

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 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

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

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3098

Société : (238958)

Actif Pensionné(e)

Autre : (238958)

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Nour-Eddine LIMAMI
NEUROCHIRURGIEN
Polyclinique CNSS Derb Ghallef
INPE:091094847

Date de consultation : 15/11/22

Nom et prénom du malade : SARAH 14/11/22 Age :

Lien de parenté :

Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Affection Neurologique

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

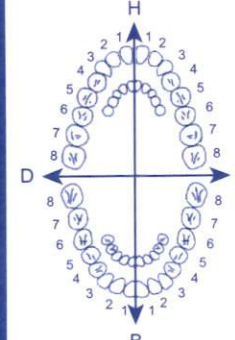
| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|--|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| 15/11/22 | G | | | Docteur Nour-Eddine LIMAMI NEUROCHIRURGIEN Polyclinique CNSS Derb Ghallef INPE:091094847 |
| 22/11/22 | G | | | Docteur Nour-Eddine LIMAMI NEUROCHIRURGIEN Polyclinique CNSS Derb Ghallef INPE:091094847 |
| EXECUTION DES ORDONNANCES Cachet du Pharmacien PHARMACIE EL RAZI Date YEZROUR Driss 22/11/22 Docteur en Pharmacie 25 - 26 CH 18 Riad El Oulfa CASABLANCA Tél: 05 22 89 03 07 | | | | |
| ANALYSES - RADIOGRAPHIES Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires 17.11.22 TRA POLYCLINIQUE DE CASABLANCA DERB GHALLEF 00.60 | | | | |
| AUXILIAIRES MEDICAUX Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires AM PC IM IV | | | | |

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'ODF.

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient |
|---|----------------|------------------|-------------|
|  | | | |
| 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 | | | |
| 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 | | | |



درب غلف

DERB GHALLEF

وصفة
ORDONNANCE

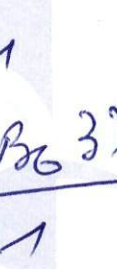
Le 22/11/22

Mme Soudani HABIBA



78.00 X 4

BETAFERCE



139.00 1 - 0 - 1

RELAXIUM BG 325



71.30 X 6

TANMKAN

1 - 1 - 1

x 2 mois



Docteur Nour-Eddine LIMAMI
NEUROCHIRURGIEN
Polyclinique CNSS Derb Ghallef
INPE:091094847

T = 878.80



Gélule
Voie orale

Relaxium B6

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

T
N° : 220284
DLUO : 03/2025
139,00DH

oires Deva Pharmaceutique
JDI Pharmacien Responsable

équivalent en Magnésium 3

Vitamine B6

Excipients : stéarate de magnésium, malto-

10

Relaxium B6

375 mg
60 GÉLULES

FORME ET PRÉSENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

PROPRIÉTÉS

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande méitulo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).
Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes

s, le traitement avec
ne surveillance
risque de contraction

n antécédent d'ulcère
tration de bétahistine
particulière pendant la

BETASERC 24 MG
CP B30



6 118000 012641



les f

• cris

• ver

sys

Préci

Pre

évi

Adre

BETA

Autr

78,00

PER 04/25

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande méitulo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).
Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes

s, le traitement avec
ne surveillance
risque de contraction

n antécédent d'ulcère
tration de bétahistine
particulière pendant la

BETASERC 24 MG
CP B30



6 118000 012641



les f

• cris

• ver

sys

Préci

Pre

évi

Adre

BETA

Autr

78,00

PER 04/25

comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande méitulo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).
Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes

s, le traitement avec
ne surveillance
risque de contraction

n antécédent d'ulcère
tration de bétahistine
particulière pendant la

BETASERC 24 MG
CP B30



6 118000 012641



les f

• cris

• ver

sys

Préci

Pre

évi

Adre

BETA

Autr

78,00

PER 04/25

comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande méitulo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).
Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes

s, le traitement avec
ne surveillance
risque de contraction

n antécédent d'ulcère
tration de bétahistine
particulière pendant la

BETASERC 24 MG
CP B30



6 118000 012641



les f

• cris

• ver

sys

Préci

Pre

évi

Adre

BETA

Autr

78,00

PER 04/25

comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentive
avant de prendre ce
contient des informa
pour votre traitemen

Si vous avez d'autres
avez un doute, demar
d'informations à votre
pharmacien.

