

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR EVITER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothétique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

Déclaration de Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Déclaration de Maladie : N° P19-0015737

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1950

Société : Royal air maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Boukirou Hassau

Date de naissance : 01/07/1985

Adresse : 187 Bd Abdelloumouen, résidence mudi, Rue 1 Apt 18

Tél. : 0661 594 590

Total des frais engagés : 383.16 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr SQALLI Mohamed
Professeur de Pédiatrie
21, Place Charles Nicolle - Casablanca
Tél. : 05 22 26 07 20 - 06 61 14 98 84

Date de consultation : 10/09/2019

Nom et prénom du malade : Benkirane Rodia Age : 3 ALIM

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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 : Accès siège/Ram Le : 24 OCT. 2019

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
10/09/19	CB		250,00	
TC				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	10/09/19	133,60

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

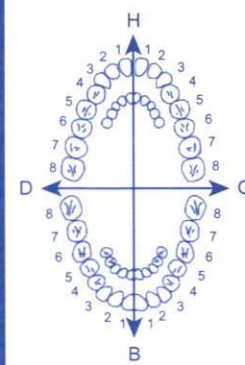
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX
MONTANTS DES SOINS				
DEBUT D'EXECUTION				
FIN D'EXECUTION				
CŒFFICIENT DES TRAVAUX				
MONTANTS DES SOINS				
DATE DU DEVIS				
DATE DE L'EXECUTION				

O.D.F PROTHÈSES DENTAIRES



DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
B		
G		

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECU

Dr. Mohamed SQALLI HOUSSAINI
Professeur de Pédiatrie

Ancien Chef de Service de Réanimation Pédiatrique
et de Néonatalogie Hôpital d'Enfants C.H.U. Ibn Rochd

Spécialiste des Maladies des Enfants et des Nourrissons
Pathologie Néonatale - Urgences Pédiatriques
Exploration et Traitement de l'Asthme de l'Enfant
Membre de la Société Pédiatrique de Pneumologie
et d'Allergologie

الدكتور محمد صقلبي حسبي

أستاذ جامعي في طب الأطفال

رئيس ساقبا لمصحة إنعاش الأطفال
والمولود الجديد - مستشفى ابن رشد
إخلاصي في أمراض الأطفال والرضيع
أمراض المولود الجديد المستعجلات الطبية
تشخيص وعلاج مرض الضيق عند الأطفال
عضو جمعية الأطفال المختصة في الجهاز
التنفس والحساسية

10.09.2019

Casablanca, le : الدار البيضاء، في :

Enfant BENKIRANE Radia

30,10 ₣ 2

1 CLAMOXYL SIROP 250 MG (60 ML)

1 cuillère mesure, 3 fois / jour, pendant 7 jours

Age : 3 ans 4 mois

23,00

2 HEXAPNEUMINE SIROP ENF

1 cuillère à café, 3 fois / jour, pendant 7 jours

2 boites

28,40

3 APIRETIL SIROP (PARACETAMOL)

Graduation à 15, 4 fois / jour, pendant 4 jours

22,00

4 INTRALGIS SIROP (> 3 MOIS)

Graduation à 15, 3 fois / jour, pendant 4 jours



Pharmacie Charles Nicolle
HEDYA TAK-TAK
19, Place Charles Nicolle
CASABLANCA
Tél: 05 22 47 56 44 / 05 22 26 07 20

133,60

Pharmacie Charles Nicolle
HEDYA TAK-TAK
19, Place Charles Nicolle
CASABLANCA

Tél: 05 22 47 56 44 / 05 22 20 20 41

Dr. SOALLI Mohammed
Prof. de Pédiatrie
21, Place Charles Nicolle
Tél: 05 22 20 07 20 / 05 22 20 20 41

~~PPV : 30,10 DH
LOT : 562595
PER : 10/2020~~

ID₁ position :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 250mg

DE une cuillère-mesure de sirop reconstitué soit 5ml

VOIE ORALE : Composition exprimée en amoxicilline (sous forme trihydratée) :

