

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

phacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

iologie 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.

ique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

ducation :

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.

ntaire :

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.

ladie 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.



Déclaration de Maladie

Nº P19-0025791

54328

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 332 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : OUAKARAM YALITA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. 05.37.67.15.67 Total des frais engagés : 000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Meryem SERGHINI
MEDECINE GÉNÉRALE
132, Bd. Ibn Tachfine Casablanca
Tél : 0522620389

Date de consultation : 22/02/2020

Nom et prénom du malade : OUAKRAM YALITA Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Odeur métabolique

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| | C | 4 | 200 | Dr. Meryem SERGHINI MÉDECINE GÉNÉRALE Tachine Casa 2620389 |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| EXECUTION DES ORDONNANCES | | |
|---|-------------------|-----------------------|
| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
| <i>PHARMACIE DU CARREFOUR BENJAMIN FRANKLIN 27, BLD SAINT-PIERRE Capabi C32</i> | <i>22/12/2023</i> | <i>8647 P</i> |
| Tél : 03 88 19 20 90 | | |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

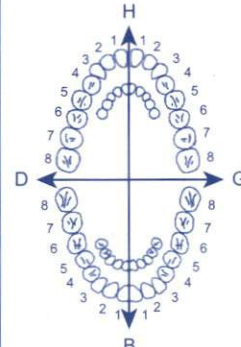
AUXILIAIRES MEDICAUX

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 d



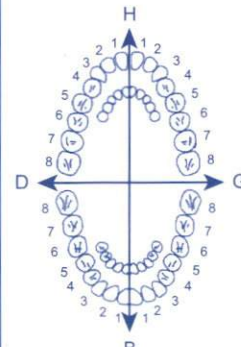
O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

| H | |
|----------|----------|
| 25533412 | 21433552 |
| 00000000 | 00000000 |

D

| | |
|----------|----------|
| 00000000 | 00000000 |
| 35533411 | 11433553 |



[Création, remont, adjonction]

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Meryem SERGHINI
MÉDECINE GÉNÉRALE
Psychothérapeute

Diplôme Universitaire de PSYCHOLOGIE Clinique
Thérapies Cognitivo-comportementales

الدكتورة مريم السرغيني
الطب العام
معالجة نفسية

دبلوم جامعي في علم النفس السريري
العلاج السلوكي المعرفي

Casablanca, le

22/12/2020.

WARRATH Dalita

- 1) Tristaridololat 6330 x 4 (6 Bte)
- 2) Iqal 39300 (100 1 Epli) (2Bte)
- 3) Nofla forte 4690 (1920) (4 Bte)

Dr. Meryem SERGHINI
MÉDECINE GÉNÉRALE
132, Bd. Ibn Tachfine Casablanca
Tel: 0522 61 83 63

8647

No-Spa® Forte 80mg

Chlorhydrate de drotavérine

Comprimé

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans ce ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil d'information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

1. QU'EST-CE QUE NO-SPA FORTE COMPRIME ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

No-Spa forte comprimé est un antispasmodique. Il est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

- Spasmes des muscles lisses dans des affections des voies biliaires : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.
- Spasmes des muscles lisses des voies urinaires : calcul urinaire (rein, urètre), inflammation du bassinet, inflammation de la vessie, spasme de la vessie.
- Traitement d'appoint des troubles suivants :
 - Spasmes des muscles lisses du système digestif : ulcère gastro-duodénal, inflammation de la muqueuse gastrique, spasm du cardia et du pylore, inflammation de l'intestin grêle et du côlon, constipation spasmodique et météorisme lié au syndrome du côlon irritable (anomalie du fonctionnement du tube digestif).
 - Certains maux de tête (céphalées de tension).
 - Affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-SPA FORTE COMPRIME ?

Ne prenez jamais No-Spa forte comprimé :

- si vous êtes allergique à la drotavérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique informations supplémentaires).
- si vous souffrez d'insuffisance hépatique, rénale ou cardiaque sévère,
- chez l'enfant âgé de moins de 12 ans.

