

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 canaux, 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 canaux.

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.

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



14035 Commun

Déclaration de Maladie : N° P19-0017920

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2100 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ZIANE FAIR Date de naissance :
Adresse :
Tél. : 0668633713 Total des frais engagés : 2207,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 12/10/2019
Nom et prénom du malade : ZIANE FAIR Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Polyarthrite Rhumatoïde
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : 12/10/2019
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/10/19	Σ		6	
12/10/19	Σ		209,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
12/10/2019	925,50	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	08/10/19	332	350,00
	12/10/19	210	209,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	12/10/19					480,00

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'OD

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Jamal HIMRI

RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations, du Dos et des Pieds

RHUMATISMES

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier (France)

الدكتور جمال حيمري

اختصاصي

في أمراض العظام والمفاصل
الظهر والأرجل

الروماتيزم

خريج كلية الطب بمنييلي (فرنسا)

وجدة، في 12/10/2019

Mr. Mme Ziane Zhan

4710 x 12

40/- Methotrexate, 25mg

RAHMANI ABDESSAMAD
رحماني عبد الصمد
PHARMACIE SYAGHA
صيدلية الشياخة
زينة المازوزي 12 سوق الدماوادة
Rue El Mozouzi N°12 Souk Edhab Oujda
الهاتف : 05 36 68 55 53
Tél : 05 36 68 55 53

25 mg / sem en JM

x 03 mois

26.20

20/- AcFol, 1mg

2 cp / sem x 03 mois

128.20 x 3

30/- Caditex

4 cp / - x 03 mois

4 مكرر، زاوية شارع الضابط بلحسين وشارع غاندي (قرب الدرك الملكي) - وجدة

4 Bis, Angle Bd. Lt. Belhoucine et Bd. Ghandi (Près de la Gendarmerie Royale) - OUJDA

الهاتف : 05 36 68 39 60

h^o/- coddhiprane

4p x 3/2 x 10. et
sodht)



Docteur Jamal HIMRI

RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations, du Dos et des Pieds

RHUMATISMES

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier (France)

الدكتور جمال حيمري

اختصاصي

في أمراض العظام والمفاصل
الظهر والأرجل

الروماتيزم

خريج كلية الطب بمنبيلي (فرنسا)

وجدة، le 12/10/2019 في

Mr. Mme Ziane Zhar

40/- Semehles orthopediques

480,50

pour des épines calcaneenes

DR. NINEB MADIA
PH. SHERINE
Angle Bd. Ibnou Sina et Rue Ziani
OUJDA - Tél: 05 36 68 96 32

Docteur Jamal HIMRI
RUMATOLOGUE
Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations, du Dos et des Pieds
4 Bis, Angle Bd. Lt. Belhoucine et Bd. Ghandi (Près de la Gendarmerie Royale) - OUJDA
Bd. Ghandi, 17 68

4 مكرر، زاوية شارع الضابط بلحسين وشارع غاندي (قرب الدرك الملكي) - وجدة

4 Bis, Angle Bd. Lt. Belhoucine et Bd. Ghandi (Près de la Gendarmerie Royale) - OUJDA

الهاتف : 05 36 68 39 60 : Tél.

ACFOL[®] 5 mg

Acide folique / Comprimés

Boîte de 28 comprimés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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'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.

SOMMAIRE :

1. Qu'est-ce que ACFOL 5 mg et dans quels cas est-il utilisé?
2. Avant de prendre ACFOL 5 mg, comprimés.
3. Comment prendre ACFOL 5 mg, comprimés.
4. Les effets indésirables éventuels.
5. Conservation de ACFOL 5 mg, comprimés

Prévention des anomalies
pendant quatre semaines
mois de grossesse.

**Si vous avez pris plus
n'auriez dû :**

ACFOL[®]
Boîte de 28 comprimés
LOT : 14218011
PER : 11-2022
OPU : 26,20 DH
6 118000 430025

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CADELIUS
600mg/1000UI
Comprimés orodispersibles
Calcium / Cholécalciférol
(Vitamine D³)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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'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.