- Gardez cette notice
besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations
et de conseils, adressez-vous à votre
pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou
persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables
non mentionnés dans cette notice, ou si
vous ressentez un des effets mentionnés
comme étant grave, veuillez en informer
votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS
EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE
TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS
INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40
mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

tanakan 40 mg



30 COMPRIMÉS ENROBÉS

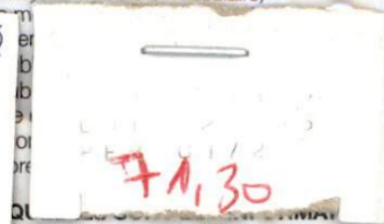


6 118000 011545

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS
EST-IL UTILISE ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)



CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé dans le cas suivant :
antécédent d'allergie à l'un des constituants
du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé :**

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce
médicament ne doit pas être utilisé en cas de
galactosémie, de syndrome de malabsorption
du glucose et du galactose ou de déficit en
lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un
autre médicament, y compris un médicament

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentive
avant de prendre ce
contient des informa
pour votre traitemen

Si vous avez d'autres
avez un doute, demar
d'informations à votre
pharmacien.

- Gardez cette notice
besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations
et de conseils, adressez-vous à votre
pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou
persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables
non mentionnés dans cette notice, ou si
vous ressentez un des effets mentionnés
comme étant grave, veuillez en informer
votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS
EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE
TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS
INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40
mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

tanakan 40 mg



30 COMPRIMÉS ENROBÉS

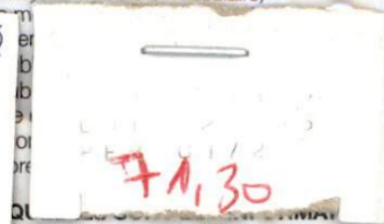


6 118000 011545

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS
EST-IL UTILISE ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)



CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé dans le cas suivant :
antécédent d'allergie à l'un des constituants
du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé :**

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce
médicament ne doit pas être utilisé en cas de
galactosémie, de syndrome de malabsorption
du glucose et du galactose ou de déficit en
lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un
autre médicament, y compris un médicament

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement avant de prendre ce contenu des informations pour votre traitement.

Si vous avez d'autres avez un doute, demandez d'informations à votre pharmacien.

- Gardez cette notice besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

tanakan 40 mg



30 COMPRIMÉS ENROBÉS

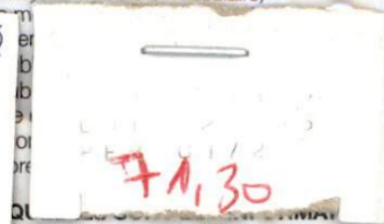


6 118000 011545

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)



CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentive
avant de prendre ce
contient des informa
pour votre traitemen

Si vous avez d'autres
avez un doute, demar
d'informations à votre
pharmacien.

- Gardez cette notice
besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations
et de conseils, adressez-vous à votre
pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou
persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables
non mentionnés dans cette notice, ou si
vous ressentez un des effets mentionnés
comme étant grave, veuillez en informer
votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS
EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A
CONNAITRE AVANT DE PRENDRE
TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS
INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40
mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

tanakan 40 mg



30 COMPRIMÉS ENROBÉS

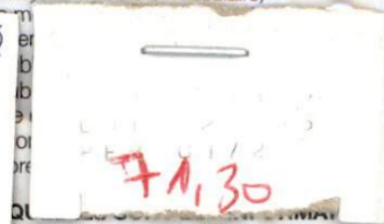


6 118000 011545

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS
EST-IL UTILISE ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)



CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé dans le cas suivant :
antécédent d'allergie à l'un des constituants
du comprimé.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg,
comprimé enrobé :**

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce
médicament ne doit pas être utilisé en cas de
galactosémie, de syndrome de malabsorption
du glucose et du galactose ou de déficit en
lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un
autre médicament, y compris un médicament

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement avant de prendre ce contenu des informations pour votre traitement.

Si vous avez d'autres avez un doute, demandez d'informations à votre pharmacien.

