

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0040390

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1543

Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Oussouss Benbrahim

Date de naissance : 1960

Adresse : El Aali Al Mout Bld EL fida casab

Tél. : 06 74 63 69 28 Total des frais engagés : 3017,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12 DEC. 2022

Nom et prénom du malade : Oussouss Benbrahim Age : _____

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Pan Rinson

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie : _____

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) : 23/01/24

Autorisation CNDP N°: AA-215 / 2019

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.

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
12 DEC. 2022	02		300 DH	
				Dr. A.F. EL KHALIDY Neurologue Resident à la Clinique des Fleurs Bd. Al-Azizyia - Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE CASABLANCA 60, Bd El Mahatta - Casablanca Tél 05 22 80 09 70 I.N.	12.12.22	2712,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

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 CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
tionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. EL KHALIDY A. FARID
NEUROLOGUE

Ancien Maitre Assistant
 au CHU Ibn Rochd - Casablanca

“ Résidence les Fleurs “
 59. Bd. Zerkouni - CASABLANCA

Tél. { 05 22 20 19 63
 05 22 27 91 37

الدكتور الخالدي احمد فريد

اختصاصي في امراض الجهاز العصبي والعضلات

أستاذ مساعد سابق بالمركز الصحي الجامعي
 ابن رشد بالبيضاء

«إقامة الزهور»
 59 . شارع الزرقطوني - الدار البيضاء

05 22 20 19 63 }
 05 22 27 91 37 } **الهاتف**

Casablanca, le : 12 DEC. 2022

صيدلية الدار البيضاء
 PHARMACIE DE CASABLANCA
 160, Bd El Mahatta - Casablanca
 Tél. 05 22 80 09 70

Q. anssouss

Brahim

589,00 x 4 = 2356,00 Ⓛ S. V. 1105

13,30 Ⓛ ② Ariane Ⓛ 11 Ⓛ

58,30 x 3 = 174,90 Ⓛ S. V. Ⓛ 1/2 Ⓛ

2717,40 Ⓛ ③ Athlone Ⓛ 1/2 Ⓛ

in de 4 Ⓛ

UR. A.F. EL KHALI
 NEUROLOGUE
 Residence Les Fiel
 59, Bd. Zerkouni - Ca

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (élevite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le

D'UN Poids : 10
DE LA Date : 2022/06/20
TOUJOU 92020
OU A UN M

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

AU COURS
DE
MEDECIN
'RENDRÉ

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (élevite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le

traitement
D'UN
Poids : 10
DE LA
TOUJ
OU A
UN M

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



AU COURS
DE
MEDECIN
'RENDRÉ

6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (élevite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le

D'UN Poids : 10
DE LA Date : 2022/06/20
TOUJOU A 060314
OU A UN M

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



AU COURS
DE
MEDECIN
'RENDRÉ

6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (élevite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le

traitement
D'UN
Poids : 10
DE LA
TOUJ
OU A
UN M

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



AU COURS
DE
MEDECIN
'RENDRÉ

6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (élevite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le

traitement
D'UN
Prix : 10
DE LA
TOUJ
OU A
UN M

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



AU COURS
DE
MEDECIN
'RENDRÉ

6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

Boehringer Ingelheim



Sifrol®

جثثه مارکت چیز عالی کیم ۲.۱
جثثه مارکت چیز عالی کیم ۱.۰۵
جثثه مارکت چیز عالی کیم ۰.۵۲
جثثه مارکت چیز عالی کیم ۰.۲۶

300200-02

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim

6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg
(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée
Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02

Boehringer Ingelheim



Sifrol®

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

300200-02

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim

6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg
(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02

Boehringer Ingelheim



Sifrol®

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

300200-02

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim

6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg
(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02

Boehringer Ingelheim



Sifrol®

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

300200-02

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim

6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg
(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02