Sommaire :

- Qu'est-ce que CADELIUS 600 mg/1000 UI et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles ?
- Comment prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles ?
- Les effets indésirables éventuels
- Conservation de CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles

Le produit contient de l'huile de soja ; par conséquent, si vous êtes allergique aux arachides ou au soja, n'utilisez pas ce médicament.
 Suivez exactement les instructions d'administration de ce médicament indiqué par votre médecin. En cas de doute, consultez à nouveau votre médecin ou pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE CADELIUS 600 mg/1000 UI :

La dose recommandée est établie par votre médecin pour vous personnellement. La dose habituelle est d'un comprimé par jour.
 Les comprimés doivent se dissoudre dans la bouche. Ils ne doivent pas être avalés entiers.
 Les comprimés doivent être pris préférentiellement après les repas.

La quantité de calcium dans CADELIUS est inférieure à la quantité journalière recommandée. Par conséquent, CADELIUS doit être utilisé en priorité.

ne D³ et

alimentaires quotidiens de calcium 500 mg à

CADELIUS n'est pas indiqué chez les patients

Si vous avez pris plus de 5 comprimés de CADELIUS, contactez immédiatement votre pharmacien.

CADELIUS n'est pas indiqué chez les patients

Si vous avez pris plus de 5 comprimés de CADELIUS, contactez immédiatement votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre CADELIUS :
 Prenez-le dès que vous en souvenez. Prenez ensuite la dose suivante.

CADELIUS 600 mg/1000 UI
 Calcium / Cholécalciférol (Vitamine D₃)
 Comprimés orodispersibles. Boîte de 30

PPV : 128,70 Dhs



6 118001 440061

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CADELIUS
600mg/1000UI
Comprimés orodispersibles
Calcium / Cholécalciférol
(Vitamine D³)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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'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.

Sommaire :

- Qu'est-ce que CADELIUS 600 mg/1000 UI et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles ?
- Comment prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles ?
- Les effets indésirables éventuels
- Conservation de CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles

Le produit contient de l'huile de soja ; par conséquent, si vous êtes allergique aux arachides ou au soja, n'utilisez pas ce médicament.
 Suivez exactement les instructions d'administration de ce médicament indiqué par votre médecin. En cas de doute, consultez à nouveau votre médecin ou pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE CADELIUS 600 mg/1000 UI :

La dose recommandée est établie par votre médecin pour vous personnellement. La dose habituelle est d'un comprimé par jour.
 Les comprimés doivent se dissoudre dans la bouche. Ils ne doivent pas être avalés entiers.
 Les comprimés doivent être pris préférentiellement après les repas.

La quantité de calcium dans CADELIUS est inférieure à la quantité journalière recommandée. Par conséquent, CADELIUS doit être utilisé en priorité.

ne D³ et

alimentaires quotidiens de calcium 500 mg à

CADELIUS n'est pas indiqué chez les patients

Si vous avez pris plus de 5 comprimés de CADELIUS, contactez immédiatement votre pharmacien.

CADELIUS n'est pas indiqué chez les patients

Si vous avez pris plus de 5 comprimés de CADELIUS, contactez immédiatement votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre CADELIUS :
 Prenez-le dès que vous en souvenez. Prenez ensuite la dose suivante.

CADELIUS 600 mg/1000 UI
 Calcium / Cholécalciférol (Vitamine D₃)
 Comprimés orodispersibles. Boîte de 30

PPV : 128,70 Dhs



6 118001 440061

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CADELIUS
600mg/1000UI
Comprimés orodispersibles
Calcium / Cholécalciférol
(Vitamine D³)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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'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.

Sommaire :

- Qu'est-ce que CADELIUS 600 mg/1000 UI et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles ?
- Comment prendre CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles ?
- Les effets indésirables éventuels
- Conservation de CADELIUS 600 mg/1000 UI, comprimés orodispersibles

Le produit contient de l'huile de soja ; par conséquent, si vous êtes allergique aux arachides ou au soja, n'utilisez pas ce médicament.
 Suivez exactement les instructions d'administration de ce médicament indiqué par votre médecin. En cas de doute, consultez à nouveau votre médecin ou pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE CADELIUS 600 mg/1000 UI :

La dose recommandée est établie par votre médecin pour vous personnellement. La dose habituelle est d'un comprimé par jour.
 Les comprimés doivent se dissoudre dans la bouche. Ils ne doivent pas être avalés entiers.
 Les comprimés doivent être pris préférentiellement après les repas.

