

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.

M22- 0030796 (245836)

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3559

Société : Royal air MAROC

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Boulal Malika veuve d'Elhadj Mohamed

Date de naissance : 10/04/1967

Adresse : Dan Salama 7 MMUS N°3 Anseba

CASABLANCA

Tél. : 06.16.89.67.24 Total des frais engagés : 3241.30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Jamil El Hayoussi

Cachet du médecin : Dr. Assermenté Dr. Lamane M. Bloc 2 Appt. 4

doc.jamil@hotmail.fr

GSM 06 616 16 30 - Tél. 05 22 62 70 69

03/07/21

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Boucal Malika

Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Mr Bla Bla

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 : Casablanca Le : 19/01/2023

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 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
03/01/23	C1 + pchuf	180-	180-	Docteur Jamil Et Asselene M. Tel: 06 61 16 30 56 - docjamil@hotmail.fr

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DU PARADIS BLOC 1 - N°8 DAKAR TÉL: 06 61 16 30 56	31/01/23	144-30

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	
Docteur Jamil Et Asselene M. docjamil@hotmail.fr	03/01/23	014 M 10	10

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
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	G
	D	00000000	00000000	B
		35533411	11433553	
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
MONTANTS DES SOINS				
DATE DU DEVIS				
DATE DE L'EXECUTION				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Jamil El Hayaoui

الدكتور جمیل الحیاوی

Ex. Médecin Chef des FAR

Omnipraticien

طبيب عسكري سابق

Ex. Médecin Directeur du BMH

طبيب محل

Ex. Médecin des Polycliniques ONE

طبيب بعيادة الكهرباشیت سابق

Diabète - Traitement Douleurs

PHARMACIE DU PARADIS CASA

السكري - علاج الآلام

Circoncision des Enfants

DR. BOUSTANE ZAKIA

ختانة الأطفال

Echographie - ECG

BLOC L - N°8 Dar Lamane

الفحص بالصدري - تخطيط القلب

Tél : 0522 62 70 69

Hay Mohammadi - Casa

الهاتف : 0522 62 70 69

Tél : 05 22 60 80 71



091183491

Casablanca, le:

03/01/23

الدار البيضاء، في:

BOUHAL Yalika

5660



Diprotone

19,95



En 1ij fl

Thol sul 100

enj lec.

Banlijin



506 ->



Prin B Ron

Docteur Jamil El Hayaoui
11/11/2011
Signature : Dr. Lamane M.
Email : doc.jamil@hotmail.fr
Tél : 0522 62 70 69
0661 16 16 30

دارالبيضاء، بلوک 2، شقه 1، الطابق الأول (أمام صيدلية الغردوس) الحي المحمدی - الدار البيضاء
Dar Lamane M, Bloc 2, Appt 4, 1st Etage (en face Pharmacie Paradis) Hay Mohammadi - Casablanca

في حالة الاستعجال: 0661 16 16 30 e-mail : doc.jamil@hotmail.fr

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie
Bétaméthasone

Distribué par MSD Maroc
AMM 74/19 DMP/21/NRQ
P.P.V: 56.60 DH



Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01. Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'alcool benzylique,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours,

medicament NE DOIT GENE^{RE} En association avec des médicaments pou...
...es médicaments et DIPROSTENE

Baralgin® M 500 mg

Métramizole sodique 1 H2O

Comprimé pelliculé

SANOFI

« Médicament soumis à prescription médicale »

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous remarquez des effets indésirables, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Cela s'applique également à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. Qu'est-ce que Baralgin M comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé
Baralgin M comprimé pelliculé est un médicament de la famille des pyrazolones qui calme la douleur et fait baisser la fièvre.