- GELULES 500mg : boîtes de 12 et 24.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp... 1 gélule.
Excipient : stéarate de magnésium.
- COMPRIMÉS DISPERSIBLES 500mg, 1g : Boîtes de 12 et 24.
Excipients : stéarate de magnésium, crospolyvidone, arôme menthe, aspartam.
- Clamoxyl® 500mg comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 10mg par comprimé.
- Clamoxyl® 1g comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 1g, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 20mg par comprimé.
- POU DRES POUR SIROPS 125mg, 250mg et 500mg : flacons de poudre correspondant à 60ml (12 cuillères-mesures de 5ml) et à 100ml (20 cuillères-mesures de 5ml) de sirop reconstitué.
Excipients : crospolyvidone, gomme xanthane, carmelleose sodique, benzoate de sodium, aspartam, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, arôme "citron-pêche-fraise".
- Clamoxyl® 125mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 125mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 250mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 250mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 500mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 500mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUE ANTIBACTERIEN de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines. (J : anti-infectieux)

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT : (INDICATIONS)

Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles et dans le traitement de certains ulcères de l'estomac ou du duodenum.

Chez l'adulte et l'enfant : en traitement initial des : pneumopathies aiguës, surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques, infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques, infections urinaires, infections génitales masculines et infections gynécologiques, infections digestives et biliaires, maladie de Lyme : traitement de la phase primaire (érythème chronique migrant) et de la phase primo-secondaire (érythème chronique migrant associé à des signes généraux : asthénies, céphalées, fièvre, arthralgies...), en traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies, en traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne **Chez l'adulte uniquement** : éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie

PPV : 30,10 DH
LOT : 562595
PER : 10/2020

ID position :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 250mg

DE une cuillère-mesure de sirop reconstitué soit 5ml

VOIE ORALE : Composition exprimée en amoxicilline (sous forme trihydratée) :

- GELULES 500mg : boîtes de 12 et 24.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp... 1 gélule.
Excipient : stéarate de magnésium.
- COMPRIMÉS DISPERSIBLES 500mg, 1g : Boîtes de 12 et 24.
Excipients : stéarate de magnésium, crospolyvidone, arôme menthe, aspartam.
- Clamoxyl® 500mg comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500mg, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 10mg par comprimé.
- Clamoxyl® 1g comprimés dispersibles.
Amoxicilline (sous forme trihydratée) 1g, excipients qsp..... 1 comprimé.
Teneur en aspartam : environ 20mg par comprimé.
- POU DRES POUR SIROPS 125mg, 250mg et 500mg : flacons de poudre correspondant à 60ml (12 cuillères-mesures de 5ml) et à 100ml (20 cuillères-mesures de 5ml) de sirop reconstitué.
Excipients : crospolyvidone, gomme xanthane, carmelleose sodique, benzoate de sodium, aspartam, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, arôme "citron-pêche-fraise".
- Clamoxyl® 125mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 125mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 250mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 250mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.
- Clamoxyl® 500mg, poudre pour sirop
Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline : 500mg, excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUE ANTIBACTERIEN de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines. (J : anti-infectieux)

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT : (INDICATIONS)

Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles et dans le traitement de certains ulcères de l'estomac ou du duodenum.

Chez l'adulte et l'enfant : en traitement initial des : pneumopathies aiguës, surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques, infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques, infections urinaires, infections génitales masculines et infections gynécologiques, infections digestives et biliaires, maladie de Lyme : traitement de la phase primaire (érythème chronique migrant) et de la phase primo-secondaire (érythème chronique migrant associé à des signes généraux : asthénies, céphalées, fièvre, arthralgies...), en traitement de relais de la voie injectable des endocardites, septicémies, en traitement prophylactique de l'endocardite bactérienne **Chez l'adulte uniquement** : éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie

parahydroxybenzoate de méthyle sodique, saccharose.

