

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.
- Les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur.

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 rééducation.
- 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 une fois par an.

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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 Alai Ben Abdelhak - 1er étage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Alai Ben Abdelhak - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tel : 05 22 20 45 45 (LQ) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

W21-848165

203867

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2761 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : TANANI BOU CHAIB
 Date de naissance : 01/01/55
 Adresse : COOP ECHABAB N°14 BERRCHID
 Tel : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : DR. NAJAT ATIDE
 Date de consultation : 03/04/2019
 Nom et prénom du malade : TANCHI Wfiam
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Autre :
 Nature de la maladie : Der moïose
 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 : 03/04/2019



Autorisation CNDF N° : A-A-215 / 2019

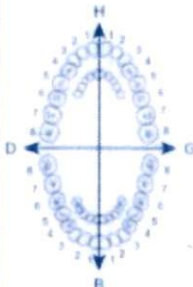
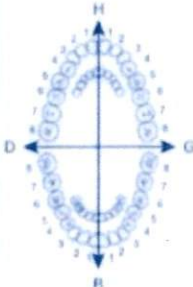
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX
					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES 	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> H 75733412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21411558 0000.000 G 00000000 11433663 B </div> </div>				
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				Montant des Honoraires

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

LOCAPRED® 0,1%

Désônide 0,1%
Crème Voie cutanée

Maphar
Bd Alkimiya N° 6, Ql.
Sidi Bernoussi, Casablanca
LOCAPRED CREME

15G

P.P.V : 15,30 DH



Veuillez lire attentivement l'intégral
ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à
personne d'autre.

Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes
symptômes que vous.

■ COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Désônide0,100 g
Excipients : stéarate de polyoxyéthylène glycol 600 (mono et diesters),
stéarate de polyoxyéthylène glycol 300, paraffine liquide légère,
glycérides polyglycosylés saturés, alcool cétylique, propylèneglycol,
parahydroxybenzoate de méthyle, acide sorbique, gallate de propyle, eau
purifiée. Pour 100 g de crème.

■ FORME PHARMACEUTIQUE :

Crème - Tube de 15 g

■ CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

DERMOCORTICOÏDE (D : Dermatologie).

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est un corticoïde local d'activité modérée.

Il est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de
contact, la dermatite atopique, mais votre médecin peut le prescrire

LOCATOP® 0,1 %

Désionide 0,1%

Crème Usage local

Maphar
Bd Alkima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
LOCATOP 0.1%
CREME T30G
P.P.V : 28,00 DH



■ **IDENTIFICATION DU MEL**

Dénomination : LOCATOP® C

Composition qualitative / composition quantitative :

Désionide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et
éther cétostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate
de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ **DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :**

Ce médicament est préconisé dans certaines
maladies de peau comme l'eczéma de contact, la
dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin
peut le prescrire dans d'autres cas.

■ **ATTENTION !**

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

Naureus®

0,5 mg/ml, solution buvable
5 mg, comprimé pelliculé

Desloratadine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NAUREUS® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NAUREUS® ?
3. Comment prendre NAUREUS® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NAUREUS® ?
6. Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique : antihistaminiques anti-H1 - code ATC : R06AX27

Qu'est-ce que NAUREUS® ?

NAUREUS® contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

Comment agit NAUREUS® ?

NAUREUS® est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

Quand NAUREUS® doit-il être utilisé ?

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé est indiqué chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus.

NAUREUS® soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foies ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

NAUREUS® est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NAUREUS® ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable.

Ne prenez jamais NAUREUS® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, ou à votre pharmacien avant de prendre NAUREUS® :

- Si vous présentez une maladie des reins.
- Si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de convulsions.

Enfants et adolescents

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Autres médicaments et NAUREUS®

Il n'y a pas d'interactions connues de NAUREUS® avec d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

NAUREUS® avec des aliments, des boissons et de l'alcool

NAUREUS® peut être pris pendant ou en dehors des repas. La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par NAUREUS®.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

La prise de NAUREUS® n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Fertilité
Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable contient du sorbitol, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

3. COMMENT PRENDRE NAUREUS® ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :

Enfants de 1 à 5 ans : prendre 2,5 ml de solution buvable une fois par jour.

Enfants de 6 à 11 ans : prendre 5 ml de solution buvable une fois par jour.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus : la dose recommandée est de 10 ml de solution buvable une fois par jour.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :

Adultes et adolescents de 12 ans et plus : La dose recommandée est de 1 comprimé une fois par jour avec de l'eau.

Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Avez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau. Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : Avez le comprimé en entier, au moment ou en dehors des repas.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre NAUREUS®.

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû : Prenez NAUREUS® uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NAUREUS®

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre NAUREUS®

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Depuis la commercialisation de la desloratadine, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez les adultes, les effets indésirables étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo. Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo. Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté.

Dans les essais cliniques avec la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Adultes

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Fatigue
- Sécheresse de la bouche
- Maux de tête

Depuis la commercialisation de la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Effets indésirables (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Réactions allergiques
- Battements du cœur
- Vomissements
- Vertige
- Douleur musculaire
- Agitation
- Éruption cutanée
- Douleur d'oreille
- Pesanteur
- Somnolence
- Hallucinations
- Inflammation du foie
- Battements du cœur irréguliers ou plus intenses
- Nausées
- Diarrhées
- Insomnie
- Convulsions
- Anomalies du bilan hépatique sanguin

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- Faiblesse inhabituelle
- Augmentation de la sensibilité de la peau au soleil, y compris en cas de soleil voilé, ainsi qu'au rayonnement ultraviolet (UV) par exemple aux lampes UV d'un solarium
- Modification du rythme des battements du cœur
- Coloration jaune de la peau et/ou des yeux
- Anomalie du comportement
- Aggravité
- Prise de poids, augmentation de l'appétit

Enfants

Fréquent chez les enfants âgés de moins de 2 ans : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- Diarrhée
- Fièvre
- Insomnie

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- Rythme lent des battements du cœur
- Modification du rythme des battements du cœur
- Anomalie du comportement
- Aggravité
- Prise de poids, augmentation de l'appétit

Déclaration des effets indésirables :

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER NAUREUS® ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Pas de précautions particulières de conservation.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : À conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Ce que contient NAUREUS® :

Substance active : Desloratadine

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :

Desloratadine.....0,5 mg

Excipients q.s.p.....1 ml

Excipient à effet notoire : Sorbitol

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :

Desloratadine.....5 mg

Excipients q.s.p.....1 comprimé pelliculé

Qu'est-ce que NAUREUS® et contenu de l'emballage extérieur ?

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Flacon de 60 ml

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : Boîte de 15 et boîte de 30

Conditions de délivrance : Liste II

Date de réalisation : Mars 2020

PHARMA 5

LABORATOIRES PHARMA 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Mar
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

2600 Loco tie p < <

nappe le soir — lesions
Couds + Cou.

— lipikar soir — AP A
nappe 2 a 3x ij

— Tolerance Control Arène
nappe 2x ij —
tout le voyage.

— sun simed soir SPT-50
12/ 2H si expiration soire

38100 — Nouveau cp
nappe le soir

— Xénère soir 2 / 1meels
nappe 3x ij

T: 8150

Dr. Nadat Attok
Spécialiste en Dermatologie
Vénérologie - Médecine Esthétique
Bd Mohamed Bouziane Ressouf - amaine
10m N°4 Ag. ALCA - 100000000 63
0528181818

صيدان
Pharmacie Mosque Riad
Dr. Ghani TAMIR
Boulevard Hay Riad Berrechide
Fix: 0522336822

Dr . Najat ATIDE

Diplômée de l'Université de Versailles
Dermato - Vénérologue
Maladies et Chirurgie de la peau
des cheveux et des Ongles
Maladies Sexuellement Transmissibles
Dermatologie Esthétique
Traitement au Laser



الدكتورة نجاة عتيد

خريجة جامعة فيرساي - فرنسا
إختصاصية في أمراض وجراحة الجلد
الأظافر، الشعر والأمراض التناسلية
طب التجميل
العلاج بالليزر

Pharmacie Mosquée Riad
Dr. Siham Zaimi
N: 1 - Mosquée Riad Hay Riad Berrechide
Fix : 0522336822

Casablanca, le : 20-03-24 : الدار البيضاء في :

TANANI WIAM

- Topicalyse huile lavante
pour toilette corporelle

- Bicarbonate de Nat A retenir
3 c/s / j dilués dans
eau de toilette

15,50 - Locopred 500
1 appl le soir - lésions
contours des yeux.

- Topicalyse d'Alpérol
1 appl 2x/j
le contour des yeux.

Bd. Mohamed Bouziane, Résidence Farhatine, Imm. N° 4, Appt. N° 4, 1er Etage
Sidi Othman, Casablanca (en face de la SGMB)

Tél : 05 22 37 12 19 - 06 59 65 00 63 - E-mail : najatatide01@yahoo.fr