Baralgin M comprimé pelliculé est utilisé dans les cas suivants : • douleur vive et aiguë suite à un traumatisme ou à une intervention chirurgicale, • douleur abdominale de type spasmotique (colique), • douleur d'origine cancéreuse, • autre douleur vive, aiguë ou chronique pour laquelle aucun autre traitement n'est envisageable, • fièvre élevée ne répondant pas aux autres traitements.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Baralgin M comprimé pelliculé

Baralgin M comprimé pelliculé ne doit pas être utilisé dans les cas suivants : • allergie au méttramizole sodique ou à d'autre pyrazolones (par ex. phénazone, propophénazine) ou aux pyrazolidines (par ex. phénylbutazone, oxyphenbutazone) ; ceci concerne également les patients qui ont déjà réagi après utilisation de ces substances par une forte chute de certains globules blancs (agranulocytose), • allergie à l'un des autres constituants du médicament énumérés à la rubrique 6, • intolérance connue aux anti-douleurs (syndrome d'asthme provoqué par les anti-douleurs ou intolérance aux anti-douleurs à type d'urticaire ou d'œdème de Quincke) ; ceci s'applique aux patients qui réagissent par un rétrécissement spasmotique des voies respiratoires inférieures (bronchospasme) ou par des réactions d'hypersensibilité telles que démangeaisons, rhume ou gonflement (urticaire, rhinite, œdème de Quincke) aux anti-douleurs tels que les salicylés, le paracétamol, le diclofénac, l'ibuprofène, l'indométhacine ou le naproxène, • dysfonctionnement de la moelle osseuse, après un traitement cytostatique par exemple (médicaments contre le cancer), • troubles de la formation des cellules sanguines (maladies du système hématopoïétique), • déficit congénital en glucose-6-phosphate-déshydrogénase (maladie héréditaire qui présente un risque de destruction des globules rouges), • porphyrie hépatique aiguë intermittente (maladie héréditaire qui provoque un défaut de la formation de l'hémoglobine), • dernier trimestre de grossesse, • allaitement, • enfants de moins de 10 ans.

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Baralgin M comprimé pelliculé.

Baralgin M comprimé pelliculé contient un dérivé de la pyrazolone, le méttramizole. Cette substance présente un risque de choc (défaillance circulatoire soudaine) et d'agranulocytose (maladie grave due à une chute importante du nombre de certains globules blancs), événements rares mais potentiellement fatals.

En cas d'hypersensibilité (réactions anaphylactoïdes) à Baralgin M comprimé pelliculé, il existe aussi un risque particulièrement élevé de réactions du même type à d'autres anti-douleurs.

En cas de réactions allergiques ou d'apparition d'autres mécanismes de défense induits par le système immunitaire (agranulocytose par exemple) lors de la prise de Baralgin M comprimé pelliculé, il existe aussi un risque important de réactions de même type aux autres pyrazolones ou pyrazolidines (substances chimiquement apparentées).

En cas d'apparition de signes d'agranulocytose, de pancytopenie ou de thrombopénie, arrêter **immédiatement** votre traitement avec Baralgin M comprimé pelliculé et consulter un médecin rapidement (voir rubrique 4).

«Quels sont les effets indésirables éventuels ?».

Réactions allergiques sévères (réactions anaphylactoïdes ou anaphylactiques)

En présence de l'¹ ci-après, le risque de réaction allergique à Baralgin M comprimé pelliculé est élevé.

• Intolérance aux médicaments par des signes de Quincke) ; (syndrome des anti-douleurs

• Baralgin M comprimé pelliculé

• Difficultés respiratoires

bronchiales (asthme)

concomitante de la région nasale et des sinus (rhinosinusite) ou de poypes du nez, • Urticaire chronique, • Allergie aux colorants (tels que tartrazine) ou aux conservateurs (benzoate par exemple), • Intolérance à l'alcool : même la prise de petites doses d'alcool entraîne des étournements, un lassissement et une forte rougeur au visage. Ce type d'intolérance à l'alcool peut être le signe d'une intolérance non diagnostiquée induite par les anti-douleurs (voir rubrique 2).

Baralgin M comprimé pelliculé ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

En présence d'un risque accru de réactions d'hypersensibilité, Baralgin M comprimé pelliculé ne doit être utilisé qu'après avoir soigneusement pesé les risques possibles par rapport aux bénéfices attendus. Si Baralgin M comprimé pelliculé est administré dans un tel cas, le patient sera étroitement surveillé et le matériel d'urgence devra être disponible.

Un choc anaphylactique peut survenir en particulier chez les patients sensibles (voir rubrique 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »). La prudence s'impose donc tout particulièrement en cas d'utilisation chez les patients atteints d'asthme ou de prédisposition aux réactions d'hypersensibilité (atopie).

