

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.

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.

176392

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique
Cadre réservé à l'adhérent (e)		
Matricule : <u>1530</u>	Société : <u>RAM</u>	<input type="checkbox"/> Autre : <u>POTRAITOR</u>
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	
Nom & Prénom : <u>MARIANE HASSAN</u>		
Date de naissance : <u>15/05/1951</u>		
Adresse : <u>32 RUE J. B. VILLENEUVE MARAIS</u>		
Tél. : <u>0661 46 46 41</u> Total des frais engagés : <u>1285,20</u> Dhs		

Autorisation CNDP N° : AA-215/2019

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin :	
Date de consultation : _____	
Nom et prénom du malade : _____	
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie : <u>Prostate</u>	
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : <u>DIABETE</u>	
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 :

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
10/12/2018	GS			INP : 11111111111111111111111111111111
			400.00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Mr. BEANNIS ZIAD M. TACOUBEL MANSOUR Jacoub El Mansour	18/07/2023	385,20

ANALYSES - RADIographies

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement cancéreux, ainsi que le bilan de l'INR

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	DNP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CLINIQUE CASABLANCA
CLINIQUE MULTIDISCIPLINAIRE
Angle Rue Batinia et Rue 93 Quartier de la Famille
CASABLANCA

Reçu de caisse

N° : 2307181144541200 / 1 / 0

Médecin : DR. HALFYA AYOUB

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
230718113701SA-001	MANANE HASSAN	18/07/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
Chèque	AAA 1300012  Clinique Casablanca الدار البيضاء Angle Rue Batinia et Rue 93, Quartier La Famille Française, Derb Ghallef Mqarif, Casablanca MANANE HASSAN Tel: 0522 92 28 28 Fax: 0522 23 81 55 CAISSE	400,00
PAYANT	Total payé	400,00

QUATRE CENTS DIRHAMS

Reçu établi par : AZIZ

Casablanca, le

18/7/23.

ORDONNANCE

Nom : M'Hassan

Prénom : Flanane

23200

11

24.25 x 2

2

34.8?

1

~~23520~~

Angle rue Battini & rue 931 Quartier de la Gare
05 22 92 28 28 ☎ 06 61 67 78 14 ☎ 05 22 13 81 55

Mme. BENNIS Zineb
PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR
65 Bd. Yacoub El Mansour
Casablanca

Mme. BENNIS
~~PHARMACIE YACOUB EL MANSOUR~~
65 Bd. Yacoub El Mansour
92550 Issy-les-Moulineaux

LOT 224675
EXP 10/24
PPV 490DH00

74,80

74.83
3/2013
Dr. Halfya A. Youb
Chirurgien Urologue et Sexologue
NPE : 071154196
NPE à bâties : 071184196
H. A. Youb

3) **106a flex** 106 Clinique
Coque à barre Casablanca
Angle Rue E. Bourguiba 106, Bld. La Far
Française, Bourguiba, Casablanca, Maroc
Tel: 0522 92 28 27 Fax: 0522 23 81 55

Angle rue Battania & rue 93. Quartier de la Famille française Derb Challet Casablanca
05 22 92 28 28 □ 06 61 67 79 14 □ 05 20 07 81 55 □ contact@classefrancaise.com

يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع ويمكن أن يسبب اضطرابات ملئن خفيف، إسهال).

جانبية المحتملة

حصد كزانزال

0. محنتى العلبة ومعلومات أخرى

أدوية أخرى وكزانزال

أعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالياً أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ أي دواء آخر.
لابنفي أخذ هذا الدواء بالاشتراك مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج
• التهاب الكبد الوبائي سي (مثل أوميتابسيفير وبارتابيريفير) (راجع فقرة «لا تأخذ
كزانزال أبداً»).

يجب عليك تفادي أخذ هذا الدواء بالاشتراك مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج
• ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبرازوسين
وأورينيديل)،

• فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبطات البروتياز بالاشتراك مع رينونافير
أو كوبيسينات)،

• التهاب الكبد الوبائي سي (مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريفير)،
• بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً: إيتراكونازول، بوزاكونازول)،
• متلازمة كوشينغ (عندما ينتحج الجسم كمية كبيرة من الكورتيزول)، كيتوكونازول
الذي يؤخذ عن طريق الفم،
• بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلارايروميسين، إيرثروميسين، تيليثروميسين)،
• الكتاب، مثل نيفازوردون (راجع فقرة «تحذيرات واحتياطات»).

الحمل والإرضاع والخصوبة
لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الألات.

يجب عليك الحذر إذا كنت تقود سيارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن
يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوار أو إحساس بالتعب
أو اضطرابات بصرية خاصة عند بداية العلاج.

