

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.

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.

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



Déclaration de Maladie

M22- 0013373

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1354 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre : NEUVE

Nom & Prénom : HABYBY FADILA VEUVE SAI

Date de naissance : 1960

Adresse : N°21, Lotisse el Haj Fateh - Oulfa - Casablanca

Tél : 0695991464 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23.02.24	460,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

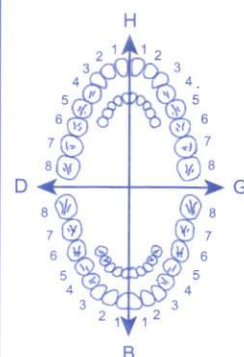
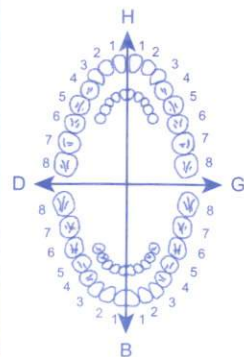
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B	B															
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Facture N° 20240223-527 Date de vente : 23/02/2024 Médecin traitant :	fadila habbyby Maroc Verste Sai MESSAOUD. 0001354
--	---

Produit	Qté.	P.U	TVA	Total
IRVANION CO 10MG B30 COMP PELLI	4	92,70	TVA (7.00%)	370,80
ASKARDIL CO 75MG B30 COMP REF 900019	4	22,40	Exonéré (0.00%)	89,60

Total HT	436,14 DHS
TVA	24,26 DHS
Total	460,40 DHS

Arrêté la présente facture à la somme de : quatre cent soixante DHS et quarante centimes



اسكاردیل

75 ملغ 30 قرصا متحللا

ASKARDIL® 75 mg

30 comprimés dispersibles



6 118000 033189

110615F56086E210920

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPU 22DM40
EXP 09/2025
LOT 36008 5

ASKARDIL® 75 mg
30 comprimés dispersibles



(57x30x30) mm

IRVANION®
10 mg

30 Comprimés pelliculés



6 118000 280729

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés.

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- 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 ASKARDIL® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ASKARDIL® ?
3. Comment prendre ASKARDIL® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ASKARDIL® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.
Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.
Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

- **Aspirisme** : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance).

- **Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
- si vous avez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et adolescents.

- Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

- Enfants et adolescents

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

un autre médicament à base de ticlopidine, sauf dans certains cas.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 09/2025
LOT 36008 5



110615F56086E210920

- **Instructions**
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, forme**
a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte. La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de comprimés dispersibles vous devez prendre.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale. Dissolvez le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

c - Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris :

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée.

d - Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez prendre ce médicament.

- **Utilisation chez les enfants et les adolescents**
Sans objet.

- **La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé.**

- **Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez pris :**

Surdosage ou en cas d'ingestion accidentelle. Prévenez rapidement votre médecin, en particulier s'il y a eu une ingestion accidentelle.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles de l'audition, une sensation de baisse de la tension artérielle, une hypoglycémie, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez aller immédiatement à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un oedème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque chronique avec l'aspirine. Cet oedème peut être mortel.

- **Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Conduite à tenir) :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

- **Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risque de saignement) :**

Sans objet. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables. Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures, inflammation de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum, ulcération de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés.

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- 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 ASKARDIL® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ASKARDIL® ?
3. Comment prendre ASKARDIL® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ASKARDIL® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.
Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.
Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

- **Aspirisme** : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance).

- **Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
- si vous avez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et adolescents.

- Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

- Enfants et adolescents :

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

un autre médicament à base de ticlopidine, sauf dans certains cas.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 09/2025
LOT 36008 5



110615F56086E210920

- **Instructions**
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien :

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, forme**

a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.

Si vous ne savez pas combien de comprimés dispersibles vous devez prendre, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ASKARDIL® 75 mg ce dosage faible d'aspirine n'est pas

b - **Mode et voie d'administration :**

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissolvez le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

c - **Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris**

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée.

d - **Durée du traitement :**

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez le prendre.

e - **Utilisation chez les enfants et les adolescents**

Sans objet.

- **La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé.**

- **Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :**

(surdosage) ou en cas d'ingestion accidentelle

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier s'il

surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de

des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse

des sens, des nausées, de la fièvre, une hypoglycémie

une chute rapide de la tension artérielle, une respiration

Si ces signes surviennent, vous devez aller immédiatement à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque chronique avec l'aspirine. Cet œdème peut être mortel.

