

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 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.



Déclaration de Maladie

M22- 0011934

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000 637 Société : R A M

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : DRAIJA FATIMA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 42 56 41 95 Total des frais engagés : 1242,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Pr. OUARAB MOHAMED
Traumato-Orthopédie
Quartier des Hôpitaux
Boulevard Ibn Khatima Casablanca
Tél : 05 22 26 76 89

Date de consultation : 13 NOV 2023

Nom et prénom du malade : DRAIJA FATIMA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Polyarthrose

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) :

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 caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 [LG] - Fax : 05 22 22 78 18 - www.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le Paiement des Actes
13 NOV 2023		C3	300,00	Pr. OUARAB MOHAMMED Traumatolo-Orthopédiste Quartier des Khatima Rue Ibn Khatima Casablanca Tél: 05 22 26 76 89

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie POLYCLINIQUE Dr. TIR Abdelaziz Rue My Thami Hay Hassani Tél: 05 22 90 21 67 Casablanca	13 NOV 2023	642,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Pr. OUARAB MOHAMMED Traumatolo-Orthopédiste Quartier des Khatima Casablanca Rue Ibn Khatima Tél: 05 22 26 76 89	13 NOV 2023	Rx	300,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

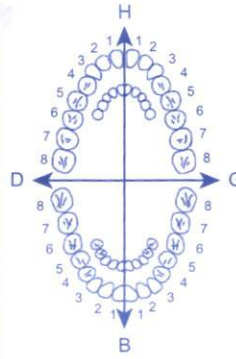
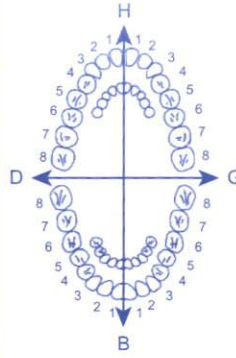
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canaux, 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></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>B</td> <td></td> </tr> </table>		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														
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

البروفسور محمد واعراب

رئيس سابق بقسم جراحة العظام والمفاصل

ابن رشد الدار البيضاء

أخصائي في جراحة العظام والمفاصل

الجراحة التقويمية - جراحة اليد

جراحة الأعصاب الطرفية - الجراحة المجهرية

13.11.23

Dr. A. J. A. Fatima

[illegible]

19.50x6
✓

1 Aug 1978

37. LAB Line 25 mg

149.00
47 Flexomat 1 per x 2 / 1511

زاوية زرقاء وبنية ابن كاتمة، حي المستشفيات- الدار البيضاء
Angle de la rue du breuil et rue ibnou khatima, quartier des Hôpitaux, Casablanca

Tél: 05 22 26 76 89 - GSM: 06 64 18 18 18

M: 06 64 18 18 18

PHARMACIE POLYCLINIQUE
Dr. TIR Abdelaziz
58, Route Mly Hami - Hay Hassani
Tél: 0522 90 21 87 Casa

Pr. OUARAB MOHAMED
Traumatologie-Orthopédie
Quartier des Hôpitaux
Rue Ibn Khatima Casablanca
Tél : 05 22 26 76 89

1 h x 36 h. Douleur

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg

que vous n'auriez dû

de PIASCLEDINE peuvent provoquer
des troubles gastro-intestinaux et/
Si vous avez pris une dose de
supérieure à la dose recommandée,
directement votre médecin ou votre

de prendre PIASCLEDINE 300 mg

ne prenez pas de dose double pour compenser la
dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose
suivante du médicament comme prévu.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce
médicament, demandez plus d'informations à votre
médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament
peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne
surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés
avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs
abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des
nausées.

