

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 canalaire, 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 canalaire.

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

- Reclamation : 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

063294

ND: 28385

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3475

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/03/2006

Nom et prénom du malade : Lassouar Ch. Age :

Lien de parenté :

Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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) :

Le : 25/03/2006

AUCHEIL

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
26/03/20	C			<i>Gratuit</i>
27/03/20	C			<i>Gratuit</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE ATTOUT</i>	26/03/20	79,55
	27/03/20	1244,7

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

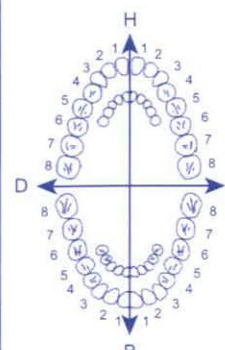
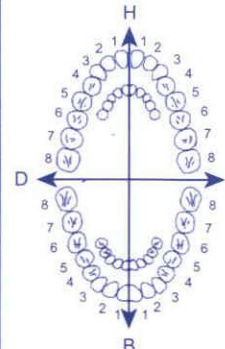
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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'ORL.

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			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000	21433552 00000000	G 35533411 11433553	MONTANTS DES SOINS
	D 00000000		B 00000000	DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مصحة أنفا - المحمدية
Clinique Anfa - Mohammedia

Mohammedia, le

Mr ou Mme, Khalid Mouatadex

17/03/22

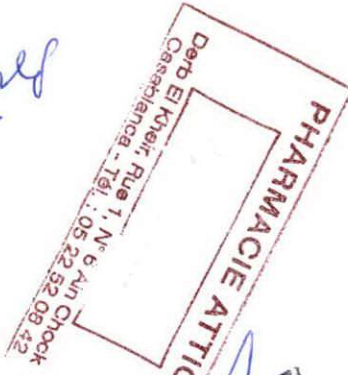
29.3



Khalid Mouatadex

Yousfi

El Beld



237, Bd. Sebta La Colline - Mohammedia - Tél.: 05 23 31 60 60 (L.G.) - Fax : 05 23 31 25 25

E-mail : clinanfa.mohammedia@menara.ma

Patente N° : 39551000 - I.F. N° : 3101187 - C.N.S.S : 6627808 - ICE : 001715096000014

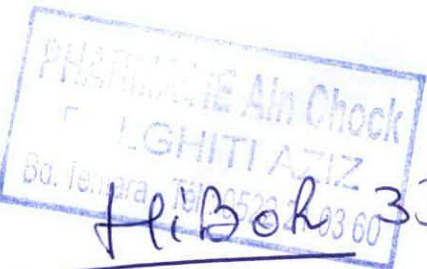


مصحة أنفا - المحمدية
Clinique Anfa - Mohammedia

Le 25/03/2022



Pr Kecaddoui Chahla



980 x 10
980.00



une infection de la fosse
nasale à l'oeil
pour 20 jours

Pr 21 Téhous 1 sup Gantous
1 sup Gantous



1 sup Gantous
apres la



1 cp x 30g en cas
de malaise

Pr 31 Sautou 300 mg



18/03/2022
Mohammedia
Société Anonyme de Transformation
et Commerce de la Pharmacie
Dpt des Gantous
001 PARIS, FRANCE
PVC: 198.00 DH

MOCECIS P70L

1244.70

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR® 3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml
Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
EXP: 06 2021
P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
Julián Camarillo, 35
28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets secondaires devient grave ou si vous remarquez un effet secondaire non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

HIBOR®

3.500 U.I. Anti-Xa/0,2 ml

Bemiparine sodique

Le principe actif est la bémiparine sodique. Il se présente sous forme de pré-remplies. Chaque seringue de 0,2 ml contient 3500 UI anti-Xa de bémiparine. Les excipients sont : Eau pour injectables quantité suffisante pour 0,2 ml.

LOT N°: 19205A
 EXP: 06 2021
 P.P.V: 98,50 DH

Nom et adresse de l'exploitant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
 ZI -Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC

Nom et adresse du fabricant :

LABORATOIRE ROVI CONTRACT MANUFACTURING, S.L.
 Julián Camarillo, 35
 28037 MADRID ESPAGNE

1. QU'EST CE QUE HIBOR 3500 UI ET DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

HIBOR 3500 UI se présente en étuis de 2,10 et 30 seringues pré-remplies de 0,2 ml de solution injectable. La bémiparine sodique appartient au groupe de médicaments dénommé anti-thrombotiques. Ces médicaments sont utilisés pour la prévention et l'apparition de caillots sanguins (thrombus).

Sous prescription médicale, ce médicament est indiqué :

- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients soumis à une chirurgie orthopédique.
- En prévention des accidents thromboemboliques chez les patients non soumis à une chirurgie, présentant un risque élevé.
- En prévention secondaire de la récurrence du thromboembolisme veineux chez les patients souffrant d'une thrombose veineuse profonde avec facteurs de risque transitoires.
- En prévention de la coagulation dans les circuits de circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

tot'héma®

Fer - Manganèse - Cuivre Solutiøn buvable en ampoule

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traiteme

Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à poser vos questions à votre pharmacien ou à votre

doute, demandez à votre

médecin.