Flacon de 200 ml

A.M.M. N° : 274/98 DMP/21
P.P.V. : 23,00 DH

Guamene... 0,200 g

Paracétamol

Parahydroxybenzoate de méthyle sodé 0,150 g

Extrait de sirop Baume de Tolu

Excipient aromatisé à l'orange q.s.p. 100 ml

Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle sodique, saccharose, éthanol.

Suppositoires :

Biclotymol 0,160 g

Eucalyptol 0,140 g

Paracétamol 0,400 g

Pholcodine 0,015 g

Excipient q.s.p. un suppositoire

Excipients à effet notoire : nipasol.

PROPRIETES :

Sirops :

Adultes et Enfants : Antitussif opiacé, antihistaminique à usage systémique, antiseptique broncho-pulmonaire.

Suppositoires :

Adultes, Enfants et Nourrissons : Antiseptique broncho-pulmonaire et antipyétique.

Propriétés de chaque composant :

Biclotymol : Dérivé des phénols, possédant une action antibactérienne, antiseptique broncho-pulmonaire.

Pholcodine : Antitussif d'action centrale, dérivé morphinique, dépresseur des centres respiratoires, mais à un moindre degré que la Codéine.

Maléate de chlorphénamine : Antihistaminique ayant des effets atropinique et sédatif.

Guifénésine : Stimulant des sécrétions bronchiques, stimule l'activité ciliaire.

Paracétamol : Antipyétique et analgésique.

Sirop de Baume de Tolu : Balsamique, antitussif et antiseptique des voies respiratoires, expectorant et antispasmodique.

Eucalyptol : Principe volatil aromatique, antiseptique des voies respiratoires.

INDICATIONS :

Sirops : traitement symptomatique des toux non productives gênantes (infections pulmonaires – rhinopharyngites – laryngites), en particulier à prédominance nocturne.

Suppositoires : Bronchites, toux, rhinopharyngites, trachéo-bronchites, affections grippales s'accompagnant de fièvre et de complications pulmonaires.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants.

- Enfant de moins de 15 ans (sirop adulte).

- Insuffisance respiratoire, insuffisance urinaire et troubles prostatiques.

- Asthme, glaucome à angle fermé.

- Allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Sirop Adulte : réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

Adulte : 2 cuillères à café de sirop adulte par prise, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 prises par jour.

Sujet âgé ou insuffisant hépatique : la posologie initiale sera adaptée en fonction de la tolérance et des besoins.

Sirop Enfant : réservé à l'enfant de plus de 15 kg (soit environ de 30 mois à 15 ans).

- Enfant de 15 à 30 kg (soit environ entre 30 mois et 10 ans) : 1 à 2 càc par prise de sirop enfant, 1 à 3 fois par jour, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 6 càc par jour.

- Enfant de 30 à 50 kg (soit environ entre 10 et 15 ans) : 2 à 3 càc par prise de sirop enfant, 1 à 3 fois par jour, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 6 prises par jour.

* Le traitement symptomatique doit être de courte durée. Consulter un médecin en cas de persistance des symptômes.

Agiter le flacon avant l'emploi.

Suppositoires Adulte, Enfant et Nourrisson : 1 à 3 suppositoires par jour espacés d'un minimum de 4 h.

En cas de complication, il est impératif de prévenir votre médecin ou votre pharmacien.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Sirops : Prudence chez les conducteurs de véhicules et utilisateurs de machines en raison du risque de somnolence.

En cas de diabète ou de régime hypoglycidiique, tenir compte de la teneur en saccharose.

Grossesse :

L'utilisation chez la femme enceinte ne doit être envisagée qu'en cas de nécessité et sous la surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.

Allaitement :

La prise d'HEXAPNEUMINE® chez la femme allaitante est contre indiquée en raison du passage de la pholcodine et de la chlorphénamine dans le lait.

HEXAPNEUMINE® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES :

Liés à la pholcodine : Constipation et plus rarement somnolence, nausées, vertiges, bronchospasme et réactions allergiques.

