

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.

Biologie 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.

Éducation :

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.

Prothèse dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0004706
73783

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10483 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ZEGHAT MOKHTAR
Date de naissance : 04/07/1953
Adresse : MAZORA - Rue 2 n°10 - pp34 - étage 2
n°34 - Résidence Hassanid - H. H. Casa
Tél : 0661303336 Total des frais engagés : 2018,40 + 200,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 09 JUN 2021
Nom et prénom du malade : ZEGHAT MOKHTAR Age: 66
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : H1A Probable
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 : Casa Le : 09/06/2021
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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 JUN 2021			20081	الدكتور سفيان بن عبد الله طبيب مختص في طب الأسنان (أقرت مع الأستاذ الأحيائي مأمون الأحيائي - 060 الطبيب - 077 90 70 88 - العازف)

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE POLYCLINIQUE Dr. TIR Abdelaziz Route Mly Thami - Hay Hassan 077 50 21 67 - Casa	8-6-21	201940

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

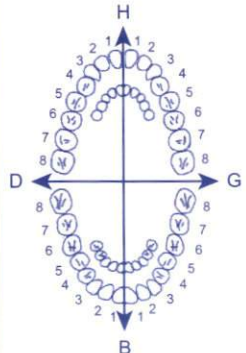
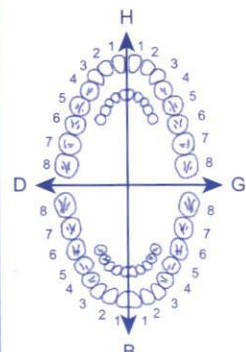
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ 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'...

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 H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				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 Saïd GZOUli

Médecin Assermenté

Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبير لدى المحاكم

Casablanca, le : 08 JUN 2021

الدار البيضاء، في :

15250x6/ acety

2005 kg

x 6 Sybs

5680 x6
2. Glycours 2005
1-0-1

x 6 Sybs

12210
3. Nicetoc 500g
1g/1

x 3 Sybs

10970x3
4. Cautiplo 0,4
1g/1

x 3 Sybs

2240x3
5. Acaudip 75
1g/1

x 3 Sybs

Traitement de trois (03) jours
201840

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca
Tél. : 05 22.90.70.88 : الهاتف - E-mail : drgza@gmail.com

08'95

ٲلينورم^ٲ
ريبأألينيد



2 ملغ
30 قرصا
عن طريق الفم



التركيبية :
ريبأألينيد..... 2 ملغ
السواغ..... ما يكفي لقرص واحد
الجرعات، طريقة الإستعمال و تحذيرات خاصة :
عن طريق الفم.
اقرأ النشرة الداخلية بدقة قبل الإستعمال.



COMPOSITION :
Répaglinide 2 mg
Excipients q.s.p. 1 comprimé
MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET MISES EN
GARDES SPECIALES :
Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation.

Glynorm[®] 2 mg
Boite de 30 comprimés
AMM MAROC N° 436/16 DMP/21/NNPR
SOTHEMA
6 118000 023258

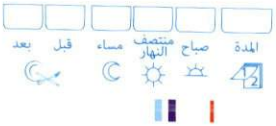


08'95

ٲلينورم^ٲ
ريبأألينيد



2 ملغ
30 قرصا
عن طريق الفم



التركيبية :
ريبأألينيد..... 2 ملغ
السواغ..... ما يكفي لقرص واحد
الجرعات، طريقة الإستعمال و تحذيرات خاصة :
عن طريق الفم.
اقرأ النشرة الداخلية بدقة قبل الإستعمال.

Glynorm[®] 2 mg
Boite de 30 comprimés
AMM MAROC N° 436/16 DMP/21/NNPR
SOTHEMA
6 118000 023258



COMPOSITION :
Répaglinide 2 mg
Excipients q.s.p. 1 comprimé
MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET MISES EN
GARDES SPECIALES :
Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation.

08'95

ٲلينورم^ٲ
ريبأألينيد



2 ملغ
30 قرصا
عن طريق الفم



<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
المدة	صباح	منتصف النهار	مساء	قبل	بعد

التركيبية :
ريبأألينيد..... 2 ملغ
السواغ..... ما يكفي لقرص واحد
الجرعات، طريقة الإستعمال و تحذيرات خاصة :
عن طريق الفم.
اقرأ النشرة الداخلية بدقة قبل الإستعمال.

