

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 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.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6602 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : SABBANE

Oman

A70413

Date de naissance : 22/03/1956

Adresse : Lot Haj Fateh n° 677 apt 3 oufia Casab

Tél. : 06.67.52.35.81 Total des frais engagés : 449.90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Asmae MEZIATI
Médecine Générale
274, Lotissement Haj Fateh
Lissasfa - Casablanca
Tél : 05 22 93 29 63

Date de consultation : 15/07/2023

Nom et prénom du malade : Boubake SABRAOUE Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : *Imbalance*

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : *02 AOUT 2023*

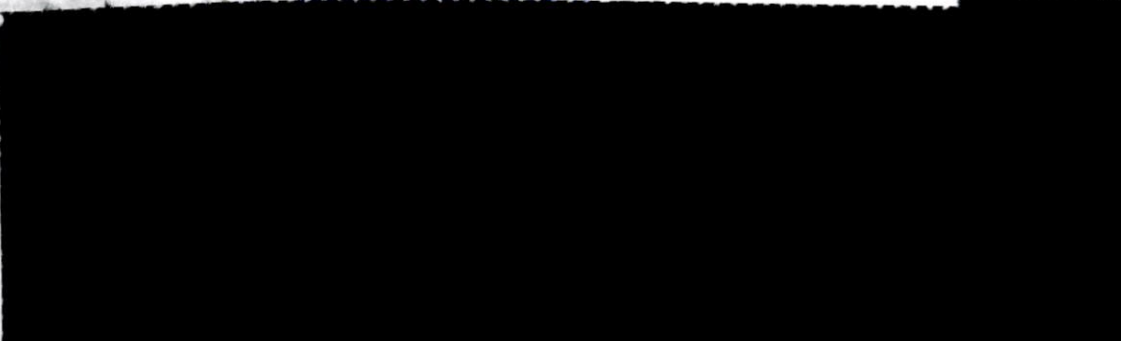
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : 24.07.2023

Signature de l'adhérent(e) :

MUPRAS



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature de Médecin attestant le paiement des Actes
15/06/2023	Ch		207,00	DI. ASHRAF MEZIATI Médecin - Médecin de Médecin 274, Lissasa - Casablanca Tél : 05 22 29 63 INPE : 091194779

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>STE PHARMACIE NANCY CASH & C'CA Loc. 102, Rue de la Gare, B.P. 2222 54200 Nancy</i>	15/06/23	249,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires

Docteur Asmae MEZIATI
Médecine Générale
Echographie

الدكتورة أسماء المزياتي
الطب العام
التخطيط بالصدى

Casablanca, le : 15/06/2023

7^{me} SABBANE Boulaq

① - Oxytöffex
04,00 Dhs 1/1



STE PHARMACIE HAMZA
CASABLANCA
Ladja, Najiatah Raa 6 N° 3
Casablanca Tél: 0522.93.10.28
Asmae M. Meziati

② - Melic inj
30.00 Dhs 1/1



α 60 p

③ - Doliprane 60
Dhs 1/1

Dr. Asmae MEZIATI
Médecine Haj Fateh
Lottissement Casablanca
Lissasfa 22.93.29.63
Tél: 0522.91.19.47.19
NPF:

α 80 p

④ - Prozel 20 mg/ml
1/1

α 14 p

274، مجموعة الحاج فاتح (قرب سوق الحاج فاتح) - ليساسفة

274, Lottissement Haj Fateh (prés du Marché Haj Fateh) - Lissasfa

الهاتف : 05.22.93.29.63 : Tél - المحمول : GSM : 06.61.62.22.61

Prazol® 20 mg

Veu
• Ga
• Si v
à voi
• Ce
d'aut
• Si l'
non i

PPV : 52DH80
PER : 03/25
LOT : L3553-2

COM

Prazol

Omépr

Excipients

mg
1 gélule



FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel $\geq 10 \text{ kg}$

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

• Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



Dolifen® 600 mg

Ibuprofène

comprimé

Veuillez lire attentivement l'intégrité de cette notice avant de la car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à 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 sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Qu'est-ce que DOLIFEN® 600 MG, comprimé pelliculé et dans DOLIFEN® 600 mg appartiennent à un groupe de médicaments à

toiles non stéroïdiens » ou AINS. DOLIFEN® 600 mg est utilisé pour :