- **Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Conduite à tenir)**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

- **Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risque de saignement)**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures

- inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum

- ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum

On-Call®

REF G133-111, RE

REF G133-118, RE

The On-Call® Plus Blood Glucose Test Strips work with the On-Call Plus meters to measure glucose concentration in whole blood. The strips automatically absorb the blood and an electrical current is formed due to the glucose. The result is displayed on the electrical current display. The meters are calibrated for *in vitro* diagnostic use. Test strips are for self-testing and professional use at home and by healthcare professionals. The strips measure capillary whole blood from the finger, forearm, and palm.

COMPOSITION

Each test strip contains the following reactive chemicals: Glucose oxidase < 25 IU, Mediator < 300 µg. Each test strip vial contains a drying agent.

STORAGE AND HANDLING

- Test strips should be stored in their protective vial. The vial's cap must be tightly closed. This is to keep the test strips in good working condition.
- Store test strips in a cool, dry place at room temperature, 2-35°C (36-95°F). Store them away from heat and direct sunlight.
- Do not freeze or refrigerate.
- To ensure accurate results, use the test strips at room temperature.
- Do not store the test strips outside their protective vial. Test strips must be stored in the original vial with the cap tightly closed.
- Do not store or use the test strips in a humid place such as a bathroom.
- Do not store the meter, the test strips or control solution near bleach or cleaners that contain bleach.
- Do not transfer the test strips to a new vial or any other container.
- Replace the vial cap immediately after removing a test strip.
- Use the test strip immediately after removing it from the vial.
- Do not use your test strips past the unopened expiration date printed on the vial. Using test strips past the expiration date may produce incorrect test results.

Note: All expiration dates are printed in Year-Month-Date format.

- Use a new vial of test strips for only 6 months after opening. The opened vial expiration date is 6 months after the vial was first opened. Write the opened vial expiration date on the vial label after you open it.

**INFO PHARMA**

10, Rue Boulmane Bourgogne
Casablanca 20040 Morocco

Tel: + 212 5 22 22 34 07

+ 212 5 22 22 12 55

Fax: + 212 5 22 47 45 92

On-Call®

REF G133-111, RE

REF G133-118, RE

The On-Call® Plus Blood Glucose Test Strips work with the On-Call Plus meters to measure glucose concentration in whole blood. The strips automatically absorb the blood and an electrical current is formed due to the glucose. The result is displayed on the electrical current display. The meters are calibrated for *in vitro* diagnostic use. Test strips are for self-testing and professional use at home and by healthcare professionals. The strips measure capillary whole blood from the finger, forearm, and palm.

COMPOSITION

Each test strip contains the following reactive chemicals: Glucose oxidase < 25 IU, Mediator < 300 µg. Each test strip vial contains a drying agent.

STORAGE AND HANDLING

- Test strips should be stored in their protective vial. The vial's cap must be tightly closed. This is to keep the test strips in good working condition.
- Store test strips in a cool, dry place at room temperature, 2-35°C (36-95°F). Store them away from heat and direct sunlight.
- Do not freeze or refrigerate.
- To ensure accurate results, use the test strips at room temperature.
- Do not store the test strips outside their protective vial. Test strips must be stored in the original vial with the cap tightly closed.
- Do not store or use the test strips in a humid place such as a bathroom.
- Do not store the meter, the test strips or control solution near bleach or cleaners that contain bleach.
- Do not transfer the test strips to a new vial or any other container.
- Replace the vial cap immediately after removing a test strip.
- Use the test strip immediately after removing it from the vial.
- Do not use your test strips past the unopened expiration date printed on the vial. Using test strips past the expiration date may produce incorrect test results.

Note: All expiration dates are printed in Year-Month-Date format.

- Use a new vial of test strips for only 6 months after opening. The opened vial expiration date is 6 months after the vial was first opened. Write the opened vial expiration date on the vial label after you open it.

**INFO PHARMA**

10, Rue Boulmane Bourgogne
Casablanca 20040 Morocco

Tel: + 212 5 22 22 34 07

+ 212 5 22 22 12 55

Fax: + 212 5 22 47 45 92



Facture N° 20240322-747

Date de vente : 22/03/2024
Médecin traitant :

fadela habbyby

Maroc

Produit	Qté.	P.U	TVA	Total
ON CALL PLUS BANDELETTES B50	2	135,00	TVA (20.00%)	270,00

Total HT	225,00 DHS
TVA	45,00 DHS
Total	270,00 DHS

Arrêté la présente facture à la somme de : deux cent soixante-dix DHS