سوطيما
Sothema

COMPOSITION :

Répaglinide 2 mg
Excipients q.s.p. 1 comprimé

MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET MISES EN
GARDES SPECIALES :

Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation.

6 118000 023258



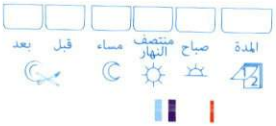
Glynorm[®] 2 mg
Boite de 30 comprimés
AMM MAROC N° 43616 DMP/21/NNPR
SOTHEMA

08'95

ٲلينورم^ٲ
ريبأألينيد



2 ملغ
30 قرصا
عن طريق الفم



التركيبية :
ريبأألينيد..... 2 ملغ
السواغ..... ما يكفي لقرص واحد
الجرعات، طريقة الإستعمال و تحذيرات خاصة :
عن طريق الفم.
اقرأ النشرة الداخلية بدقة قبل الإستعمال.

Glynorm[®] 2 mg
Boite de 30 comprimés
AMM MAROC N° 436/16 DMP/21/NNPR
SOTHEMA
6 118000 023258



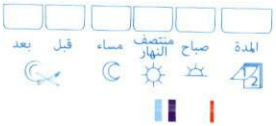
COMPOSITION :
Répaglinide 2 mg
Excipients q.s.p. 1 comprimé
MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET MISES EN
GARDES SPECIALES :
Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation.

08'95

ٲلينورم^ٲ
ريبأألينيد



2 ملغ
30 قرصا
عن طريق الفم



التركيبية :
ريبأألينيد..... 2 ملغ
السواغ..... ما يكفي لقرص واحد
الجرعات، طريقة الإستعمال و تحذيرات خاصة :
عن طريق الفم.
اقرأ النشرة الداخلية بدقة قبل الإستعمال.



COMPOSITION :

Répaglinide 2 mg
Excipients q.s.p. 1 comprimé

MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET MISES EN
GARDES SPECIALES :

Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation.

6 118000 023258



Glynorm[®] 2 mg
Boite de 30 comprimés
AMM MAROC N° 43616 DMP/21/NNPR

SOTHEMA

08'95

ٲلينورم^ٲ
ريبأألينيد



2 ملغ
30 قرصا
عن طريق الفم



<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
المدة	صباح	منتصف النهار	مساء	قبل	بعد

التركيبية :
ريبأألينيد..... 2 ملغ
السواغ..... ما يكفي لقرص واحد
الجرعات، طريقة الإستعمال و تحذيرات خاصة :
عن طريق الفم.
اقرأ النشرة الداخلية بدقة قبل الإستعمال.

سوطيما
Sothema

COMPOSITION :

Répaglinide 2 mg
Excipients q.s.p. 1 comprimé

MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET MISES EN

GARDES SPECIALES :

Voie orale.

Lire attentivement la notice avant utilisation.

6 118000 023258



Glynorm[®] 2 mg
Boite de 30 comprimés
AMM MAROC N° 436/16 DMP/21/NNPR

SOTHEMA

SKARDIL 75 mg 30 comprimés
 6 50020 101
 02005 6
 01/2023
 22DH40
 01/2023

سكارديل®
 حامض أسيتيل ساليسليك
75 ملغ
30
 قرصا
 متحلا



لايروفان
 LAPROPHAN



11/19

ASKARDIL®
 Acide acétylsalicylique
75 mg
30
 comprimés
 dispersibles



لايروفان
 LAPROPHAN

Conserver à une température n'excédant pas 30° C à l'abri de l'humidité

يحفظ في درجة حرارة أقل من 30 درجة وبعزل عن الرطوبة.

AMM N°: 219DMP/21



مختبر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا
 21. رفقة الأودية

الدار البيضاء - المغرب
 LABORATOIRES
 DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
 D'AFRIQUE DU NORD
 21, RUE DES OUDAYA
 CASABLANCA - MAROC



ASKARDIL® 75 mg
 30 comprimés dispersibles

6 118000 033189

(57x30x30) mm

أسكارديل®
75 ملغ
30 قرصا متحلا

030314558085110815

FORMULE:
 Acide acétylsalicylique.....75 mg
 Excipient aromatisé qsp. 1 comprimé
Excipient à effet notoire: Aspartam
 السواغ المعروف بتأثيره : أسبارتام
 Cette boîte contient 2,250 g d'acide acétylsalicylique

Voie orale.
 عن طريق الفم.