يحتوي كزانزال على زيت الخروع.

1. ما هو كزانزال وما هي دواعي استعماله

يحتوي كزانزال على الأنفوزوسين. ينتمي هذا الدواء إلى فئة الأدوية المسماة حاصرات ألفا. لهذا الدواء مفعول على المثانة وعلى الإحليل (المسالك الولية) والبروستات.

يُستعمل كزانزال لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات الحميد):
• لتخفيف صعوبات التبول،
• أو بالاشتراك مع تصريف البول بواسطة قنطرة في مثانتك عند عدم القدرة على التبول.
يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزانزال

موانع الاستعمال

لا تأخذ كزانزال أبداً:

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد مادة الأنفوزوسين أو ضد أي مكون آخر من
مكونات هذا الدواء المذكورة في القسم 6.

• إذا كنت تعاني من نقص الضغط الشرياني القيامي (هو هبوط مفاجئ في
ضغط الدم يحصل عندما تتفق، ويمكن أن يترافق مع دوار و/أو توشك).

• إذا كنت تعاني من مرض خطير في الكبد (فشل الكبد) أو من مرض خطير في
الكلى (الفشل الكلوي الحاد).

• ضد الأدوية المستعملة لعلاج التهاب الكبد الوبائي سي (مثل
ريغفير)، راجع فقرة «أدوية أخرى وكزانزال».

الصيدلي قبل أخذ كزانزال.

علم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (ب خاصة



DIFAL®

Diclofénac sodique 50 mg
Boîte de 30 comprimés

P.P.V. : 44,20 DH



6 118000 190349

DIFAL®

Diclofénac sodique 50 mg
Boîte de 30 comprimés

P.P.V. : 44,20 DH



6 118000 190349

Veuillez contacter ces numéros :

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la renseigner.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez le moindre doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIFAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIFAL® ?
3. COMMENT PRENDRE DIFAL® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIFAL® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE DIFAL®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le diclofénac est un composé non stéroïden possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, "agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines".

Indications thérapeutiques :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

Elles sont limitées à :

Enfants : Suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant > 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans) :

• Rhumatismes inflammatoires infantiles.

Adulte et enfant à partir de 15 ans : Comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg :

• Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Flesigner-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique ;
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires (épaves douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies sévères.

Comprimés à 25 mg et à 50 mg :

• Traitement des dysménorrhées essentielles, après bilan étiologique.

Solution injectable à 75 mg/3 ml :

• Traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIFAL® ?

L'utilisation de DIFAL® est contre-indiquée dans les cas suivants :

- DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;

- Enfants de moins de 6 mois pour les formes : Comprimé 25 mg, 50 mg, Suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

- Enfant de moins de 16 kg, en raison du dosage inadapté de ce médicament (suppositoire à 25 mg).

- Enfant de moins de 35 kg, en raison du dosage inadapté de ce médicament (comprimés à 50 mg).

- Enfants de moins de 15 ans pour les formes : Suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS.

- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;

- Grossesse : dès le Séminois mois ;

- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;

- Insuffisance rénale sévère ;

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;

- Ulcère gastrique ou duodénal évolué ;

- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires, en raison de réaction de hypersensibilité croisée ;

- Antécédents récents de rectites ou de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;

- Contre-indication liée à la voie intramusculaire (solution injectable à 75 mg/3 ml) ou parentérale (troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours) ;

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

Même si gardé à l'abri, l'utilisation concomitante de DIFAL avec d'autres AINS, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2 (COX-2), doit être évitée.

Sujets asthmatiques : Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et/ou à une polyposis nasale, ont un risque de manifestation allergique, lors de la prise d'acide acétylsalicylique et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

Sujets âgés : Les sujets âgés présentent un risque accru d'effets indésirables aux AINS, en particulier d'hémorragie gastro-intestinale et de perforations pouvant être fatales.

Effets gastro-intestinaux : Des hémorragies, ulcérations ou perforations gastro-intestinales parfois fatales, ont été rapportées avec tous les AINS incluant le diclofénac, n'importe quel moment du traitement, sans qu'il y ait eu nécessairement de signe d'alerte ou d'antécédents d'effets indésirables gastro-intestinaux graves.

Le risque d'hémorragie, d'ulcération ou de perforation gastro-intestinale augmente avec la dose utilisée chez les patients présentant des antécédents d'ulcère, en particulier en cas de complication à type d'hémorragie ou de perforation. Chez ces patients, le traitement doit être débuté à la posologie la plus faible possible. Un traitement protecteur de la muqueuse (par exemple misoprostol ou inhibiteur de la pompe à protons) doit être envisagé pour ces patients, comme pour les patients nécessitant un traitement par de faibles doses d'acide acétylsalicylique ou traités par d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque gastro-intestinal.