Effets indésirables graves possibles :

**• Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez
le traitement en cas de survenue de l'un des effets
indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour
lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement
médical en urgence :**

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes
de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Inasponiflables d'avocat et de cerise

P.P.V. 188.00 DH
LABORATOIRES SOTHEMA

Veillez lire attentivement cette
prendre ce médicament car elle
informations importantes pour vo
Vous devez toujours prendre ce mè
suivant scrupuleusement les inform
dans cette notice ou par votre mèd
pharmacien ou votre infirmier/ère.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de
la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout
conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable,
parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou
votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout
effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans
cette notice. Voir rubrique 4.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous
ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous
sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et
dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de
prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg,
gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg

que vous n'auriez dû

Si vous avez pris une dose de
supérieure à la dose recommandée,
de PIASCLEDINE peuvent provoquer
troubles gastro-intestinaux et/
Si vous avez pris une dose de
supérieure à la dose recommandée,
directement votre médecin ou votre

de prendre PIASCLEDINE 300 mg

ne prenez pas de dose double pour compenser la
dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose
suivante du médicament comme prévu.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce
médicament, demandez plus d'informations à votre
médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament
peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne
surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés
avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs
abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des
nausées.

Effets indésirables graves possibles :

**• Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez
le traitement en cas de survenue de l'un des effets
indésirables suivants, qui pourraient être grave et pour
lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement
médical en urgence :**

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes
de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

Inasponifiaables d'avocat et de soja

Vous devez lire attentivement cette
prendre ce médicament car elle c
informations importantes pour vo
Vous devez toujours prendre ce mè
suivant scrupuleusement les inform
dans cette notice ou par votre mèd
pharmacien ou votre infirmier/ère.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de
la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout
conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable,
parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou
votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout
effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans
cette notice. Voir rubrique 4.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous
ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous
sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et
dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de
prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg,
gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.



disponibles sur le site internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
Des informations détaillées sur ce médicament sont

LN221 M46309

Autres

est mars 2021

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

1 bis rue René Artyou 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

Laboratoires CRINEX

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

ampoule de 2 ml.

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable ;

ampoule et contenu de l'emballage extérieur

Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en

glycides polyoxyéthylénés glycolysés.

Saccharine, acide sorbique, huile essentielle de citron,

• Les autres composants sont :

Pour une ampoule de 2 ml.

Quantité correspondante à

2,5 mg

Cholecalcérol (ou vitamine D₃)

• La substance active est :

en ampoule

Ce que contient UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

ver l'ampoule dans son emballage

l'environnement.

vous n'utilisez plus. Ces mesures

andez à votre pharmacien d'éliminer

ient au tout-à-l'égout ou avec les

ient après la date de péremption

de la vue et de la portée des enfants.

5. COMMENT CONSERVER UVEDOSE 100 000 UI, solution

buvable en ampoule ?

avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

Pharmacovigilance - Site internet : www.smgadmet-sante.gouv.fr

produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de

déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des

les effets indésirables directement via le système national de

mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en

Déclaration des effets secondaires

lithase calcique ;

• réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalciurie,

notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage ») ;

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et

systématiquement chez tout le monde.

provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

Comme tous les médicaments, ce médicament peut

à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin,

consulter un médecin.

En cas de surdosage, il faut arrêter le traitement, boire

urines.

et augmentation du taux de phosphore dans le sang et les

• augmentation du taux de calcium dans le sang et les urines

Les signes biologiques d'un surdosage sont :

• insuffisance rénale (défaillance des fonctions du rein),

des vaisseaux,

• calcul rénal, calcification des tissus, en particulier du rein et

• urines abondantes, soif intense, déshydratation,

• nausées, vomissements,

arrêt de la croissance,

• maux de tête, fatigue, perte de l'appétit, amaigrissement.

Les signes cliniques d'un surdosage sont :

buvable en ampoule que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de UVEDOSE 100 000

peu d'eau (un léger hochet peut apparaître) ou le

Le contenu de l'ampoule peut être administré pur c

Voie orale.

Mode et voie d'administration

Une à deux ampoules par mois.

sujet âgé

Traitement de la carence en vitamine D de 1^{re}

Une ampoule tous les 3 mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de l'adulte et du

Une ampoule en prise unique vers le 6^{ème} mois de la grossesse.

encointe

Prévention de la carence en vitamine D chez la femme

ensaisiblement.