POSOLOGIE:
 Se conformer à la prescription médicale.

الجرعات : حسب إرشادات الطبيب

INDICATIONS, CONTRE-INDICATIONS, PRECAUTIONS ET MODE D'EMPLOI:
 Voir notice

دواعي، موانع، احتياطات و كيفية الاستعمال
 أنظر النشرة داخل العلبة

لا يترك في متناول الأطفال
NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

410

9 50020 101
LOT 02005 6
EXP 01/2023
PPV 22DH40
ASKARDIL 75 mg 30 comprimés
disponibles

سكارديل®

حامض أسيتيل ساليسليك

75 ملغ

30

قرصا
متحلا



لايروفان
LAPROPHAN



11/19

ASKARDIL®

Acide acétylsalicylique

75 mg

30

comprimés
dispensibles



لايروفان
LAPROPHAN

أسكارديل®

75 ملغ

30 قرصا متحلا

Conserver à une température
n'excédant pas 30° C à l'abri de
l'humidité

يحفظ في درجة حرارة أقل من 30 درجة
و بعيدا عن الرطوبة.

AMM N°: 219DMP/21

لايروفان
LAPROPHAN

مختبرات
الصيدانية للشمال إفريقيا

21. رفقة الأدوية

الدار البيضاء - المغرب

LABORATOIRES
DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
D'AFRIQUE DU NORD
21, RUE DES OUDAYA
CASABLANCA - MAROC



ASKARDIL® 75 mg
30 comprimés dispensibles

6 118000 033189

(57x30x30) mm

FORMULE:
Acide acétylsalicylique.....75 mg
Excipient aromatisé qsp. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Aspartam
السواغ المعروف بتأثيره : أسبارتام

Cette boîte contient 2,250 g
d'acide acétylsalicylique

Voie orale. عن طريق الفم.

POSOLOGIE:
Se conformer à la prescription
médicale.

الجرعات : حسب إرشادات الطبيب

INDICATIONS, CONTRE-
INDICATIONS, PRECAUTIONS
ET MODE D'EMPLOI:
Voir notice

دواعي، موانع، احتياطات و كيفية
الاستعمال
أنظر النشرة داخل العلبة

لا يترك في متناول الأطفال
NE PAS LAISSER A LA PORTEE
DES ENFANTS

030314568066140815

SKARDIL 75 mg 30 comprimés
 9 50020 101
 01/2023
 22DH40
 02005 6

سكارديل®
 حامض أسيتيل ساليسليك
75 ملغ
30
 قرصا
 متحلا



لابروفان
 LAPROPHAN



11/19

ASKARDIL®
 Acide acétylsalicylique
75 mg
30
 comprimés
 dispersibles



لابروفان
 LAPROPHAN

Conserver à une température
 n'excédant pas 30° C à l'abri de
 l'humidité
 يحفظ في درجة حرارة أقل من 30 درجة
 وبعزل عن الرطوبة.
 AMM N°: 219DMP/21
 لابروفان
 LAPROPHAN
 مغار المستحضرات
 الصيدلانية لتسالي إفريقيا
 21. رفقة الأوداية
 الدار البيضاء - المغرب
 LABORATOIRES
 DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
 D'AFRIQUE DU NORD
 21, RUE DES OUDAYA
 CASABLANCA - MAROC



ASKARDIL® 75 mg
 30 comprimés dispersibles

(57x30x30) mm

أسكارديل®
75 ملغ
30 قرصا متحلا

030314558066140815

FORMULE:
 Acide acétylsalicylique.....75 mg
 Excipient aromatisé qsp. 1 comprimé
Excipient à effet notoire: Aspartam
 السواغ المعروف بتأثيره : أسبارتام
 Cette boîte contient 2,250 g
 d'acide acétylsalicylique
Voie orale.
 عن طريق الفم.
POSOLOGIE:
 Se conformer à la prescription
 médicale.
 الجرعات : حسب إرشادات الطبيب
**INDICATIONS, CONTRE-
 INDICATIONS, PRECAUTIONS
 ET MODE D'EMPLOI:**
 Voir notice
 دواعي، موانع، احتياطات و كيفية
 الاستعمال
 أنظر النشرة داخل العلبة
 لا يترك في متناول الأطفال
**NE PAS LAISSER A LA PORTEE
 DES ENFANTS**

