

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.

Biologie 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.

Maladie chronique :

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0046496

33926

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000 802 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Hajji Aicha V^{ie} Mohamed Bouazza

Date de naissance :

Adresse : Bloc 1 N° 204/1 Hayat El Hayat El Mohamed

Tél. : 06 02 66 6725 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

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
06/07/20	CHS	CS	250 Dh	
		CS	250 Dh	
12/07/20		CE		

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06/07/20	100710
	12/07/20	126.40

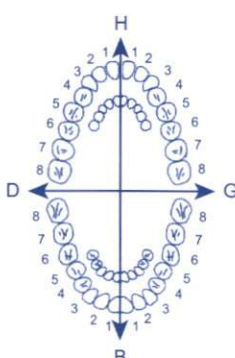
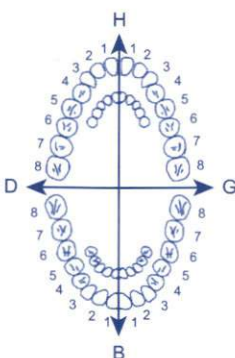
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				COEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				
	H 25533412 00000000 D H 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B 00000000 11433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	(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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				COEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION	
				FIN D'EXECUTION	

	H <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 5px;">25533412 00000000</td> <td style="border-left: 1px solid black; padding: 5px;"></td> <td style="padding: 5px;">21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: right;">D</td> <td style="border-left: 1px solid black; text-align: center;">G</td> <td></td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">00000000 35533411</td> <td style="border-left: 1px solid black; padding: 5px;"></td> <td style="padding: 5px;">00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td></td> <td style="border-left: 1px solid black; text-align: center;">B</td> <td></td> </tr> </table>	25533412 00000000		21433552 00000000	D	G		00000000 35533411		00000000 11433553		B		COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	25533412 00000000		21433552 00000000												
	D	G													
	00000000 35533411		00000000 11433553												
		B													
	(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 L'EXEC

Dr. BELAKSIR LAMYA

Rhumatologue

Maladies des os & articulations
Pathologies de la colonne vertébrale
Ostéoporose
Échographie ostéo-articulaire
biothérapie
Plasma riche en plaquettes

الدكتورة لمياء بلقصير

أخصائية أمراض الروماتيزم

العضام والمفاصل
أمراض العمود الفقري
هشاشة العضام
الفحص بالصدى المفاصل والأوتار
العلاج بالأدوية البيولوجية
التداوي بالدم