La quantité de calcium dans CADELIUS est indiquée sur la notice. La quantité journalière recommandée. Par conséquent, CADELIUS doit être utilisé en priorité.

CADELIUS n'est pas indiqué chez les personnes souffrant de troubles rénaux. Les comprimés de calcium seront estimés par votre médecin.

Si vous avez pris plus de CADELIUS :
 Contactez immédiatement votre pharmacien.
 Le symptôme en cas de surdosage de calcium est la soif, augmentation de l'appétit, sensation de soif, augmentation de la quantité d'urine et la constipation.

CADELIUS 600 mg/1000 UI
 Calcium / Cholécalciférol (Vitamine D₃)
 Comprimés orodispersibles. Boîte de 30

PPV : 128,70 Dhs



6 118001 440061

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

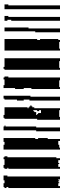
INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER

DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605



QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions nt pas aux traitements conventionnels.

2. **INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER**
DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH

5 118001 181605

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER
DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605



QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER
DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605



QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER
DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605



QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER
DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et

neut le psoriasis en plaques de l'adulte.

que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER
DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres

composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous avez une maladie rénale sévère,

- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml

al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH



QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et

neut le psoriasis en plaques de l'adulte.

que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER
DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres

composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous avez une maladie rénale sévère,

- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml

al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH



QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER

DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605



QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE

Code ATC : L01BA01

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- de certaines maladies ORL, du placenta, de l'os, du sein, de l'ovaire, de la vessie, des bronches et du sang, car il empêche la croissance de certaines cellules.
- des formes sévères, actives de polyarthrite rhumatoïde de l'adulte (maladie chronique des articulations).
- des formes polyarticulaires de l'arthropathie idiopathique juvénile (forme d'arthrite touchant les enfants et les adolescents âgés de moins de 16 ans) sévère et active, lorsque la réponse au traitement par AINS est jugée insatisfaisante.
- sévère et généralisée (affection cutanée chronique et nent le psoriasis en plaques de l'adulte.
- que de l'adulte (forme d'arthrite accompagnée de lésions

nt pas aux traitements conventionnels.

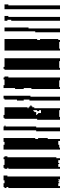
INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER

DIM, solution injectable ?

N'utilisez jamais METHOTREXATE BIODIM, solution injectable :

- si vous êtes enceinte ou allaitez,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au méthotrexate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez une insuffisance hépatique sévère (maladie grave du foie),
- En association avec le vaccin contre la fièvre jaune.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111.
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca
Methotrexate biodim 25mg/ml
al b1 mv
P.P.V : 47,10 DH
5 118001 181605





صيدلية شيرين

Pharmacie SHERINE

Angle Bd Ibnou Sina & Rue Ziani - Tél: 05 36 68 93 32
Oujda (à côté du commissariat central)

FACTURE

N° 070314

Oujda, le 12/10/19

M: Elane Zhar

Quantité	Désignation	P. U	P. Total
	Semelles orthopedique pour des epines cartilaginees	480,00	
Arrêtée la Présente Facture à la somme de:		TOTAL	480



مختبر بورشيد للتحاليل البيولوجية الطبية
LABORATOIRE BOURCHID D'ANALYSES DE BIOLOGIE MEDICALES

Dr Mohammed BOURCHID
Médecin Biologiste Spécialiste en :

الدكتور محمد بورشيد
طبيب إحصائي اختصاصي في:

Hématologie – Immunologie – Bactériologie
Virologie – Parasitologie – Mycologie
Biochimie et Biologie Moléculaire

علم الدم - علم المناعة - علم البكتيريا - علم الفيروسات
علم الطفيليات - علم الفطريات
الكيمياء الحيوية وعلم الأحياء الجزيئي

Ancien Médecin Chef du Laboratoire de l'hôpital Al farabi
et du Centre de diagnostic polyvalent d'Oujda

طبيب رئيسي سابق لمختبر مستشفى الفارابي
ومركز التشخيص المتعدد الاختصاصات بوجدة

IF: 18771121 -- ICE: 1614837000028 -- TP: 10704841 -- INPE: 083061879

Oujda le: 08/10/2019

FACTURE N° 3289/2019

Médecin

Docteur HIMRI JAMAL

Nom du patient

MME ZIANE ZHOR

Examens

- NFS- VS- CRP- URE- CREAT- TR- GLY

Cotation

B 380

Montant

350,00 DH

Arrêtée la présente note d'honoraires à la somme de: TROIS CENT CINQUANTE DIRHAMS

مختبر بورشيد للتحاليل البيولوجية الطبية
LABORATOIRE BOURCHID
d'Analyses de Biologie Médicales
10, Rue du Lieutenant Belhoucine - Oujda
Tél: 05 36 70 78 77 / 08 08 34 68 46 - Fax: 05 36 70 78 00
INPE: 083061879

Docteur Jamal HIMRI

RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations, du Dos et des Pieds

RHUMATISMES

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier (France)

الدكتور جمال حيمري

اختصاصي

في أمراض العظام والمفاصل
الظهر والأرجل

الروماتيزم

خريج كلية الطب بمينيلي (فرنسا)

Oujda, le 08/10/19 وجدة، في

Mr. Mme F.ane F.ow

F.ane s.c.p. :

10/- NFS, ds

20/- CRL, urée, creat,

GOT, GPT, GAJ.

الطبيب
المستشار
L'ASSOCIATION SOUSCRIPTION
41, Avenue de la République
Tél. 05 36 68 39 60
IMPRIMERIE

4 مكرر، زاوية شارع الضابط بلحسين وشارع غاندي (قرب الدرك الملكي) - وجدة

4 Bis, Angle Bd. Lt. Belhoucine et Bd. Ghandi (Près de la Gendarmerie Royale) - OUJDA

الهاتف : 05 36 68 39 60

Docteur Jamal HIMRI

RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations, du Dos et des Pieds

RHUMATISMES

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier (France)

الدكتور جمال حيمري

اختصاصي

في أمراض العظام والمفاصل
الظهر والأرجل

الروماتيزم

خريج كلية الطب بمنبيلي (فرنسا)

وعدة، في 12/10/19 Oujda, le

Mr. Mme Eiane Elion

CS = 200,000 Y

2 x 2 années espied (P. 100000 / 100000)

Docteur Jamal HIMRI

RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations, du Dos
et des Pieds (RHUMATISMES)

4 Bis, Angle Bd. Lt. Belhoucine et Bd. Ghandi

80, Ghandi 30 68 39 60 - Oujda

مكرر، زاوية شارع الضابط بلحسين وشارع غاندي (قرب الدرك الملكي) - وعدة

4 Bis, Angle Bd. Lt. Belhoucine et Bd. Ghandi (Près de la Gendarmerie Royale) - Oujda

الهاتف : 05 36 68 39 60

Docteur Jamal HIMRI

RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Maladies des Os
des Articulations, du Dos et des Pieds

RHUMATISMES

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier (France)

الدكتور جمال حيمري

اختصاصي

في أمراض العظام والمفاصل
الظهر والأرجل

الروماتيزم

خريج كلية الطب بمبيلي (فرنسا)

وجدة، في 12/10/2019

Mr. Mme Ziane Zhor

40/- Rx 2 arrières pieds P.

- Epines calcaneuses
bilat.

- Pas de lyse ni condensat.

4 مكرر، زاوية شارع الضابط بلحسين وشارع غاندي (قرب الدرك الملكي) - وجدة

4 Bis, Angle Bd. Lt. Belhoucine et Bd. Ghandi (Près de la Gendarmerie Royale) - OUJDA

الهاتف : 05 36 68 39 60