Réactions cutanées sévères

Des cas de réactions cutanées potentiellement fatales (syndrome de Stevens-Johnson, nécrose épidermique toxique) ont été rapportés lors de l'utilisation de méttramizole sodique. Si une éruption cutanée se développe, souvent avec formation de cloques, ou de lésions des muqueuses, le traitement par Baralgin M comprimé pelliculé doit être interrompu immédiatement. Dans ce cas, le traitement avec du méttramizole sodique ne doit plus jamais être repris (voir rubrique 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Chute de tension (réactions d'hypotension isolées)

Baralgin M comprimé pelliculé peut déclencher une chute de la tension artérielle (réaction d'hypotension isolée) (voir également rubrique 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Ce risque est majoré dans les cas suivants : • tension artérielle faible (hypotension préexistante), déshydratation importante, troubles circulatoires ou début de défaillance circulatoire (infarctus du myocarde ou blessures graves par exemple), • forte fièvre.

Par conséquent, la nécessité d'un traitement par Baralgin M doit être soigneusement évaluée et une surveillance étroite sera mise en place. Des mesures préventives (stabilisation de la circulation sanguine par exemple) seront également prises si nécessaire pour diminuer le risque de chute de tension.

Si une diminution de la pression artérielle doit impérativement être évitée (par exemple en cas de maladie coronarienne sévère ou de rétrécissement entravant la circulation sanguine dans les vaisseaux irriguant le cerveau, c'est-à-dire de sténose importante), Baralgin M comprimé pelliculé ne doit être utilisé que sous surveillance étroite de la fonction circulatoire.

Patients présentant une diminution de la fonction rénale ou hépatique

Si votre fonction rénale ou hépatique est diminuée, Baralgin M comprimé pelliculé ne doit être utilisé qu'après une évaluation rigoureuse du rapport bénéfice/risque et avec les mesures de précaution qui s'imposent (voir rubrique 3. « Insuffisance rénale ou hépatique »).

Sujets âgés

L'élimination des composés issus de la transformation de Baralgin M dans l'organisme (métabolites) peut être ralenti chez les personnes âgées (voir rubrique 3. « Patients âgés »).

Nourrissons et enfants

Les nourrissons de moins de 3 mois ou de moins de 5 kg ne doivent pas recevoir de méttramizole car il n'existe pas de données scientifiques sur l'utilisation du produit chez ces patients.

Autres médicaments et Baralgin M comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/avez, avec

101
PER 30 2025
CP PEL 820

P.P.V : 17DH20

118000 06635



tères
t'prise
te par
ne de
rance
que 2.
nts de
nt de
ation

برنسبي-ب قوي^(١)

فيتامين ب١ . ب٦ . ب١٢ .
علبة من 30 قرص ملمس

الدواء لا يأخذ على معلومات هامة بالنسبة لك
قد المطلقة في هذه النشرة أو من طرف الطبيب أو الصيدلي
أو الصيدلي للمرنة من المعلومات
غير مكتوبة في هذه النشرة يرجى اختيار الطبيب أو الصيدلي
أو شفاعة

PPV 50 60 DM
LOT F702 PFK 06/25

comprimés enrobés

prise

6 118000 180234

- ٣ ما هي المكونات التي يجب مراعتها قبل تناول برينسبي-ب قوي
٤ كيف تتناول برينسبي-ب قوي
٥ ما هي الآثار الجانبية المقلقة؟
٦ كيف يجب حفظ برينسبي-ب قوي
٧ معلومات إضافية؟

٨ ما هو برينسبي-ب قوي؟ وفي أي حالة يمكن تناوله؟

الصلة الفلاحية:

الفيتامينات (A) الهايروجيني والتشيل الغذائي. (B6) (فيتامين A) (B1) (فيتامين B6) (فيتامين B12) (B03BA01) Code ATC

الوصفات العلاجية:

يوصف هذا الدواء الذهاب والغثيان والغثص بالنسبة للذئبة عن إتمان الكحول المزمن.

ملاع الأمعاء العصبية والعصبية والعصبية الخضراء

الوف.

٩ ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول برينسبي-ب قوي؟

الصلة العلاجية:

لا يجب استعمال هذا الدواء في حال مكونات هذا الدواء

فرط المسمايسة حال مكونات هذا الدواء

بالارتفاع مع ليغورون

غير ملحوظ

غير ملحوظ