Une ampoule tous les trois mois en période de faible

enfant et l'adolescent

Prévention de la carence en vitamine D chez le grand





disponibles sur le site Internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
Des informations détaillées sur ce médicament sont

LN221 M46309

Autres

est mars 2021

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

1 bis rue René Arquier 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

Laboratoires CRINEX

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

ampoule de 2 ml.

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable ;

ampoule et contenu de l'emballage extérieur

Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en

glycides polyoxyéthylénés glycolysés.

Saccharine, acide sorbique, huile essentielle de citron,

• Les autres composants sont :

Pour une ampoule de 2 ml.

Quantité correspondante à

2,5 mg

Cholestérol (ou vitamine D)

• La substance active est :

en ampoule

Ce que contient UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

ver l'ampoule dans son emballage

l'environnement.

vous n'utilisez plus. Ces mesures

andez à votre pharmacien d'éliminer

nent au tout-à-l'égout ou avec les

ent après la date de péremption

de la vue et de la portée des enfants.

5. COMMENT CONSERVER UVEDOSE 100 000 UI, solution

buvable en ampoule ?

avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

Pharmacovigilance - Site Internet : www.smgadmet-sante.gouv.fr

produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de

déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des

les effets indésirables directement via le système national de

mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en

Déclaration des effets secondaires

lithase calcique ;

• réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalciurie,

notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage ») ;

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et

systématiquement chez tout le monde.

provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

Comme tous les médicaments, ce médicament peut

à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin,

consulter un médecin.

En cas de surdosage, il faut arrêter le traitement, boire

urines.

et augmentation du taux de phosphore dans le sang et les

Les signes biologiques d'un surdosage sont :

• insuffisance rénale (défaillance des fonctions du rein),

des vaisseaux,

• calcul rénal, calcification des tissus, en particulier du rein et

• urines abondantes, soif intense, déshydratation,

• nausées, vomissements,

arrêt de la croissance,

• maux de tête, fatigue, perte de l'appétit, amaigrissement.

Les signes cliniques d'un surdosage sont :

Si vous avez pris plus de UVEDOSE 100 000

buvable en ampoule que vous n'auriez dû

peu d'eau (un léger hochet peut apparaître) ou le

Le contenu de l'ampoule peut être administré pur c

Voie orale.

Mode et voie d'administration

Une à deux ampoules par mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de 1^{re}

Une ampoule tous les 3 mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de l'adulte et du

Une ampoule en prise unique vers le 6^{ème} mois de la grossesse.

enceinte

Prévention de la carence en vitamine D chez la femme

Uniquement.

Une ampoule tous les trois mois en période de faible

enfant et l'adolescent

Prévention de la carence en vitamine D chez le grand





disponibles sur le site Internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
Des informations détaillées sur ce médicament sont

LN221 M46309

Autres

est mars 2021

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

1 bis rue René Arquier 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

Laboratoires CRINEX

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

ampoule de 2 ml.

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable ;

ampoule et contenu de l'emballage extérieur

Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en

glycides polyoxyéthylénés glycolysés.

Saccharine, acide sorbique, huile essentielle de citron,

• Les autres composants sont :

Pour une ampoule de 2 ml.

Quantité correspondante à

2,5 mg

Cholestérol (ou vitamine D)

• La substance active est :

en ampoule

Ce que contient UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

ver l'ampoule dans son emballage

l'environnement.

vous n'utilisez plus. Ces mesures

andez à votre pharmacien d'éliminer

nent au tout-à-l'égout ou avec les

ient après la date de péremption

de la vue et de la portée des enfants.

5. COMMENT CONSERVER UVEDOSE 100 000 UI, solution

buvable en ampoule ?

avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

Pharmacovigilance - Site Internet : www.smgadmet-sante.gouv.fr

produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de

déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des

les effets indésirables directement via le système national de

mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en

Déclaration des effets secondaires

lithase calcique ;

• réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalciurie,

notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage ») ;

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et

systématiquement chez tout le monde.

provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

Comme tous les médicaments, ce médicament peut

à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin,

consulter un médecin.

En cas de surdosage, il faut arrêter le traitement, boire

urines.

et augmentation du taux de phosphore dans le sang et les

• augmentation du taux de calcium dans le sang et les urines

Les signes biologiques d'un surdosage sont :

• insuffisance rénale (défaillance des fonctions du rein),

des vaisseaux,

• calcul rénal, calcification des tissus, en particulier du rein et

• urines abondantes, soif intense, déshydratation,

• nausées, vomissements,

arrêt de la croissance,

• maux de tête, fatigue, perte de l'appétit, amaigrissement.

Les signes cliniques d'un surdosage sont :

buvable en ampoule que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de UVEDOSE 100 000

peu d'eau (un léger hochet peut apparaître) ou le

Le contenu de l'ampoule peut être administré pur c

Voie orale.

Mode et voie d'administration

Une à deux ampoules par mois.

sujet âgé

Traitement de la carence en vitamine D de 1^{re}

Une ampoule tous les 3 mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de l'adulte et du

Une ampoule en prise unique vers le 6^{ème} mois de la grossesse.

encointe

Prévention de la carence en vitamine D chez la femme

ensaisiblement.

Une ampoule tous les trois mois en période de faible

enfant et l'adolescent

Prévention de la carence en vitamine D chez le grand





disponibles sur le site Internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
Des informations détaillées sur ce médicament sont

LN221 M46309

Autres

est mars 2021

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

Tel : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

1 bis rue René Arquier 94250 Gentilly

LABORATOIRES CRINEX

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

ampoule de 2 ml.

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable ;

ampoule et contenu de l'emballage extérieur

Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en

glycides polyoxyéthylénés glycolysés.

Saccharine, acide sorbique, huile essentielle de citron,

• Les autres composants sont :

Pour une ampoule de 2 ml.

Quantité correspondante à

2,5 mg

Cholecalcérol (ou vitamine D₃)

• La substance active est :

en ampoule

Ce que contient UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

ver l'ampoule dans son emballage

l'environnement.

vous n'utilisez plus. Ces mesures

andez à votre pharmacien d'éliminer

ient au tout-à-l'égout ou avec les

ent après la date de péremption

de la vue et de la portée des enfants.

5. COMMENT CONSERVER UVEDOSE 100 000 UI, solution

buvable en ampoule ?

d'avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

Pharmacovigilance - Site Internet : www.smgadmet-sante.gouv.fr

produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de

déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des

les effets indésirables directement via le système national de

mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en

Déclaration des effets secondaires

Il n'y a pas d'effets indésirables connus à ce jour.

• réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalcémie,

notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage »)

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et

systématiquement chez tout le monde.

provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

Comme tous les médicaments, ce médicament peut

à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin,

consulter un médecin.

En cas de surdosage, il faut arrêter le traitement, boire

abondamment, limiter les apports en calcium (laitage) et

urines.

et augmentation du taux de phosphore dans le sang et les

• augmentation du taux de calcium dans le sang et les urines

Les signes biologiques d'un surdosage sont :

• insuffisance rénale (défaillance des fonctions du rein),

des vaisseaux,

• calcul rénal, calcification des tissus, en particulier du rein et

• urines abondantes, soif intense, déshydratation,

• nausées, vomissements,

arrêt de la croissance,

• maux de tête, fatigue, perte de l'appétit, amaigrissement.

Les signes cliniques d'un surdosage sont :

buvable en ampoule que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de UVEDOSE 100 000

peu d'eau (un léger hochet peut apparaître) ou le

Le contenu de l'ampoule peut être administré pur c

Voie orale.

Mode et voie d'administration

Une à deux ampoules par mois.

sujet âgé

Traitement de la carence en vitamine D de 1^{re}

Une ampoule tous les 3 mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de l'adulte et du

Une ampoule en prise unique vers le 6^{ème} mois de la grossesse.

encointe

Prévention de la carence en vitamine D chez la femme

ensaisonnement.