• Le traitement symptomatique de la douleur et de l'inflammation articulaire (par ex. polyarthrite rhumatoïde) et les dégénérescences (par ex. arthrose).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dolifen® 600 mg?

Ne prenez jamais DOLIFEN® 600 mg comprimé pelliculé dans

Si vous êtes allergique à l'ibuprofène ou à l'un des autres ingrédients de ce médicament, si vous avez déjà présenté un essoufflement, un rhume, des gonflements ou une urticaire après la prise d'aspirine ou de médicaments similaires (AINS), si vous souffrez d'une insuffisance rénale sévère ; si vous présentez des troubles inexplicables de la forme ou de la couleur de vos urines, si vous présentez un saignement au niveau du cerveau ou un autre si vous avez déjà présenté un saignement ou une perforation de l'estomac ou de l'intestin, que vous prenez un traitement par AINS. Si vous avez déjà présenté des saignements de l'estomac/duodénal récurrents ou si vous en souffrez d'une déshydratation sévère, si vous êtes dans la grossesse ; si le patient est un enfant ou un adolescent âgé.

Avertissements et précautions : adressez-vous à votre médecin de prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène peuvent entraîner un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassez pas les recommandations.

Veuillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien si vous :

• Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une anémie, un accident ischémique transitoire « AIT » ;

• Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, un antécédent familial de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur ;

• Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé lupus) ou une maladie du tissu conjonctif ;

• Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (par ex. porphirie aiguë intermitteuse); présentez une altération du fonctionnement du foie ou des reins ; venez de subir une intervention chirurgicale majeure ; êtes sensible (allergique) à d'autres substances ; souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux ou de troubles respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques. Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme de crises d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement rapide (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

Patients âgés : chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents après l'utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux et une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le tube digestif, en particulier si vous êtes âgé(e), vous devez signaler tout symptôme abdominal inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), surtout si vous venez de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous recevez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticoïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou des antiplaquettaire.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement par Dolifen® 600 mg. Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant un antécédent de maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ces affections peuvent s'aggraver.

Réactions cutanées : pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules (par ex. dermatite exfoliative, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique toxique/syndrome de Lyell ; voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque de ces réactions pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement, la réaction apparaissant dans la majorité partie des cas, au cours du premier mois du traitement. Vous devez arrêter de prendre Dolifen® 600 mg dès les premiers signes d'éruption cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie (hypersensibilité). Il est conseillé d'éviter de prendre Dolifen® 600 mg en cas de variole.

Autres remarques : très rarement, des réactions d'hypersensibilité sévères (par ex. choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement dès les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® 600 mg et prévenez immédiatement votre médecin.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes sanguines. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être étroitement surveillés. En cas d'administration prolongée de Dolifen® 600 mg une surveillance régulière des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est requise.

Pendant le traitement par Dolifen® 600 mg, vous devez consulter/informer votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque d'insuffisance rénale est accru chez les patients déshydratés, les patients âgés et ceux sous diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

PPV 29 DH 10
PER 83 / 25
LOT M 937



DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé avec

Si vous consommez de l'alcool, vous êtes à

indésirables telle que des troubles gastro-

Grossesse, allaitement et fertilité :

Grossesse : informez votre médecin si vous prenez Dolifen® 600 mg, pendant les deux premiers mois de la grossesse. Nous vous prescrirons de l'ibuprofène que si nécessaire et à la dose la plus faible possible et la durée la plus courte possible.

