

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.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-409224

ND: 317 94

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2572 Société : RAY

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : Veuve

Nom & Prénom : MOUKHRIF NASAT

Date de naissance : 30-06-59

Adresse :

Tél. : 065772 2141 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. ELARABI Redouane
Médecine Générale
141, Lot. Hadj Faren R.D.
N°2 El Oulfa Casablanca
Tél : 022 93 03 09

Cachet du médecin :

Date de consultation : 21/08/2020

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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) :

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
01/06/20			189.50	Dr. EL ARABI Redouane Médecine Générale 111, Lot. Hadj Radouane N°2 El Oulfa - Casablanca Tél: 0522 93 10 24
02/07/20			567.60	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
STE PHARMACIE HAMZA Lot. Hadj Radouane Rue 6 N° 3 Lot 64 Casablanca - Tél: 0522 93 10 24	01/06/20	189.50
	02/07/20	567.60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

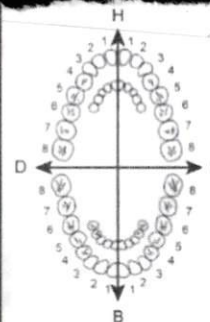
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

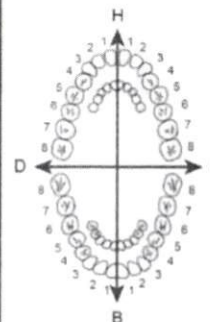
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H			
25533412	0000000	01433553	0000000
D			
0000000	0000000	0000000	11433553
B			

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

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

Dr. Redouane EL ARBI

Médecine Générale

Echographie

Electrocardiogramme

Petite Chirurgie - Circoncision

الدكتور رضوان العربي

الطب العام

الفحص بالصدى

تخطيط القلب

الجراحة الصغيرة - الختان

Casablanca, le : 01.06.2020 في: الدار البيضاء،

Mr. KHAIRIF NAJAT

56.60

1- Diprosteine (S)

1 INI x 1;

32.00

2- CLARTENOM (S)

1 cp 1

709.90

3- KALNABAZ (S)

1 cp 3i

21.00

189.50 4- IBRA (S)

1 ca 2;

Dr. Redouane EL ARBI
Médecin Agrégé de
Aut. N°: 1564
Tél: 05 22 93 03 09

كلارتيك®

لوراتادين

التقديم:

1 قرص - علبته من: 30 قرصا

32,00

A 14471

10 ملغ.....
قرص واحد.....

لوراتادين.....
سواغ كمية كافية ل.....
100 ملل.....

الخصائص:

لوراتادين مضاد للهستامين وخاص بالمستقبلين 1

دواعي الإستعمال:

- التهاب مخاطية الأنف الموسمي واللقاحي
 - التهاب مخاطية الأنف الغير الموسمي
 - بعض الامراض الجلدية الناتجة عن الحساسية (الشرى...)
- ## نواهي الإستعمال:

- فرط الحساسية للدواء
- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين
- التأثيرات الغير المرغوب فيها:
- اجتفاف الفم، عياء، نعاس والصداع حالات إستثنائية
- الإحتياطات عند الإستعمال:
- اللوراتادين تتجاوز الغشاء المشيمي وتصل إلى الحليب ويستحسن عدم إستعمالها أثناء:
- الحمل.
- الرضاعة.

لم يثبت لا عدم الضرر ولافعالية اللوراتادين عند الأطفال الذين لم يبلغ عمرهم سنتين.

المقادير وطريقة الإستعمال:

الأطفال من سنتين إلى 12 سنة:

ذوو الأوزان أكثر من 30 كلغ: 10 ملغ من كلارتيك® مرة في اليوم أي ملعقتين صغيرتين من الشراب.

ذوو الأوزان أقل من أويساوي 30 كلغ: 5 ملغ من كلارتيك® مرة في اليوم أي ملعقة صغيرة من الشراب.

للبالغين:

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحا أثناء الإفطار

نظرا لنقص المعطيات يتوخى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد يجب حفظ هذا الدواء بعيدا عن الرطوبة.

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie

Bétaméthasone

611 800115 013 7
 DIPROSTENE 1 Seringue
 P.P.V : 56,80 DH
 AMM 235DMP/21/NTT
 Distribué par MSD Maroc
 B.P. 136 Bouekoura

O



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.