Une ampoule tous les trois mois en période de faible

enfant et l'adolescent

Prévention de la carence en vitamine D chez le grand





disponibles sur le site internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
Des informations détaillées sur ce médicament sont

LN221 M46309

Autres

est mars 2021

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

1 bis rue René Artyou 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

Laboratoires CRINEX

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

ampoule de 2 ml.

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable ;

ampoule et contenu de l'emballage extérieur

Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en

glycides polyoxyéthylénés glycolysés.

Saccharine, acide sorbique, huile essentielle de citron,

• Les autres composants sont :

Pour une ampoule de 2 ml.

Quantité correspondante à

2,5 mg

Cholestérol (ou vitamine D)

• La substance active est :

en ampoule

Ce que contient UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

ver l'ampoule dans son emballage

l'environnement.

vous n'utilisez plus. Ces mesures

andez à votre pharmacien d'éliminer

ient au tout-à-l'égout ou avec les

ent après la date de péremption

de la vue et de la portée des enfants.

5. COMMENT CONSERVER UVEDOSE 100 000 UI, solution

buvable en ampoule ?

avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

Pharmacovigilance - Site internet : www.smgd-medicaments.gouv.fr

produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de

déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des

les effets indésirables directement via le système national de

mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en

Déclaration des effets secondaires

Il n'y a pas d'effets indésirables connus à ce jour.

• réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalcémie,

notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage »)

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et

systématiquement chez tout le monde.

provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

Comme tous les médicaments, ce médicament peut

à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin,

consulter un médecin.

En cas de surdosage, il faut arrêter le traitement, boire

abondamment, limiter les apports en calcium (laitage) et

urines.

et augmentation du taux de phosphore dans le sang et les

• augmentation du taux de calcium dans le sang et les urines

Les signes biologiques d'un surdosage sont :

• insuffisance rénale (défaillance des fonctions du rein),

des vaisseaux,

• calcul rénal, calcification des tissus, en particulier du rein et

• urines abondantes, soif intense, déshydratation,

• nausées, vomissements,

arrêt de la croissance,

• maux de tête, fatigue, perte de l'appétit, amaigrissement.

Les signes cliniques d'un surdosage sont :

buvable en ampoule que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de UVEDOSE 100 000

peu d'eau (un léger hochet peut apparaître) ou le

Le contenu de l'ampoule peut être administré pur c

Voie orale.

Mode et voie d'administration

Une à deux ampoules par mois.

sujet âgé

Traitement de la carence en vitamine D de 1^{re}

Une ampoule tous les 3 mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de l'adulte et du

Une ampoule en prise unique vers le 6^{ème} mois de la grossesse.

encointe

Prévention de la carence en vitamine D chez la femme

ensaisonnement.

Une ampoule tous les trois mois en période de faible

enfant et l'adolescent

Prévention de la carence en vitamine D chez le grand





disponibles sur le site internet de l'ANSM (www.ansm.fr).
Des informations détaillées sur ce médicament sont

LN221 M46309

Autres

est mars 2021

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

1 bis rue René Artyou 94250 Gentilly
Tél. : 01 42 53 28 51 - info@crinex.fr

Laboratoires CRINEX

Titulaire / Exploitant / Fabricant :

ampoule de 2 ml.

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable ;

ampoule et contenu de l'emballage extérieur

Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en

glycides polyoxyéthylénés glycolysés.

Saccharine, acide sorbique, huile essentielle de citron,

• Les autres composants sont :

Pour une ampoule de 2 ml.

Quantité correspondante à

2,5 mg

Cholestérol (ou vitamine D)

• La substance active est :

en ampoule

Ce que contient UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

ver l'ampoule dans son emballage

l'environnement.

vous n'utilisez plus. Ces mesures

andez à votre pharmacien d'éliminer

ient au tout-à-l'égout ou avec les

ent après la date de péremption

de la vue et de la portée des enfants.