ORDONNANCE

Casablanca Le : 06/02/20

8210 1) Aspirine 100mg
2) Enzal 20 (S.V) 14 jours
3) Onoflon (S.V) 2000
4) Relicom (S.V) 3000
5) Roges 20 (S.V) 3000
6) Relicom (S.V) 3000
7) Relicom (S.V) 3000
8) Relicom (S.V) 3000
9) Relicom (S.V) 3000
10) Relicom (S.V) 3000
11) Relicom (S.V) 3000
12) Relicom (S.V) 3000
13) Relicom (S.V) 3000
14) Relicom (S.V) 3000
15) Relicom (S.V) 3000
16) Relicom (S.V) 3000
17) Relicom (S.V) 3000
18) Relicom (S.V) 3000
19) Relicom (S.V) 3000
20) Relicom (S.V) 3000
21) Relicom (S.V) 3000
22) Relicom (S.V) 3000
23) Relicom (S.V) 3000
24) Relicom (S.V) 3000
25) Relicom (S.V) 3000
26) Relicom (S.V) 3000
27) Relicom (S.V) 3000
28) Relicom (S.V) 3000
29) Relicom (S.V) 3000
30) Relicom (S.V) 3000
31) Relicom (S.V) 3000
32) Relicom (S.V) 3000
33) Relicom (S.V) 3000
34) Relicom (S.V) 3000
35) Relicom (S.V) 3000
36) Relicom (S.V) 3000
37) Relicom (S.V) 3000
38) Relicom (S.V) 3000
39) Relicom (S.V) 3000
40) Relicom (S.V) 3000
41) Relicom (S.V) 3000
42) Relicom (S.V) 3000
43) Relicom (S.V) 3000
44) Relicom (S.V) 3000
45) Relicom (S.V) 3000
46) Relicom (S.V) 3000
47) Relicom (S.V) 3000
48) Relicom (S.V) 3000
49) Relicom (S.V) 3000
50) Relicom (S.V) 3000
51) Relicom (S.V) 3000
52) Relicom (S.V) 3000
53) Relicom (S.V) 3000
54) Relicom (S.V) 3000
55) Relicom (S.V) 3000
56) Relicom (S.V) 3000
57) Relicom (S.V) 3000
58) Relicom (S.V) 3000
59) Relicom (S.V) 3000
60) Relicom (S.V) 3000
61) Relicom (S.V) 3000
62) Relicom (S.V) 3000
63) Relicom (S.V) 3000
64) Relicom (S.V) 3000
65) Relicom (S.V) 3000
66) Relicom (S.V) 3000
67) Relicom (S.V) 3000
68) Relicom (S.V) 3000
69) Relicom (S.V) 3000
70) Relicom (S.V) 3000
71) Relicom (S.V) 3000
72) Relicom (S.V) 3000
73) Relicom (S.V) 3000
74) Relicom (S.V) 3000
75) Relicom (S.V) 3000
76) Relicom (S.V) 3000
77) Relicom (S.V) 3000
78) Relicom (S.V) 3000
79) Relicom (S.V) 3000
80) Relicom (S.V) 3000
81) Relicom (S.V) 3000
82) Relicom (S.V) 3000
83) Relicom (S.V) 3000
84) Relicom (S.V) 3000
85) Relicom (S.V) 3000
86) Relicom (S.V) 3000
87) Relicom (S.V) 3000
88) Relicom (S.V) 3000
89) Relicom (S.V) 3000
90) Relicom (S.V) 3000
91) Relicom (S.V) 3000
92) Relicom (S.V) 3000
93) Relicom (S.V) 3000
94) Relicom (S.V) 3000
95) Relicom (S.V) 3000
96) Relicom (S.V) 3000
97) Relicom (S.V) 3000
98) Relicom (S.V) 3000
99) Relicom (S.V) 3000
100) Relicom (S.V) 3000



67

Brofweeze



11500

10pp

x 2 15 a session

100710

 **Dr. BELAKSIR LAMYA**
الدكتورة لأميا بالقصير
Rhumatologue
Centurie Al Hay Mohammed
Casablanca
N° 265 1er Etage - 62 66 72 Gsm. 0660 83 82 59
Tel. 0522 62 66 72



DUOFLEX 30 GELULES
LOT : 190004
PER : 30/09/2022
PRIX : 220 DH

DUOFLEX 30 GELULES
LOT : 190004
PER : 30/09/2022
PRIX : 220 DH

DUOFLEX 30 GELULES
LOT : 190004
PER : 30/09/2022
PRIX : 220 DH

Dr. BELAKSIR LAMYA

Rhumatologue

Maladies des os & articulations
Pathologies de la colonne vertébrale
Ostéoporose
Échographie ostéo-articulaire
biothérapie
Plasma riche en plaquettes



الدكتورة لمياء بلقصير

أخصائية أمراض الروماتيزم

العضام والمفاصل
أمراض العمود الفقري
هشاشة العضام
الفحص بالصدى المفاصل والأوتار
العلاج بالأدوية البيولوجية
التداوي بالدم

ORDONNANCE

Casablanca Le : 12/08/20

Dr. Haggi Arak
30.00x3

1) Dol nam 30.1

1/2 x 2 1/2

36.40

2) Kopro 20

1/2 le mt
126.40



x 1 mois



x 20j



N° 263, 1er étage, Bd. La Grande Ceinture (En face Kissariat Aziza) Al Hay Mohammadi - Casablanca

رقم: 263، الطابق الأول، شارع الحزام الكبير (أمام قيسارية عزيزة) الحي المحمدي - الدار البيضاء

Tél : 0522 62 86 72 - Email : Lamyabelaksir@gmail.com

PPV 330400
PER 02/23
LOT J489

30,00



Comprimé pelliculé, boîte de 2

lire ce médicament:

Prenez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne prenez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes. Ne prenez pas un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

37,50 mg
325,00 mg

Noyau: cellulose en poudre, amidon pré-gélatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Pelliculage: Opadry jaune, Cire de carnauba.