- Gardez cette notice besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

tanakan 40 mg



30 COMPRIMÉS ENROBÉS

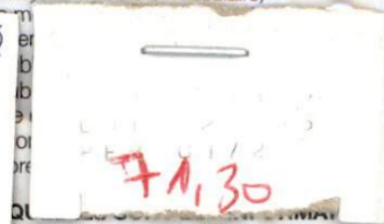


6 118000 011545

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)



CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement avant de prendre ce contenu des informations pour votre traitement.

Si vous avez d'autres avez un doute, demandez d'informations à votre pharmacien.

- Gardez cette notice besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

tanakan 40 mg



30 COMPRIMÉS ENROBÉS

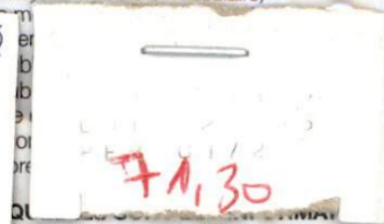


6 118000 011545

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE

(C : système cardio-vasculaire)



CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament



درب غلف

DERB GHALLEF

وصفة
ORDONNANCE

Le 15/11/92

Mme Sonoma Habibat

HTA Hypercholestérolémie

Céphalées

Vérités

Troubles du sommeil

⇒ IRA crâne

OK
AB

Docteur Nour-Eddine LIMAMI
NEUROCHIRURGIEN
Polyclinique CNSS Derby Ghallef
INPE: 091094847

POLYCLINIQUE CNSS - Derb Ghallef

Rue de la Sécurité Sociale Quartier des Hôpitaux

20100 CASABLANCA

Tél:0522-863021/27 Fax:0522-864205 RDV:0522-863020

INPE: 090001512 ICE: 001757364000080 IF: 1602058

| N° IPP : 1338070 | N° SEJOUR : 220103875 | FACTURE N° 2202025674 | | | DATE D'ENTREE : 15/11/2022 | | DATE DE SORTIE : 15/11/2022 | | | | |
|--------------------------|-----------------------|--|------------------|------------------|----------------------------|----------------|-----------------------------|----------------|---------|----------------|---------|
| ASSURE : | | | | | DESTINATAIRE : | | HABIBA,Soudadi | | | | |
| MALADE : HABIBA,Soudadi | | UF: 6001 CONSULTATION MEDICALE ET AUXI | | | | | | | | | |
| NOM JEUNE FILLE : | | N° IMMAT C.N.S.S : | | | | | | | | | |
| TIERS PAYANT 1 : | | N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : | | | | | | | | | |
| TIERS PAYANT 2 : | | N° SE. SOC. ETRANG. : | | | | | | | | | |
| REF. PC 1 : REF. PC 2 : | | LETTER CLE | NOMBRE x COEF | PRIX UNITAIRE | TOTAL | TIERS PAYANT 1 | | TIERS PAYANT 2 | | PART DU MALADE | |
| NATURE DE PRESTATION | | | | | | % / Dh | MONTANT | % / Dh | MONTANT | % / Dh | MONTANT |
| CONSULTATION DE MEDECIN. | | CS | 1.00 | 150.00 | 150.00 | | | | | 0.00 | 150.00 |

| | | | | | | | | | | |
|---|----------|--------|--|--|---|---|---------|--------|----------|-----------|
| Intervenant : 150404 DR LIMAMI NOUR-EDDINE | TOTAUX : | 150.00 | | | | | | | 150.00 | |
| Arrêtée la présente facture à la somme de : | | | | | PLAFOND PC : | | | | ACOMPTE: | |
| CENT CINQUANTE DHS | | | | | REMISE : | 0.00 | REGLE : | 150.00 | AVOIR : | |
| | | | | | RESTE DU: | 0.00 | | | | |
| DATE FACTURE : 15/11/2022 EDITEE LE : 15/11/2022 PAR: IMANE | | | | | <u>ACCIDENT DE TRAVAIL:</u> | | | | | |
| VISA | | | | | N° DE POLICE : | | | | | DATE AT : |
| | | | | | Règlement à effectuer à l'ordre de : POLYCLINIQUE CNSS - Derb Ghallef | | | | | |
| | | | | | BANQUE : | BMCE - AGENCE MOULAY DRISS 1ER - CASABLANCA | | | | |
| | | | | | N° compte bancaire : | 011 780 0000 70 210 00 60 028 31 | | | | |