5. COMMENT CONSERVER UVEDOSE 100 000 UI, solution

buvable en ampoule ?

avantage d'informations sur la sécurité du médicament.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

Pharmacovigilance - Site internet : www.smgd-sante.gouv.fr

produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de

déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des

les effets indésirables directement via le système national de

mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas

à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en

Déclaration des effets secondaires

Il n'y a pas d'effets indésirables connus à ce jour.

• réaction d'hypersensibilité, hypercalcémie, hypercalcémie,

notamment en cas de surdosage (voir rubrique « surdosage »)

Les effets indésirables suivants sont rapportés très rarement et

systématiquement chez tout le monde.

provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

Comme tous les médicaments, ce médicament peut

à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin,

consulter un médecin.

En cas de surdosage, il faut arrêter le traitement, boire

urines.

et augmentation du taux de phosphore dans le sang et les

Les signes biologiques d'un surdosage sont :

• insuffisance rénale (défaillance des fonctions du rein),

des vaisseaux.

• calcul rénal, calcification des tissus, en particulier du rein et

• urines abondantes, soif intense, déshydratation,

• nausées, vomissements,

arrêt de la croissance,

• maux de tête, fatigue, perte de l'appétit, amaigrissement.

Les signes cliniques d'un surdosage sont :

Si vous avez pris plus de UVEDOSE 100 000

buvable en ampoule que vous n'auriez dû

peu d'eau (un léger hochet peut apparaître) ou le

Le contenu de l'ampoule peut être administré pur c

Voie orale.

Mode et voie d'administration

Une à deux ampoules par mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de 1^{re}

Une ampoule tous les 3 mois.

sujet âgé

Prévention de la carence en vitamine D de l'adulte et du

Une ampoule en prise unique vers le 6^{ème} mois de la grossesse.

encointe

Prévention de la carence en vitamine D chez la femme

Uniquement.

Une ampoule tous les trois mois en période de faible

enfant et l'adolescent

Prévention de la carence en vitamine D chez le grand



FLEXANAT®

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules.
Voie Orale.

Ce produit est **un complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.**

Il est conseillé de consommer ce complément dans le cadre d'une alimentation la plus variée possible

FLEXANAT® est un complément alimentaire à base de probiotiques et d'actifs naturels aidant à soulager les douleurs articulaires et musculaires.

Composition pour chaque gélule :

Muguet bleu (*vitex Negundo*) 120 mg, M
lanceolata) 50 mg, Ricin commun (*Ricinu*
Bitume (*Bitumen*) 20 mg, Curcuma (*Cu*
Oli-banum indien (*Boswellia serrata*) 10 m
million CFU 55 mg, Stéarate de Magnés
Dicalcium de phosphate Liant, Gélules en

60 mg, Rasana (*Pluchea*

ifera) 25 mg,

nale) 20 mg,

porogenes 23

le glissement,

N° CE: 20212107651/V1/DMP/CA/18

N° Lot:

Fab:

À consommer avant la date EXP :

PPC : 149.00 MAD

MFLC.102

09/2022

08/2025

Conseils d'utilisation :

Une à deux gélules deux fois par jour ou s
avec un verre d'eau. Il est conseillé de conso
variée possible. Il est conseillé aux femmes enceintes ou allaitantes
plantes sous les conseils des professionnels de la santé.

santé. À avaler

mentation la plus

produits à base de

L'ajout des lactobacillus permet d'inhiber les bactéries pathogènes pour une meilleure absorption et une meilleure action de l'ensemble des composants.

Contre-indications et précautions d'emploi :

Hypersensibilité à l'un des composants de la formule. Ne pas dépasser la dose journalière recommandée. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser en cas de déchirure ou d'endommagement d'emballage.

Condition de conservation :

Conserver dans un endroit frais et sec à l'abri de la lumière.

Présentations :

Boîtes de 10, 30 et 60 gélules.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

N°CE : 20212107651/V1/DMP/CA/18

Date d'émission :

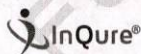
Juillet 2022.