Pendant les 3 derniers mois de la grossesse, car l'ibuprofène peut avoir un effet sur le cœur et les reins de votre bébé, n'importe quel médicament.

Allaitement : ce médicament passe dans le lait maternel pendant l'allaitement s'il est utilisé à la dose courante possible.

Fertilité : vous pouvez avoir plus de mal à concevoir si vous prenez Dolifen® 600 mg.

Veuillez à toujours prendre ce médicament comme prescrit par votre médecin ou pharmacien. Veuillez appeler votre pharmacien si vous avez des doutes. La dose doit être ajustée en fonction de la taille et du poids du patient.

Adultes : la dose recommandée est de 1 à 2 comprimés par jour.

Certains patients peuvent être maintenus sur une dose quotidienne plus élevée jusqu'à la maîtrise de la phase aiguë, à dépasser pas 2 400 mg en plusieurs prises.

Adolescents âgés de 15 à 17 ans : la dose quotidienne doit être diminuée à 20 à 40 mg/kg par jour (max 2 400 mg/jour).

La survenue d'effets secondaires peut être faible pendant la durée du traitement. Soulagement des symptômes (voir rubrique 4).

Populations particulières : Patients âgés : aucun ajustement posologique n'est nécessaire. Le profil d'effets secondaires, il est recommandé aux patients âgés.

Insuffisance rénale : aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour les patients présentant une altération légère à modérée.

Insuffisance hépatique : aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour les patients présentant une altération légère à modérée. Utilisation chez les enfants et les adolescents : Dolifen® 600 mg, comprimé pelliculé est recommandé pour les adolescents de moins de 15 ans.

Mode d'administration : voie orale, les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Il est recommandé aux patients de prendre Dolifen® 600 mg avec des aliments.

Durée du traitement : c'est le médecin qui décide de la durée du traitement. Dans les maladies rhumatismales, la prise peut être nécessaire.

Si vous avez pris plus de DOLIFEN® 400 mg, n'auriez pas dû, ou si des enfants ont pris

MYDOFLEX 150

Comprimés pelliculés
Tolpérisone HCl

Veuillez lire attentivement l'intégral notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir la relire.

Si vous avez toute autre question, si un doute, demandez plus d'information au médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un même en cas de symptômes identiques qui pourraient lui être nocifs.

Si l'un des effets indésirables suivants ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez au médecin ou à votre pharmacien.

1. DENOMINATION DU MÉDICAMENT

MYDOFLEX 150mg, boîte de 30 comprimés

2. Composition du médicament :

Composition :

TOPLERISONE (DCI).....

Excipients : Acide citrique anhydre, microcristalline PH102, eau purifiée, cellulose microcristalline PH112, colloïdale, Crospovidone, stéarate de magnésium, alcool polyvalent hydrolysé, dioxyde de titane, polyéthylène glycol.

3. Classe pharmaco thérapeutique

MYDOFLEX est un myorelaxant

4. Indications thérapeutiques

MYDOFLEX contient le principe actif tolpérisone qui est un décontracturant musculaire utilisé, sur prescription médicale, dans les spasmes musculaires, lors d'affections d'origine musculo-squelettique, de la colonne vertébrale et des grosses articulations. Il peut aussi être prescrit dans l'hypertension squelettique associée à une affection

5. Posologie et mode d'administration

Chez l'adulte la dose initiale est d'un comprimé pelliculé de MYDOFLEX 150 mg (soit une demi-comprimé) matin, midi et soir (soit une dose journalière de 450 mg).

30 Comprimés Pelliculés

Myorelaxant



Voie orale

GTIN: 06118001260850
LOT: 4019
MFG: 07 2022
EXP.: 07 2025
PPV: 940hs00



Le médecin peut prescrire une posologie un comprimé pelliculé à certaines personnes âgées, ou en association (insuffisance cardiaque). La prescription est souvent prolongée jusqu'à thérapeutique. La prescription suit un intervalle plus long que simple retard d'une prise de cas d'oubli complet d'une prise suivante.