Liste des excipients à effet notoire : sans objet

Indications thérapeutiques :

DOLTRAM est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

DOLTRAM est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

DOLTRAM est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

Posologie :

Mode et voie d'administration.

Les comprimés sont destinés à la voie orale.

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

Durée du traitement.

Prenez toujours **DOLTRAM** en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'administration.

DOLTRAM ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM par jour.

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises:

- si vous avez plus de 75 ans; une maladie du rein; une maladie du foie.
- Il est conseillé de prendre **DOLTRAM** pour une durée la plus courte possible.

Contre-indications :

Ne prenez jamais **DOLTRAM**, comprimé pelliculé:

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple: éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de **DOLTRAM**;
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions);
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par **DOLTRAM**;
- si vous avez une maladie grave du foie;
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, **DOLTRAM**, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Très fréquents (plus de 1 patient sur 10):

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

Fréquents (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100):

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche,
- démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

Peu fréquents (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000):

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous urinez, réactions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillement au niveau des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, hallucinations, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine, gêne respiratoire.

Rares (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000):

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, perte de conscience transitoire (syncope). Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant uniquement du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant que vous prenez

DOLTRAM, comprimé pelliculé :

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce traitement.

PPV 310400
PER 02/23
LOT J489
30,00



Comprimé pelliculé, boîte de 2

Prenez ce médicament :

Prenez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne prenez jamais à quelq'un d'autre, même en cas de symptôme. Ne prenez pas un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

37,50 mg
325,00 mg

Ca
Les
Chlor
Paracé

Pour un comprimé : cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Noyau : cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray jaune, Cire de carnauba.

Liste des excipients à effet notoire : sans objet

Indications thérapeutiques :

DOLTRAM® est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

DOLTRAM® est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

DOLTRAM® est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

Posologie :

Mode et voie d'administration :

Les comprimés sont destinés à la voie orale. Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

Durée du traitement :

Prenez toujours DOLTRAM® en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'administration :

DOLTRAM® ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins ; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM® par jour.

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises :

- si vous avez plus de 75 ans ; une maladie du rein ; une maladie du foie.
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.

Contre-indications :

Ne prenez jamais DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple : éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de DOLTRAM®.
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions).
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DOLTRAM®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Tres Fréquents (plus de 1 patient sur 10) :

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

Fréquents (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100) :

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche, démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

Peu Fréquents (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000) :

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous urinez, réactions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillement au niveau des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, hallucinations, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine, gêne respiratoire.

Rares (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000) :

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, perte de conscience transitoire (syncope). Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant uniquement du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant que vous prenez DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.
- dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce traitement.

PPV 310400
PER 02/23
LOT J489
30,00



Comprimé pelliculé, boîte de 2

Prenez ce médicament :

Prenez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne prenez jamais à quelq'un d'autre, même en cas de symptôme. Ne prenez pas un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

37,50 mg
325,00 mg

Ca
Les
Chlor
Paracé

Pour un comprimé : cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Noyau : cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray jaune, Cire de carnauba.

Liste des excipients à effet notoire : sans objet

Indications thérapeutiques :

DOLTRAM® est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

DOLTRAM® est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

DOLTRAM® est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

Posologie :

Mode et voie d'administration :

Les comprimés sont destinés à la voie orale. Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

Durée du traitement :

Prenez toujours DOLTRAM® en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'administration :

DOLTRAM® ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins ; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM® par jour.

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises :

- si vous avez plus de 75 ans ; une maladie du rein ; une maladie du foie.
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.

Contre-indications :

Ne prenez jamais DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple : éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de DOLTRAM®.
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions).
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DOLTRAM®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Tres Fréquents (plus de 1 patient sur 10) :

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

Fréquents (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100) :

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche, démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

Peu Fréquents (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000) :

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous urinez, réactions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillement au niveau des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, hallucinations, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine, gêne respiratoire.