Pour plus d'information sur nos produits :

Site Web : www.inquirehealth.com

Email : contact@inquirehealth.com

Fabriqué par : ESSENZAA NUTRITION PVT.LTD.,
Distribué par : INQUIRE HEALTH MOROCCO SARL.,



Professeur Mohamed OUARAB

Ex Chef de service de Traumatologie - Orthopédie

CHU Ibn Rochd Casablanca

Traumatologie - Orthopédie

Chirurgie Prothétique - Chirurgie de la Main

Chirurgie des Nerfs Périphériques - Microchirurgie

البروفيسور محمد واعراب

رئيس سابق بقسم جراحة العظام والمفاصل

ابن رشد الدار البيضاء

أخصائي في جراحة العظام والمفاصل

الجراحة الترميمية - جراحة اليد

جراحة الأعصاب الطرفية - الجراحة المجهرية

Casablanca, le :

13 NOV 2023

Facture

NOM ET PRENOM : DRAIJA FATIMA

MEDECIN : PR OUARAB MOHAMED

ACTE : RADIO

TOTAL : 300,00 DHS

Pr. OUARAB MOHAMED
Traumatologie - Orthopédie
Quartier des Hôpitaux
Rue Ibn Khatima Casablanca
Tél : 05 22 26 76 89

زاوية زنقة دوبري وزنقة ابن كاتمة، حي المستشفيات - الدار البيضاء

Angle de la rue dubreuil et rue ibnou khatima, quartier des Hôpitaux - Casablanca

Tél: 05 22 26 76 89 - GSM: 06 64 18 18 18

Professeur Mohamed OUARAB

Ex Chef de service de Traumatologie - Orthopédie

CHU Ibn Rochd Casablanca

Traumatologie - Orthopédie

Chirurgie Prothétique - Chirurgie de la Main

Chirurgie des Nerfs Périphériques - Microchirurgie

البروفيسور محمد واعراب

رئيس سابق بقسم جراحة العظام والمفاصل

ابن رشد الدار البيضاء

أخصائي في جراحة العظام والمفاصل

الجراحة التقيوية - جراحة اليد

جراحة الأعصاب الطرفية - الجراحة المجهرية

Casablanca, le :

13 11 2023

DR. FAZIZA

Ex chef de service
Traumatologie - Orthopédie

Pr. OUARAB MOHAMED
Traumatologie-Orthopédie
Quartier des Hôpitaux
Rue Ibn Khatima Casablanca
Tél : 05 22 26 76 89

زاوية زنقة دوبري وزنقة ابن كاتمة، حي المستشفيات - الدار البيضاء

Angle de la rue dubreuil et rue ibnou khatima, quartier des Hôpitaux - Casablanca

Tél: 05 22 26 76 89 - GSM: 06 64 18 18 18

Professeur Mohamed OUARAB

البروفسور محمد واعراب

Ex Chef de service de Traumatologie - Orthopédie

رئيس سابق بقسم جراحة العظام والمفاصل

CHU Ibn Rochd Casablanca

ابن رشد الدار البيضاء

Traumatologie - Orthopédie

أخصائي في جراحة العظام والمفاصل

Chirurgie Prothétique - Chirurgie de la Main

الجراحة التقويمية - جراحة اليد

Chirurgie des Nerfs Périphériques - Microchirurgie

جراحة الأعصاب الطرفية - الجراحة المجهرية



DRAÏA FATIMA

Casablanca, le : 13 NOV 2023

Radiographie de
l'ensemble de la main

→ Omélas

- Réduction de
l'os pour rétablir
un complément d'os
et stabilité

Pr. OUARAB MOHAMED
Traumatologie-Orthopédie
Quartier des Hôpitaux
Rue Ibn Khatima Casablanca
Tél : 05 22 26 76 89

زاوية زنقة دوبري وزنقة ابن كاتمة، حي المستشفيات - الدار البيضاء

Angle de la rue dubreuil et rue ibnou khatima, quartier des Hôpitaux - Casablanca

Tél: 05 22 26 76 89 - GSM: 06 64 18 18 18