١٥



OF7418A
10-2020
09-2023

Lot /Batch:
Fab./Mfg.:
EXP:

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
USE THE DOSE AS PRESCRIBED**
Uniquement sur ordonnance - Liste II
Prescription only medicine - List II

**Titulaire de l'AMM et Fabricant /
MA Holder and Manufacturer**
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
D-65926 Frankfurt am Main
Allemagne/Germany

1 ml contient 100 Unités (3,64 mg) d'insuline glargine.
Excipients : chlorure de zinc, métacrésol, glycérol, acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.
Lire la notice avant utilisation. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
N'utiliser que des solutions limpides et incolores.
N'utiliser que des aiguilles approuvées pour être utilisées avec SoloStar.
Avant utilisation : A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Conserver le stylo prérempli dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.
En cours d'utilisation : Après la première utilisation, le produit peut être conservé jusqu'à 4 semaines maximum, à une température ne dépassant pas 30°C.
Ne pas mettre au réfrigérateur. Conserver le stylo à l'abri de la lumière.



OUVRIR ICI / OPEN HERE

1 ml contains 100 Units (3.64 mg) insulin glargine.
Excipients: zinc chloride, m-cresol, glycerol, hydrochloric acid, sodium hydroxide, water for injections.
Read the package insert before use. KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Use only clear and colourless solutions.
Only use needles that are compatible for use with SoloStar.
Unopened: Store in a refrigerator (2°C-8°C). Do not freeze.
Keep the pre-filled pen in the outer carton in order to protect from light.
In-use conditions: After its first use, the product may be stored for a maximum of 4 weeks, not above 30°C.
Do not refrigerate. Keep the pen protected from light.
Médicament autorisé / Authorized medicine n° EU/1/00/134/030

Soyez très prudent
Ne pas conduire sans l'avis
d'un professionnel de santé
Be very careful
Do not drive without asking
a health professional's opinion



3 582910 075097

La Sanofi-Aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1
Ain sebaa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
solution
b1 sty 3ml
insuline g
P.P.V.: 152,50 DH
E 118001 0815081
ien



<MAT>543054



Lot /Batch: 0F7418A
 Fab./Mfg.: 10-2020
 EXP: 09-2023

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
 USE THE DOSE AS PRESCRIBED**
 Uniquement sur ordonnance - Liste II
 Prescription only medicine - List II

**Titulaire de l'AMM et Fabricant /
 MA Holder and Manufacturer**
 Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
 D-65926 Frankfurt am Main
 Allemagne/Germany

1 ml contient 100 Unités (3,64 mg) d'insuline glargine.
 Excipients : chlorure de zinc, métacrésol, glycérol, acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.
Lire la notice avant utilisation. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
 N'utiliser que des solutions limpides et incolores.
 N'utiliser que des aiguilles approuvées pour être utilisées avec SoloStar.
Avant utilisation : A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Conserver le stylo prérempli dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.
En cours d'utilisation : Après la première utilisation, le produit peut être conservé jusqu'à 4 semaines maximum, à une température ne dépassant pas 30°C.
 Ne pas mettre au réfrigérateur. Conserver le stylo à l'abri de la lumière.

1 ml contains 100 Units (3.64 mg) insulin glargine.
 Excipients: zinc chloride, m-cresol, glycerol, hydrochloric acid, sodium hydroxide, water for injections.
Read the package insert before use. KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
 Use only clear and colourless solutions.
 Only use needles that are compatible for use with SoloStar.
Unopened: Store in a refrigerator (2°C-8°C). Do not freeze.
 Keep the pre-filled pen in the outer carton in order to protect from light.
In-use conditions: After its first use, the product may be stored for a maximum of 4 weeks, not above 30°C.
 Do not refrigerate. Keep the pen protected from light.
 Médicament autorisé / Authorized medicine n° EU/1/00/134/030

**Soyez très prudent
 Ne pas conduire sans l'avis
 d'un professionnel de santé
 Be very careful
 Do not drive without asking
 a health professional's opinion**

3 582910 075097

La Sanofi-Aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P. 1
 Ain sebaa Casablanca
 Lantus SoloStar 100U/ml inj
 solution
 b1 sty 3ml
 P.P.V: 152,50 DH
 insulin 8
 E 118001 0815081
 i