Gouttes buvables
Voie orale

KALMAGAS®



Comprimé
Voie orale

FORME ET PRESENTATION

Comprimé, boîte de 10
Gouttes buvables, flacon de 10 ml

Lot: 190866

A consommer de
préférence avant le: 12/2024

PPC: 79,90 DH

KALMAGAS®

COMPOSITION :

- Comprimé: Charbon actif naturel de tourbe; Huiles essentielles de Menthe (*Mentha piperita*); Huiles essentielles de Fenouil (*Foeniculum vulgare*).
Cellulose, phosphate mono calcique, surcose, antiagglomérant: dioxyde de silicium, carbonate de calcium, amidon, gomme arabique, polyvinylpyrrolidone, magnésium stéarate, carboxyméthylcellulose.
- Gouttes buvables: extraits secs de Fenouil (*Foeniculum vulgare*), de Camomille (*Matricaria recutita*), de Carvi (*Carum carvi*), huile essentielle de Menthe (*Mentha piperita*) Eau déminéralisée, Glycérol, conservateur naturel: sorbate de potassium.

PROPRIETES :

- **KALMAGAS® comprimé** est un produit naturel à base de :
 - Charbon végétal (dérivé de la tourbe) à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
 - Huiles essentielles de Menthe et de Fenouil qui renforcent l'action du charbon végétal pour éliminer les gaz intestinaux et luttent contre les spasmes, procurant ainsi plus de confort intestinal.
- **KALMAGAS® gouttes buvables** associe des actifs naturels pour le confort intestinal:
 - Fenouil et Carvi reconnus pour éliminer les gaz intestinaux et les ballonnements.
 - Menthe poivrée et Camomille pour lutter contre les spasmes.

UTILISATIONS :

- **KALMAGAS® comprimé** est recommandé chez l'adulte en cas de ballonnement intestinal, de digestion difficile et de Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).
- **KALMAGAS® gouttes buvables**, à usage pédiatrique est recommandé chez le nourrisson et l'enfant en cas de coliques, de ballonnement ou de crampes abdominales.

CONSEILS D'UTILISATION :

- **KALMAGAS® comprimé:**
 - 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les principaux repas.
 - Il est recommandé de prendre **KALMAGAS®** comprimé à distance des médicaments.
- **KALMAGAS® gouttes buvables:**
 - de 0 à 6 mois : 5 à 10 gouttes 1 fois par jour.
 - de 6 à 12 mois : 10 à 15 gouttes 1 fois par jour.
 - de 1 à 3 ans : 15 à 20 gouttes 1 fois par jour.
 - de 3 à 12 ans : 20 à 30 gouttes 1 fois par jour.

Les doses peuvent être augmentées en toute sécurité selon les besoins.

- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research Italie

Importé au Maroc par THERAPHARM

Autorisation ministère de santé n°: DA 20150606090 DMP/21RQv2 - DA 20131305138 DMP/21v1

Autorisation sanitaire ONSSA n°: ES.5.230.16

Pharmalife
RESEARCH

Pharmalife Research srl - Fabriqué en Italie

Librax®

Pour le traitement des symptômes de tension psychique.

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-1-méthyl-5-phényl-1H-1,2,4-benzodiazépine 1,1-dioxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucide

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium agissent sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine à action anxiolytique et myorelaxante. Son emploi est indiqué dans les troubles fonctionnels de manière causale ou secondaire survenant. Le bromure de clidinium est un antispasmodique qui agit sur la musculature lisse et inhibe l'activité cholinergique. Il permet une action à la fois centrale et périphérique. Lors de troubles fonctionnels survenant au cours de la vie, urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne des troubles végétatifs.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est absorbé en majeure partie sous forme inchangée. La concentration maximale est atteinte en moyenne 1 à 2 heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution est de 10 à 15 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines est de 90%. Le chlordiazépoxide inchangé ainsi que le desméthylchlordiazépoxide actif, traversent rapidement les barrières hématocéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylchlorazépam. Le démoxépam et le desméthylchlorazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

LOT:20005 PER:01/2023
PPU: 21,00 DH

Fabriquée sous licence Meda
par les laboratoires Steripharma
Z.I Lina N° 347 Sidi Maârouf - Casablanca
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

Librax®

Chlordiazépoxide
+ Bromure de Clidinium

5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés