

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 072848

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0947

Société : Royal Air Maroc

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BENCHARKI - OMAR

Date de naissance : 05-05-1969

Adresse : Nouaceur

Tél : 06 61 19 48 23

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr MALIKI Mohammed

Médecine Générale

Diplôme en Echographie

Deroua - Tél. : 06 61 93 28 94

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23/10/2021

Nom et prénom du malade : OULHAR Fatma

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

Nature de la maladie : diabète + HTA

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.

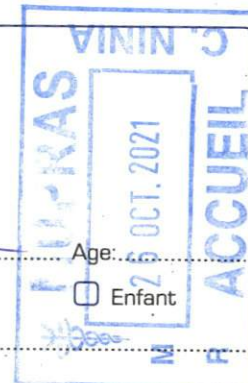
Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

BENCHARKI

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
23/10/21	C	1	296,50	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie PRINCIPALE DEROUA Sari au loc III N° 1 Deroua Tel : 05 22 53 20 35	23/10/21	296,50 062049176 INPE

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

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> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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																		
					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

Dr MALIKI Mohammed
Médecine Générale-
Diplôme en Echographie
Deroua - Tél. : 06 61 93 28 94

ORDONNANCE Fatima
OULMAT
Le : 23/10/21

45,30
① Ventoh — spray



20,80 x 2 2 app
② Glucophage 500 No 8



55,00
③ — CODIA

47,90
④ — Colposeptin

49,40
⑤ — AMR 6

58,00
⑥ — Mercator
296,50

COLPOSEPTINE
COMP. GYN. (18)
Laboratoires MAFHAR

PPM = 47,20 DH

6 118001 100446

MERCILON Boîte de 21 comprimés
Distribué par MSD
AMM 311/14DMP/21/NTT
P.P.V : 58,00 DH

10785/290615-2

Dr MALIKI Moh.
Médecine Générale
Diplôme en Echographie
Deroua - Tél. : 06 61 93 28 94

ODIA[®], 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg, comprimés

Glimépiride

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimés ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antidiabétique oral. Il appartient à une classe de médicaments hypoglycémiants appelés les sulfonylurées. Le glimépiride agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline abaisse ensuite les taux de sucre sanguins.

Le glimépiride est préconisé dans le traitement du diabète sucré (diabète de type 2) lorsqu'un régime alimentaire adapté, une activité physique régulière et la réduction pondérale ne sont pas suffisants pour rétablir à eux seuls l'équilibre glycémique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimés ?

Ne prenez jamais ODIA, comprimés dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) connue au glimépiride ou aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour réduire la glycémie, tels que le glibenclamide) ou aux sulfonamides (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole) ou à l'un des autres composants de ODIA,
- diabète insulino-dépendant (diabète de type 1),
- acidocétose diabétique (complication du diabète caractérisée par une augmentation de la teneur en acide dans l'organisme et pouvant entraîner l'apparition des symptômes suivants: fatigue, nausée, besoin fréquent d'uriner et rigidité musculaire),
- coma diabétique,
- insuffisance rénale grave,
- insuffisance hépatique grave.

Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre le glimépiride.

Faites attention avec les comprimés de ODIA

- Si vous récupérez après une blessure, une opération, si vous souffrez d'une infection accompagnée de fièvre ou d'autres formes de stress, informez-en votre médecin car un changement temporaire de traitement pourrait s'avérer nécessaire.
- Insuffisance hépatique ou rénale grave.
- Si vous pensez que l'une des conditions ci-dessus pourrait s'appliquer à votre cas, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peut survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire touchant les globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation de ODIA chez les personnes âgées de moins de 18 ans sont limitées, par conséquent, son utilisation n'est pas recommandée chez cette population de patients.

Informations importantes concernant l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Ce médicament est susceptible de provoquer des hypoglycémies (baisse du taux de sucre dans le sang). Des informations supplémentaires concernant l'hypoglycémie, ainsi que ses symptômes et son traitement sont données ci-après.

Les facteurs suivants peuvent accroître le risque d'hypoglycémie :

- malnutrition, horaires irréguliers des repas, saut de repas, période de jeûne,
- modification du régime,
- prise de plus de ODIA que nécessaire.

30 comprimés

Glimépiride
ODIA[®] 2 mg

LOT 141960

PPV 55,00 155,00

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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'information 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe des médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou à une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre remplacement pendant cette période de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un risque d'acidose lactique, en particulier si vous reins ne fonctionnent pas bien, si vous avez une acidose lactique augmentée également en cas de consommation d'alcool, de problèmes au foie et toutes autres causes. L'acidose lactique est une affection grave, parfois mortelle, qui se manifeste par des symptômes tels que :
• douleurs musculaires, maux de tête, nausées, vomissements, diarrhée, perte de poids, etc.
Si l'un de ces symptômes apparaît, arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement votre médecin.

Arrêt de prendre Glucophage

susceptible d'être associé à un

des vomissements sévères, de la diarrhée, de la perte de poids, de la déshydratation, de la décompensation de l'insuffisance cardiaque, de l'acidose métabolique, de l'acidose lactique.

Arrêt de prendre Glucophage

proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémifiants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adréniques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le vanaprène, la rifampicine, la cimetidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le verapamil, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament - informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la re
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne l'utilisez que si vous en avez besoin. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont communs.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il se manifeste ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

GlaxoSmithKline
Maroc
Ain El Aoudia
Région de Rabat



Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

AMEP®
amlodipine besylate
Tablets/Comprimés/ قرصا 28x 5

AMEP® 5mg
28 comprimés
6 118000 081524

COOPER

علبة بخ صناع زوال حمساء

قرصا 28x

5 ملغ
عن طريق الفم

أملودينيبي بنسيلات

5

49,40

Uniquement Sur Ordonnance
Under Prescription Only
لا يستعمل إلا بوصفة طبية
Liste 1/List 1 (Tableau A /Table A)
لاستهلاك 1 جدول (A)

**RESPECT THE PRESCRIBED DOSES
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES**
احترام الجرعة الموصوفة

Avant toute utilisation lire attentivement la notice /
Read carefully the patient information leaflet before use.
Ne pas laisser ni à portée ni à la vue d'enfants /
Keep out of the reach and sight of children.

Soyez prudent
Ne pas conduire sans
avoir lu la notice
كن حذرا
اقرأ القصة قبل دلي القيادة

Be careful
Don't drive without
reading the patient
leaflet

NIVEAU 1

IDEMCO

AMEP is a trade mark
AMM N° 02/11 DMP/2/NCI.

أمية علامة تجارية