OUVRIR ICI / OPEN HERE



<MAT>543054



OF7418A
10-2020
09-2023

Lot /Batch:
Fab./Mfg.:
EXP:

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
USE THE DOSE AS PRESCRIBED**

Uniquement sur ordonnance - Liste II
Prescription only medicine - List II

**Titulaire de l'AMM et Fabricant /
MA Holder and Manufacturer**
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
D-65926 Frankfurt am Main
Allemagne/Germany

1 ml contient 100 Unités (3,64 mg) d'insuline glargine.
Excipients : chlorure de zinc, métacrésol, glycérol, acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.
Lire la notice avant utilisation. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
N'utiliser que des solutions limpides et incolores.
N'utiliser que des aiguilles approuvées pour être utilisées avec SoloStar.
Avant utilisation : A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Conserver le stylo prérempli dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.
En cours d'utilisation : Après la première utilisation, le produit peut être conservé jusqu'à 4 semaines maximum, à une température ne dépassant pas 30°C.
Ne pas mettre au réfrigérateur. Conserver le stylo à l'abri de la lumière.

OUVRIR ICI / OPEN HERE



1 ml contains 100 Units (3.64 mg) insulin glargine.
Excipients: zinc chloride, m-cresol, glycerol, hydrochloric acid, sodium hydroxide, water for injections.
Read the package insert before use. KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Use only clear and colourless solutions.
Only use needles that are compatible for use with SoloStar.
Unopened: Store in a refrigerator (2°C-8°C). Do not freeze.
Keep the pre-filled pen in the outer carton in order to protect from light.
In-use conditions: After its first use, the product may be stored for a maximum of 4 weeks, not above 30°C.
Do not refrigerate. Keep the pen protected from light.
Médicament autorisé / Authorized medicine n° EU/1/00/134/030



Soyez très prudent
Ne pas conduire sans l'avis
d'un professionnel de santé
Be very careful
Do not drive without asking
a health professional's opinion



3 582910 075097

La Sanofi-Aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1
Ain sebaa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
solution
b1 sty 3ml
insuline g
P.P.V.: 152,50 DH
E 118001 0815081
ien



<MAT>543054



OF7418A
10-2020
09-2023

Lot /Batch:
Fab./Mfg.:
EXP:

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
USE THE DOSE AS PRESCRIBED**

Uniquement sur ordonnance - Liste II
Prescription only medicine - List II

**Titulaire de l'AMM et Fabricant /
MA Holder and Manufacturer**
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
D-65926 Frankfurt am Main
Allemagne/Germany

1 ml contient 100 Unités (3,64 mg) d'insuline glargine.
Excipients : chlorure de zinc, métacrésol, glycérol, acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.
Lire la notice avant utilisation. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
N'utiliser que des solutions limpides et incolores.
N'utiliser que des aiguilles approuvées pour être utilisées avec SoloStar.
Avant utilisation : A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Conserver le stylo prérempli dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.
En cours d'utilisation : Après la première utilisation, le produit peut être conservé jusqu'à 4 semaines maximum, à une température ne dépassant pas 30°C.
Ne pas mettre au réfrigérateur. Conserver le stylo à l'abri de la lumière.

OUVRIR ICI / OPEN HERE



1 ml contains 100 Units (3.64 mg) insulin glargine.
Excipients: zinc chloride, m-cresol, glycerol, hydrochloric acid, sodium hydroxide, water for injections.
Read the package insert before use. KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Use only clear and colourless solutions.
Only use needles that are compatible for use with SoloStar.
Unopened: Store in a refrigerator (2°C-8°C). Do not freeze.
Keep the pre-filled pen in the outer carton in order to protect from light.
In-use conditions: After its first use, the product may be stored for a maximum of 4 weeks, not above 30°C.
Do not refrigerate. Keep the pen protected from light.
Médicament autorisé / Authorized medicine n° EU/1/00/134/030



**Soyez très prudent
Ne pas conduire sans l'avis
d'un professionnel de santé
Be very careful
Do not drive without asking
a health professional's opinion**



3 582910 075097

La Sanofi-Aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1
Ain sebaa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
solution
b1 sty 3ml
insuline g
P.P.V.: 152,50 DH
E 118001 0815081
ien



<MAT>543054



<MAT>543054

OUVRIR ICI / OPEN HERE



1 ml contient 100 Unités (3,64 mg) d'insuline glargine.