TOT'HEMA
AMP BUVABLE OML B20

43,00
طوط هيما
الحديد - المanganيز - النحاس

a
C
TC
app
Indi
appc
curat
l'enfa
curatif
nourris
fer est ir
2. QUE
INFORMATIONS A
CONNAITRE POUR DE PRENDRE TOT'HEMA,
solution buvable en ampoule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TOT'HEMA :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives (gluconate ferreux, gluconate de manganèse et gluconate de cuivre) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des composants mentionnés à la rubrique 6. • Si vous avez une surcharge en fer, une anémie non liée à une carence en fer (telle que la thalassémie, l'anémie réfractaire, l'anémie par insuffisance médullaire et l'anémie inflammatoire).

Faites attention avec TOT'HEMA :

- La prévention de la carence du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée. • Ce médicament contient 3 g de saccharose par ampoule, dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de la fructose et du galactose.

• Les médicaments utilisés dans le traitement de la thyroïde), • Les topiques (cristaux intestinaux tels que les sels, oxydes et hydroxydes de magnésium, aluminium et calcium.

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. C'est pourquoi vous devez éviter de prendre TOT'HEMA en même temps que du thé.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation peut être pris pendant la grossesse.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Informations importantes concernant certains composants de TOT'HEMA

PARANTAL®

(Paracétamol)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

- Solution buvable dosée à 3 %, flacon de 90 ml, avec seringue doseuse graduée en kg de poids.
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 1 g
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés adultes et enfants (à partir de 27 kg) dosés à 500 mg
- Granulés enfants dosés à 300 mg
- Granulés nourrissons et enfants dosés à 150 mg
- Granulés nourrissons dosés à 80 mg
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) dosés à 650 mg
- Suppositoires enfants dosés à 300 mg
- Suppositoires enfants dosés à 250 mg
- Suppositoires nourrissons dosés à 125 mg

COMPOSITION :

- Solution buvable à 3 %	
Paracétamol	
Excipient	
- Comprimés adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	
Excipient	
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 1 g	
Paracétamol	
Excipient	
- Comprimés effervescents adultes et enfants (à partir de 27 kg) à 500 mg	
Paracétamol	
Excipient	
- Granulés enfants à 300 mg	
Paracétamol	
Excipient	
- Granulés nourrissons et enfants à 150 mg	
Paracétamol	
Excipient	
- Granulés enfants à 80 mg	
Paracétamol	
Excipient (commun aux granulés enfants et nourrissons)	
- Suppositoires adultes et enfants (à partir de 50 kg) à 650 mg	
Paracétamol	
- Suppositoires enfants à 300 mg	
Paracétamol	
- Suppositoires enfants à 250 mg	
Paracétamol	
- Suppositoires nourrissons à 125 mg	
Paracétamol	
Excipient (commun aux suppositoires)	
CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :	
Autres analgésiques et antipyrétiques	
DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?	

Ce médicament contient du paracétamol, il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles dououreuses.

La présentation à 1 g peut être prescrite par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatocellulaire.
- Accidents allergiques anaphylactiques au paracétamol ou aux autres constituants.
- Inflammation rectale aigüe ou rectale ou saignement récent du rectum (suppositoire).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.
- La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.
- En cas de découverte d'une hépatite virale aigüe, il convient d'arrêter le traitement.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du saccharose. En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.
- Les granulés pour suspension buvable contiennent du sodium. Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par cuillère-mesure, c'est-à-dire « sans sodium ».
- Prendre en compte la teneur en sodium du comprimé effervescent chez les patients suivant un régime désodé strict.
- Le comprimé non effervescent contient du lactose. En raison de la présence de lactose, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.
- En raison de la présence de sorbitol dans les comprimés effervescents et les granulés à 500 mg, ils ne peuvent être administrés en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.
- La solution buvable contient du parahydroxybenzoate et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Avec les suppositoires, il y a un risque d'irritation locale, d'autant plus fréquent et intense que la durée du traitement est prolongée, le rythme d'administration est élevé et la posologie est forte.

Précautions d'emploi :

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous (ou votre enfant) ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Prévenez votre médecin si vous (ou votre enfant) prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- En cas de problèmes de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, PARANTAL® doit être utilisé avec précaution.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

À titre informatif : le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Comprimés effervescents à 500 mg adultes et enfants (à partir de 27 kg)

PARANTAL®

PPV 18D/70
LOT 98043 3
EXP 12/2022

3,00 g
100 ml
100 mg
qsp 1 comprimé
1 g
100 mg
qsp 1 sachet
300 mg
qsp 1 sachet
150 mg
80 mg
qsp 1 sachet
650 mg
300 mg
250 mg
125 mg
qsp 1 suppositoire

Comprimés effervescents à 500 mg adultes et enfants (à partir de 27 kg) : sorbitol, sodium environ 385 mg/comprimé

Zetalax ^{DM} microlavement

QUAND UTILISER ZETALAX ^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax ^{DM}® Microlavement s'utilise en cas de constipation. La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc. En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX ^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax ^{DM}® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax ^{DM}® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action

La présence d'extraits végétaux à activité de la glycérine au niveau du rectum, ce

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER CE PRODUIT :

Zetalax ^{DM}® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas d'abdominale aiguë, nausée, vomissement, saignement rectal d'origine inconnue, grippe, rectocolite hémorragique et inflammatoire. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivre attentivement le mode d'emploi.

Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Lot : 073
À utiliser de préférence avant le : 10/2024

PPC : 79,50 DH



Validité 5 ans
La date de péremption se réfère au produit intact, conservé correctement.

LOT



eau.

20/DM

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA

Borj El Yacout, Bd Rahal El Meskini,
20120. Casablanca.

