dans l'eau.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. C'est parce que la molécule d'insuline a été légèrement modifiée par le moyen de la technologie de l'ingénierie génétique. KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine dans l'eau.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. C'est parce que la molécule d'insuline a été légèrement modifiée par le moyen de la technologie de l'ingénierie génétique. KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine dans l'eau.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. Cela se fait car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Le KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. Cela se fait car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Le KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. Cela se fait car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Le KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine.

Notice : Information de l'

Humalog Mix25 100 unités suspension injectable en st insuline lispro 25% et ins protamine 75% Chaque stylo KwikPen dél unités par paliers de

Veuillez lire attentivement cette notice avant médicament car elle contient des informations vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'aide.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif si leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quelles indications il est utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen.
4. Quels sont les effets indésirables possibles.
5. Comment se présenter le médicament.
6. Conditions d'entreposage.

LOT D564733R.3

UT AV 08 2025

PPV 111.00 DH

1. Qu'est-ce que j'ai utilisé

Humalog

une sus

Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro et 75 % d'insuline protamine dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline protamine. Cela signifie que l'insuline lispro agit plus rapidement que l'insuline protamine. KwikPen contient 75 % d'insuline lispro et 25 % d'insuline protamine.



BD Micro-Fine™ Plus

BD Микро-Файн Плюс®

Pen Needles

ابر قلم الأنسولين

Kalem İğnesi

Agulhas para canetas

Қаламсап-піsekке арналған инелер

Голки для шприц-ручки

Иглы для шприц-ручки

Penta  point™

Technology • تکنولوژی • Teknolojisi • Tecnología
Технология • Технология • Технология

4 mm / 4 мм

100 0,23 mm (32 G) x 4 mm / 0,23 мм (32 Г) x 4 мм

Стерильді. Алирогенді. Үйтты емес. Бір рет қолдануға арналған.
Sterile. Alirogenno. Нетоксично. Для одноразового застосування.
Стерильна. Алирогенно. Нетоксично. Для однократного применения.

bd.com
Made in China
Сделано в Китае



0 382903 204977

BD, the BD Logo, BD Micro-Fine and Pentapoint are trademarks of Becton, Dickinson and Company or its affiliates. All other trademarks are the property of their respective owners. © 2021 BD. All rights reserved.

BD, логотип BD, BD Микро-Файн Плюс являются товарными знаками Becton, Dickinson and Company или аффилированных с ней компаний. Остальные товарные знаки являются собственностью соответствующих владельцев. © 2021 BD. Все права защищены.

BD, логотип BD, BD Micro-Fine™ plus BD Micro-Fine Plus © 2021 Becton, Dickinson and Company и/или филиалов. Торговые марки являются собственностью соответствующих компаний-производителей. © 2021 BD. Все права защищены.