En cas d'apparition d'hémorragie ou d'ulcération survenant chez un patient recevant DIFAL®, le traitement doit être arrêté.

Effets cardiovasculaires et cérébrovasculaires : Les patients présentant des facteurs de risque significatifs d'insuffisance cardiaque et/ou hypertension, hyperlipidémie, diabète sucré, tabagisme) ne doivent pas être traités par le diclofénac qu'après une prise en compte attentive de ces facteurs.

Les risques cardiovasculaires associés à la prise du diclofénac pouvant augmenter avec la dose et la durée d'exposition, la durée la plus courte possible et la dose la plus faible quotidienne efficace doivent être utilisées.

Effets cutanés : Des réactions cutanées graves, dont certaines d'évolution fatale, incluant des dermatites exfoliatives, des syndromes de Stevens-Johnson et des syndromes de Lyell ont été très rarement rapportées lors de traitements par AINS. L'incidence de ces effets indésirables semble plus importante en début de traitement, le délai d'apparition se situant, dans la majorité des cas, pendant le premier mois de traitement. DIFAL® devra être arrêté dès l'apparition d'un rash cutané, de lésions des muqueuses ou de tout autre signe d'hypersensibilité.

Insuffisance rénale fonctionnelle : Les AINS incluant le diclofénac, en inhibant l'action vasodilatatrice des prostaglandines rénales, sont susceptibles de provoquer une insuffisance rénale fonctionnelle par diminution de la filtration glomérulaire. Cet effet indésirable est dose-dépendant.

Rétention hydrodose : Rétention hydrodose avec possibilité d'œdème, d'HTA ou de majoration d'HTA d'aggravation d'insuffisance cardiaque. Une surveillance clinique est nécessaire, dès le début de traitement en cas d'HTA ou d'insuffisance cardiaque. Une diminution de l'effet des antihypertenseurs est possible.

Hypertonie : Hypertonie favorisée par le diabète ou un traitement accompagnant par des médicaments hypotensifs. Une surveillance régulière de la kaliémie doit être effectuée dans ces circonstances.

Effet hépatique : Comme avec la plupart des AINS, on peut observer une augmentation du taux d'une ou plusieurs enzymes hépatiques. Interrrompre le traitement lors d'anomalies persistantes ou d'aggravation de la fonction hépatique, lors de signes cliniques d'hépatopathie ou d'autres manifestations

Précautions d'emploi :

Le diclofénac, comme tout médicament inhibiteur de la synthèse des cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut altérer la fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant.

Au cours de traitement prolongé, il est recommandé de contrôler la formule sanguine, les fonctions hépatique et rénale.

Comprimés gastro-résistants à 25 mg et à 50 mg : Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

DIFAL® 75mg injectable contient du propylène glycol et peut provoquer des réactions toxiques et des réactions allergiques chez les nourrissons et les enfants jusqu'à 3 ans.

DIFAL® 75mg injectable contient des symptômes semblables à ceux provoqués par l'alcool.

DIFAL® 75mg injectable contient du métabisulfite de sodium et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

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

Autres médicaments et DIFAL® : Prise ou utilisation d'autres médicaments. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions médicamenteuses déconseillées :

• Autres AINS : majoration du risque ulcéroneige et hémorragique digestif.

• Acide acétylsalicylique à des doses anti-inflammatoires (> 1 g par prise et/ou > 3 g par jour) ou à des doses antalgiques ou antipyrétiques (> 500 mg par prise et/ou > 3 g par jour) : majoration du risque ulcéroneige et hémorragique digestif.

• Anticoagulants oraux : augmentation du risque hémorragique de l'anticoagulant oral (agression de la muqueuse gastroduodénale par les AINS). Les AINS sont susceptibles de majorer les effets des anticoagulants, comme la warfarine.

• Héparines non fractionnées, héparines de bas poids moléculaires et apparentées (à doses curatives et/ou chez le sujet âgé) : augmentation du risque hémorragique.

• Lithium : augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium).

• Méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine : augmentation de la toxicité atopique et/ou hémorragique (diminution de la clairance rénale du méthotrexate par les anti-inflammatoires).

• Pémétrexed (chez les patients ayant une fonction rénale faible à modérée) : risque de majoration de la toxicité du pémétrexed.

Interactions médicamenteuses nécessitant des précautions d'emploi :

• Ciclosporine, tacrolimus : risque d'addition des effets néphrotoxiques, notamment chez le sujet âgé.

• Diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté).

• Méthotrexate, utilisé à des doses inférieures ou égales à 20 mg/semaine : augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate.

• Pémétrexed (chez les patients ayant une fonction rénale normale) : risque de