Liés à la chlorphénamine : Somnolence, sécheresse de la bouche, troubles de l'accompmodation visuelle, rétention urinaire, constipation, palpitations, vertiges, tremblements, perturbation de la numération formule sanguine, réactions allergiques.

Ces effets indésirables sont rares et réversibles à l'arrêt du traitement ou moyennant une adaptation posologique.

Ne pas hésiter à demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

- Alcool : majoration de l'effet sédatif.

- Dépresseurs du système nerveux central et neurologique.

- Dérivés morphiniques, barbituriques et benzodiazépines. Atropiniques et substances à effet atropinique. Pyrazolés, Antimycosiques et griseofulvine. Disulfiram. Sulfamidés hypoglycémiants oraux. Médicaments contenant de l'alcool.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Sirops : Après ouverture : 8 jours.

Suppositoires : Conserver à une température inférieure à 25°C.

HEXAPNEUMINE® : Flacon de 200 ml : AMM N°271/98 DMP/21 - Sirop enfant - Flacon de 200 ml : AMM N°274/98 DMP/21

Suppositoire adulte - Boîte de 6 : AMM N°270/98 DMP/21 - Suppositoire enfant - Boîte de 6 : AMM N°269/98 DMP/21 - Suppositoire nourrisson - Boîte de 6 : AMM N°272/98 DMP/21

Révision : Mars 2012.

IMINE® Sirop et Suppositoire

Enfant et Nourrisson

suppositoires.

Enfants

0,150 g

0,100 g

0,010 g

0,200 g

0,150 g

100 ml

100 ml

Nourrissons

0,040 g

0,035 g

0,100 g

un suppositoire

IMP. ALDIR
NHCZASV/FA01



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

20 mg/ml

LOT : 13082
PER : 05/2021
PPV : 22,00 DH

ALGIS
Ibuprofène 20 mg/ml
et nourrissons

Excipients aromatisés q. s. p. 20 mg
Ce flacon contient 150 ml de suspension buvable soit 3 g d'ibuprofène. 1 ml

Chaque ml de suspension contient 0,65 g de sucre (saccharose).

FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension buvable aromatisée à l'orange. Flacon de 150 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antalgique, antipyétique et anti-inflammatoire.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient de l'ibuprofène. Il est indiqué, chez le nourrisson et l'enfant de 3 mois à 12 ans (environ 40 Kg), dans le traitement de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

CONTRE-INDICATIONS

Allergie avérée à l'ibuprofène et aux substances d'activité proche (AINS - Aspirine), Ulcère gastro-duodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère, insuffisance rénale sévère, insuffisance cardiaque sévère non contrôlée, au-delà de 5 mois de grossesse révolus (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), allaitement, Lupus érythémateux disséminé.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de :

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes nasaux. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien.
- De traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- D'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère gastro-duodénal).
- D'insuffisance cardiaque, hépatique et rénal.
- De varicelle. Ce médicament est déconseillé en raison d'exceptionnelles infections cutanées graves.
- D'intolérance au fructose, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares). Ce médicament ne doit pas être utilisé en raison de la présence de saccharose et de sorbitol.
- De diabète ou de régime hypoglucidique, tenir compte de la teneur en saccharose (0,65 g par ml).

NE PAS ASSOCIER AVEC UN AUTRE ANTI-INFLAMMATOIRE, NI AVEC L'ASPIRINE. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN SI VOTRE ENFANT A PRIS RECENTEMENT UN AUTRE MEDICAMENT, notamment des anticoagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens y compris l'aspirine et ses dérivés, des sulfamides, des hypoglycémiants, des diurétiques, de l'héparine, du lithium, du méthotrexate à fortes doses (supérieures à 15 mg par semaine), de la ticlopidine, du clopidogrel et de la digoxine.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

GROSSESSE

Ce médicament est destiné au nourrisson et à l'enfant. Cependant, en cas d'utilisation dans des circonstances exceptionnelles par une femme susceptible d'être enceinte, il faut rappeler les faits suivants :