EX 150 mg comprimés

antis : entraînant une faiblesse

FLEX EST INDISPENSABLE DE VOTRE MEDECIN OU DE

s ont montré que moins de 5% d'effets indésirables. Les effets indésirables sont les suivants :

éveil, paraesthesia

hypotension, le :

sèche, dyspepsie, nausée, douleur

on, brûlures d'estomac

on, urtication, éruption

, somnolence, douleur, autres effets secondaires, veuillez consulter votre pharmacien.

ciales et précautions particulières

5. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

MYDOFLEX 150 mg :

MYDOFLEX le médecin doit informer le patient des allergies liées à ce produit (voir rubrique 4). Si après la prise du médicament, des manifestations anomalies apparaissent (tremblements, tics, spasmes dans les mains, les pieds, apparition de rougeur de la face ou des muqueuses, nausées, signes pouvant faire penser à une affection), il doit arrêter et avertir immédiatement le médecin.

NE PAS HESITER A DEMANDER CONSEIL AU MEDECIN OU DE VOTRE

3 ampoules de 1,5 ml
Solutioн injectable

Mobic® 15 mg / 1,5 ml

يحفظ بعيدا عن مرأى و متناول الأطفال

أقرأ النشرة قبل الاستعمال

استعمال محلول فقط إذا كان واضحا و خاليا من الجسيمات.

محلول لاستعمال واحد. يجب التخلص من كل فارورة مفتوحة.

د 1,5 مل ج 1,5 مل

د 1,5 / د 1,5

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Lire la notice avant utilisation

Seule une solution limpide et exempte de particules doit être utilisée.

La solution est à usage unique. Toute ampoule entamée doit être éliminée.

6 118001 040131
MOBIC 15mg / 1,5ml (Meloxicam)

Boite de 3 ampoules injectables

BOTTU S.A.

PPV : 37 DH 00

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احترم الجرعات الموصوفة

11 2024

D 5 8 0 5 2

Exp : ٢٠٢٤/٥/٥

Lot n° : ٢٠٢٤

3 ampoules de 1,5 ml
Solutioн injectable

MOBIC® 15 mg / 1,5 ml

يحفظ بعيدا عن مرأى و متناول الأطفال
اقرأ النشرة قبل الاستعمال
استعمال محلول فقط إذا كان واضحا و خاليا
من الجسيمات.
محلول لاستعمال واحد. يجب التخلص من كل قارورة
مفتوحة.

د 1,5 مل ج 3
ج 3 مل د 1,5

د 1,5 / ج 3

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Lire la notice avant utilisation
Seule une solution limpide et exempte de
particules doit être utilisée.
La solution est à usage unique. Toute ampoule
entamée doit être éliminée.



6 118001 040131

MOBIC 15mg / 1,5ml
(Meloxicam)

Boite de 3 ampoules injectables

BOTTU S.A.

PPV : 37 DH 00

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احترم дозу الموصوفة

11 2024

D 5 8 0 5 2

Exp : 2024/05/25

Lot N° : 2024

Docteur Asmae MEZIATI

Médecine Générale

Echographie

الدكتورة أسماء المزياتي
الطب العام
التخطيط بالصدى

Casablanca, le : 27/07/2023

7^{me} Bourbre 828306 Met
pour une maladie le 15/06/2023
et le diagnostic pris également
lors d'un examen
et une perte de poids

Dr. Asmae MEZIATI
Médecine Générale
274, Lotissement Haj Fateh
Lissasfa - Casablanca
Tél : 05 22 93 29 63
05 22 93 29 63 - 091 19 67 779

274، مجموعة الحاج فاتح (قرب سوق الحاج فاتح) - ليساسفة
274, Lotissement Haj Fateh (près du Marché Haj Fateh) - Lissasfa
GSM : 06.61.62.22.61 - الهاتف : 05.22.93.29.63