Faites ***

NO-SPA FORTE 80MG
CP B20

P.P.V : 45DH00

6 118000 061816

Lot : 20/09/06

PERIODIC

101

01/2006

6

... ou pharmacien si vous prenez, avez

... ou avez été pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'administration concomitante de la drotavérine et de la lévodopa diminue l'effet antiparkinsonien de cette dernière, qui peut aggraver les phénomènes de rigidité et les tremblements.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : Les études menées chez l'animal et chez l'homme n'ont montré aucun effet toxique vis-à-vis du fœtus ou de la mère en cas d'utilisation pendant la grossesse. Cependant, ce médicament doit être prescrit avec précaution et nécessite un avis médical chez la femme enceinte.

Allaitement : En l'absence de données cliniques suffisantes, l'utilisation de ce médicament est déconseillée durant l'allaitement.

Fertilité : Aucune donnée n'est disponible concernant les effets sur la fertilité.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'administration de No-Spa forte comprimé à la posologie habituelle n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suivant une prise de No-Spa forte comprimé, les activités dangereuses, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines, sont à éviter.

Informations importantes concernant certains composants de No-Spa forte comprimé

Si votre médecin vous a prévenu que vous présentez une intolérance à certains sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE NO-SPA FORTE COMPRIME ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE

Raisons d'utiliser

Votre médecin v

Effets de ce mé

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide. Le ramipril est un inhibiteur de la转换酶 (enzyme de conversion). Il bloque l'action de l'angiotensine II qui aide à resserrer les vaisseaux sanguins. TRITAZIDE® contient également des diurétiques, soit des sulfamides, qui sont des substances qui favorisent l'élimination de l'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrediénts actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrediénts non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prétréatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

P
P
FER
63,30



Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE

Raisons d'utiliser

Votre médecin v

Effets de ce mé

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide. Le ramipril est un inhibiteur de la转换酶 (enzyme de conversion de l'angiotensine). Il bloque l'action de l'angiotensine II, qui est une hormone qui aide à resserrer les vaisseaux sanguins. TRITAZIDE® contient également des diurétiques, soit des sulfamides, qui sont des substances qui favorisent l'élimination de l'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrediénts actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrediénts non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prétréatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

P
P
FER
63,30



es inhibiteurs de l'ECA
sanguins. Le ramipril
tance qui a pour effet

de médicaments appelés
la quantité de sel et d'eau

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE

Raisons d'utiliser

Votre médecin v

Effets de ce mé

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide. Le ramipril est un inhibiteur de la转换酶 (enzyme de conversion de l'angiotensine). Il bloque l'action de l'angiotensine II sur les vaisseaux sanguins, ce qui aide à abaisser la tension artérielle. L'hydrochlorothiazide est un diurétique, soit des sulfamides, qui dérègrent le bilan de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrediénts actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrediénts non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prétréatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

P
P
FER
63,30



Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE

Raisons d'utiliser

Votre médecin v

Effets de ce mé

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide. Le ramipril est un inhibiteur de la转换酶 (enzyme de conversion). Il bloque l'action de l'angiotensine II qui aide à resserrer les vaisseaux sanguins. TRITAZIDE® contient également des diurétiques, soit des sulfamides, qui sont des substances qui favorisent l'élimination de l'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrediénts actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrediénts non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prétréatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

P
P
FER
63,30



es inhibiteurs de l'ECA
sanguins. Le ramipril
tance qui a pour effet

de médicaments appelés
la quantité de sel et d'eau

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE

Raisons d'utiliser

Votre médecin v

Effets de ce mé

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide. Le ramipril est un inhibiteur de la转换酶 (enzyme de conversion). Il bloque l'action de l'angiotensine II qui aide à resserrer les vaisseaux sanguins. TRITAZIDE® contient également des diurétiques, soit des sulfamides, qui sont des substances qui favorisent l'élimination de l'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrediénts actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrediénts non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prétréatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

P
P
FER
63,30



es inhibiteurs de l'ECA
sanguins. Le ramipril
tance qui a pour effet

de médicaments appelés
la quantité de sel et d'eau

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

Comprimé

sanofi aventis

AU SUJET DE CE

Raisons d'utiliser

Votre médecin v

Effets de ce mé

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide. Le ramipril est un inhibiteur de la转换酶 (enzyme de conversion de l'angiotensine). Il bloque l'action de l'angiotensine II sur les vaisseaux sanguins, ce qui aide à abaisser la tension artérielle. L'hydrochlorothiazide est un diurétique, soit des sulfamides, qui dérègrent le bilan de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrediénts actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrediénts non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prétréatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

P
P
FER
63,30