Excipients : chlorure de zinc, métacrésol, glycérol, acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Lire la notice avant utilisation. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS. N'utiliser que des solutions limpides et incolores.

N'utiliser que des aiguilles approuvées pour être utilisées avec SoloStar.

Avant utilisation : A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler.

Conserver le stylo prérempli dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

En cours d'utilisation : Après la première utilisation, le produit peut être conservé jusqu'à 4 semaines maximum, à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas mettre au réfrigérateur. Conserver le stylo à l'abri de la lumière.

1 ml contains 100 Units (3.64 mg) insulin glargine.

Excipients: zinc chloride, m-cresol, glycerol, hydrochloric acid, sodium hydroxide, water for injections.

Read the package insert before use. KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN. Use only clear and colourless solutions.

Only use needles that are compatible for use with SoloStar.

Unopened: Store in a refrigerator (2°C-8°C). Do not freeze.

Keep the pre-filled pen in the outer carton in order to protect from light.

In-use conditions: After its first use, the product may be stored for a maximum of 4 weeks, not above 30°C.

Do not refrigerate. Keep the pen protected from light.

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
USE THE DOSE AS PRESCRIBED**

Uniquement sur ordonnance - Liste II
Prescription only medicine - List II

**Titulaire de l'AMM et Fabricant /
MA Holder and Manufacturer**
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
D-65926 Frankfurt am Main
Allemagne/Germany



La
100 Unit
solution
solution
insuline g

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.T.
Ain sebaa Casablanca
Lantus Solostar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V : 152,50 DH
118001 081508

0F742BA
10.2020
09.2023

Lot /Batch:
Fab./Mfg.:
EXP:





<MAT>543054

OUVRIER ICI / OPEN HERE



1 ml contient 100 Unités (3,64 mg) d'insuline glargine.

Excipients : chlorure de zinc, métacresol, glycérol, acide chlorhydrique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Lire la notice avant utilisation. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS. N'utiliser que des solutions limpides et incolores.

N'utiliser que des aiguilles approuvées pour être utilisées avec SoloStar.

Avant utilisation : A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C). Ne pas congeler. Conserver le stylo prérempli dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.

En cours d'utilisation : Après la première utilisation, le produit peut être conservé jusqu'à 4 semaines maximum, à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas mettre au réfrigérateur. Conserver le stylo à l'abri de la lumière.

**Titulaire de l'AMM et Fabricant /
MA Holder and Manufacturer**
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
D-65926 Frankfurt am Main
Allemagne/Germany

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
USE THE DOSE AS PRESCRIBED**

Uniquement sur ordonnance - Liste II
Prescription only medicine - List II

1 ml contains 100 Units (3.64 mg) insulin glargine.

Excipients: zinc chloride, m-cresol, glycerol, hydrochloric acid, sodium hydroxide, water for injections.

Read the package insert before use. KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN. Use only clear and colourless solutions.

Only use needles that are compatible for use with SoloStar.

Unopened: Store in a refrigerator (2°C-8°C). Do not freeze.

Keep the pre-filled pen in the outer carton in order to protect from light.

In-use conditions: After its first use, the product may be stored for a maximum of 4 weeks, not above 30°C.

Do not refrigerate. Keep the pen protected from light.

Médicament autorisé / Authorized medicine n° EU/1/00/134/030



Soyez très prudent
Ne pas conduire sans l'avis
d'un professionnel de santé
Be very careful
Do not drive without asking
a health professional's opinion



3 582910 075097

La Sanofi-Aventis **Maroc**
Route de Rabat - R.P. 1
Ain sebaa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
solution
b1 sty 3ml
insuline g
P.P.V.: 152,50 DH
E 118001 0815081

ien

OF7418A
10-2020
09-2023

Lot /Batch:
Fab./Mfg.:
EXP:





041826V

TRIATEC® 5mg
Ramipril

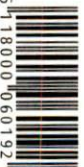
احترم للقادر العينة
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance / Tableau A
يصرف فقط بموجب وصفة طبية / جدول أ

A conserver à une température
inférieure à 25°C.



TRIATEC® 5mg ○
30 Comprimés



6 118000 060192

Composition :

Ramipril 5 mg pour un comprimé.

Avant toute utilisation, voir notice intérieure.