Caisse Centrale
Polyclinique CNSS
Derb-Ghallef

POLYCLINIQUE CNSS - Derb Ghallef
 Rue de la Sécurité Sociale Quartier des Hôpitaux
 20100 CASABLANCA
 Tél:0522-863021/27 Fax:0522-864205 RDV:0522-863020
 INPE: 090001512 ICE: 001757364000080 IF: 1602058



| N° IPP : 1338692 | N° SEJOUR : 220104729 | FACTURE N° 2203041455 | | | | DATE D'ENTREE : 17/11/2022 | | DATE DE SORTIE : 17/11/2022 | | |
|--|-----------------------|----------------------------------|------------------|---------|----------------|----------------------------|----------------|-----------------------------|----------------|---------|
| ASSURE : | | | | | | DESTINATAIRE : | | SOUDADI,Habiba | | |
| MALADE : SOUDADI,Habiba | | UF: 5003 RADIOLOGIE | | | | | | | | |
| NOM JEUNE FILLE : | | N° IMMAT C.N.S.S. : | | | | | | | | |
| TIERS PAYANT 1 : | | N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : | | | | | | | | |
| TIERS PAYANT 2 : | | | | | | | | | | |
| REF. PC 1 : | REF. PC 2 : | N° SE. SOC. ETRANG. : | | | | | | | | |
| NATURE DE PRESTATION | LETTRE CLE | NOMBRE x COEF | PRIX UNITAIRE | TOTAL | TIERS PAYANT 1 | | TIERS PAYANT 2 | | PART DU MALADE | |
| | | | | | % / Dh | MONTANT | % / Dh | MONTANT | % / Dh | MONTANT |
| ACTES DE RADIOLOGIE IRM(Y COMPRIS LES PRODUITS DE CONTRASTE) | IRM | 1.00 | 2200.00 | 2200.00 | | | | | 0.00 | 2200.00 |

| | | | | | | | | | |
|--|--|---|------------|---------------------|--|--|--|-----------|---------|
| Intervenant : 18102013 DR BENBRAHIM ABDELILAH (RADIOLOGUE) | | TOTAUX : | 2200.00 | | | | | | 2200.00 |
| Arrêtée la présente facture à la somme de : DEUX MILLE DEUX CENTS DHS | | PLAFOND PC : | | | | | | ACOMPTE: | |
| | | REMISE : | 0.00 | REGLE : | | | | AVOIR : | |
| | | RESTE DU: | 2200.00 | | | | | | |
| DATE FACTURE : 17/11/2022 | | EDITEE LE : 17/11/2022 | PAR: BILAL | ACCIDENT DE TRAVAIL | | | | | |
| VISA | | N° DE POLICE: 2200.00 | | | | | | DATE AT : | |
| | | Règlement à effectuer à l'ordre de : POLYCLINIQUE CNSS - Derb Ghallef | | | | | | | |
| | | BANQUE : BMCE - AGENCE MOULAY DRISS 1ER - CASABLANCA | | | | | | | |
| | | N° compte bancaire : 011 780 0000 70 210 00 60 028 31 | | | | | | | |

POLYCLINIQUE CNSS
 DERB-GHALLEF CASABLANCA
 Caisse Radiologie



Radiologie Numérique - Echographie - Doppler Couleur Scanner Multibarettes - Angioscanner - IRM

Casablanca le : 17/11/2022

Patient (e) : SOUDADI HABIBA

IRM CEREBRALE

TECHNIQUE : Axial FLAIR, T2 et T2* Coronal T2. Sagittal SE T1. Diffusion et ADC.

Séquence Angio artérielle , séquence FIESTA.

RESULTAT :

- Présence de quelques foyers nodulaires et punctiformes des centres ovaire péri ventriculaire sous tentorielle d'allure vasculaire chronique.
- Pas de processus expansif
- sillons corticaux, des vallées sylviennes et du système ventriculaire de taille et de morphologie compatible
- Structures médianes en place.
- Citernes de la base libres.
- Pas de collection péri cérébral.
- Absence d'anomalie de polygone de WILLIS.
- Absence d'anomalie des paquets acoustico faciaux ni au niveau des angles ponto cérébelleux.

CONCLUSION :

- Leuco encéphalopathie d'allure vasculaire chronique sus tentorielle
- Pas d'autres anomalies notables

Dr A. BENBRAHIM

Dr. Abdellah BENBRAHIM
Médecin Radiologue
Polyclinique CNSS DERB GHALLEF
INPE 21076708