Ne peut être obtenu que sur ordonnance médicale.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 Ain Sebaâ

20250 Casablanca



041826V

TRIATEC® 5mg
Ramipril

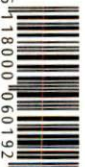
احترم للقادر العينية
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance / Tableau A
يصرف فقط بموجب وصفة طبية / جدول أ

A conserver à une température
inférieure à 25°C.



TRIATEC® 5mg ○
30 Comprimés



6 118000 060192

Composition :

Ramipril 5 mg pour un comprimé.

Avant toute utilisation, voir notice intérieure.

Ne peut être obtenu que sur ordonnance médicale.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 Ain Sebaâ

20250 Casablanca



041826V

TRIATEC® 5mg
Ramipril

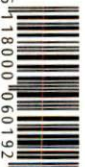
احترم للقادر العينية
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance / Tableau A
يصرف فقط بموجب وصفة طبية / جدول أ

A conserver à une température
inférieure à 25°C.



TRIATEC® 5mg ○
30 Comprimés



6 118000 060192

Composition :

Ramipril 5 mg pour un comprimé.

Avant toute utilisation, voir notice intérieure.

Ne peut être obtenu que sur ordonnance médicale.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 Ain Sebaâ

20250 Casablanca

5127690

الفترة

كلور هيدرات تامسولوزين (ت. د. م.) 0.4 ملغ.
الأسوية كمية كافية لكل كبسولة.

الأسوية ذات تأثير معروف: أصفر برتقالي من (E110).

أحمر قرمزي أ (E124). أزورين (E122).

الإرشادات العلاجية: موانع الاستعمال، الجرعة

والاحتياطات الاستعمال: اقرأ النشرة بالدق.

يحفظ بعيدا عن متناول ومراى الأطفال.

يحفظ في درجة حرارة لا تتعدى 25 درجة مئوية.

Composition :

Chlorhydrate de tamsulosine (DCI) 0.4 mg.

Excipients q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Jaune orangé S (E110),

rouge cochenille A (E124), azorubine (E122).

Indications, contre-indications, posologie et précautions

d'emploi: Lire la notice à l'intérieur.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

01/2016-D

CONTIFLO®

Chlorhydrate de Tamsulosine

**30 Gélules
à libération
prolongée****Voie orale****0.4 mg****CONTIFLO®**

PPV: 1090H78

0.4 mg30 gélules
à libération prolongée
Voie orale

5127690

الفترة
كلور
الأسوية كمية كافية لكل كبسولة.
الأسوية ذات تأثير معروف: أصفر برتقالي من (E110).
أحمر قرمزي أ (E124). أزورين (E122).
الإرشادات العلاجية، موانع الاستعمال، الجرعة
والاحتياطات الاستعمال: اقرأ النشرة بالدق.
يحفظ بعيداً عن متناول ومراى الأطفال.
يحفظ في درجة حرارة لا تتعدى 25 درجة مئوية.

Composition :

Chlorhydrate de tamsulosine (DCI) 0.4 mg.

Excipients q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Jaune orangé S (E110),
rouge cochenille A (E124), azorubine (E122).Indications, contre-indications, posologie et précautions
d'emploi: Lire la notice à l'intérieur.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

01/2016-D

CONTIFLO®

Chlorhydrate de Tamsulosine

30 Gélules
à libération
prolongée

Voie orale

0.4 mg

CONTIFLO®

PPV: 1090H78

30 gélules
à libération prolongée
Voie orale
0.4 mg

5127690

الفترة
كلور
الأسوية كمية كافية لكل كبسولة.
الأسوية ذات تأثير معروف: أصفر برتقالي من (E110).
أحمر قرمزي أ (E124). أزورين (E122).
الإرشادات العلاجية، موانع الاستعمال، الجرعة
والاحتياطات الاستعمال: اقرأ النشرة بالدخل.
يحفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال.
يحفظ في درجة حرارة لا تتعدى 25 درجة مئوية.

Composition :

Chlorhydrate de tamsulosine (DCI) 0.4 mg.

Excipients q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Jaune orangé S (E110),
rouge cochenille A (E124), azorubine (E122).Indications, contre-indications, posologie et précautions
d'emploi: Lire la notice à l'intérieur.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

01/2016-D

CONTIFLO®

Chlorhydrate de Tamsulosine

30 Gélules
à libération
prolongée

Voie orale

0.4 mg

CONTIFLO®

PPV: 1090H78

0.4 mg

30 gélules
à libération prolongée
Voie orale