Rares (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000) :

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, perte de conscience transitoire (syncope). Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant uniquement du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant que vous prenez DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.
- dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce traitement.

PPV 310400
PER 02/23
LOT J489
30,00



Comprimé pelliculé, boîte de 2

Prenez ce médicament :

Prenez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne prenez jamais d'un autre, même en cas de symptôme. Ne prenez pas un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

37,50 mg
325,00 mg

Ca
Les
Chlor
Paracé

Pour un comprimé : cellulose en poudre, amidon pré-gélatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray jaune, Cire de carnauba.

Liste des excipients à effet notoire : sans objet

Indications thérapeutiques :

DOLTRAM® est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

DOLTRAM® est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

DOLTRAM® est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

Posologie :

Mode et voie d'administration :

Les comprimés sont destinés à la voie orale. Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

Durée du traitement :

Prenez toujours DOLTRAM® en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'administration :

DOLTRAM® ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins ; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM® par jour.

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises :

- si vous avez plus de 75 ans ; une maladie du rein ; une maladie du foie.
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.

Contre-indications :

Ne prenez jamais DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple : éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de DOLTRAM®.
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions).
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DOLTRAM®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Tres Fréquents (plus de 1 patient sur 10) :

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

Fréquents (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100) :

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche, démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

Peu Fréquents (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000) :

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous urinez, réactions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillement au niveau des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, hallucinations, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine, gêne respiratoire.

Rares (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000) :

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, perte de conscience transitoire (syncope). Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant uniquement du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant que vous prenez DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.
- dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce traitement.

KOPRED®

Prednisolone

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Le 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.

Il y a un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRESENTATION

KOPRED 5 mg comprimé effervescent. Boîte de 1 flacon contenant 30 comprimés effervescents.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent. Boîte de 1 flacon contenant 20 comprimés effervescents.

LOT : 7650
UT.AV : 01-23
PPY : 36DH40
SWAPHARM

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

Le médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contribuant leur apport alimentaire en sodium.

En cas de traitement prolongé, un apport en calcium et vitamine D vous sera prescrit.

KOPRED 5 mg comprimé effervescent contient 8 mg de sodium.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent contient 32 mg de sodium.

Le médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour).

Vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

ATTENTION AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE U THERAPIES ALTERNATIVES
sans objet.

ROSSERIE ET ALLAITEMENT

Le médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

SURDOSAGE

Sans objet.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, KOPRED comprimé effervescent est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants. Les plus fréquemment rencontrés sont :

- Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Apparition de bleus.
- Elevation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Troubles de l'humeur, excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- Syndrome de Cushing: une prise de corticostéroïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
- Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
- Arterites douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).
- D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
• Le 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice ?
1. Que est-ce qu'Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule ?
3. Comment prendre Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QU'EUZOL, microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Euzol, contient une substance appelée ésomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion d'acide au niveau de l'estomac.

Euzol en gélule est utilisé chez l'adulte dans le traitement des maladies suivantes :
• Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
• L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
• Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
• L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Euzol, 40 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :
• Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.
• Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
• Si vous avez des antécédents de reflux gastro-œsophagien.
• Si vous avez des antécédents de brûlures d'estomac.

Euzol, 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :
• Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
• L'ulcère de l'estomac ou du duodénum (intestin grêle) en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EUZOL, microgranules gastro-résistants en gélule ?
Ne prenez jamais Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule :
• Si vous êtes allergique à l'ésomeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
• Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, omeprazole).
• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).
• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
• Si vous prenez un médicament ou un autre médicament en même temps que Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
• Si vous avez des problèmes rénaux ou hépatiques graves.
• Si vous avez des problèmes cardiaques graves.
• Si vous avez des problèmes de sang.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Euzol, en gélule.

• Si vous avez des problèmes cardiaques graves.

Euzol peut masquer d'autres symptômes de votre maladie.
• Si vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
• Si vous avez des selles noires, teintes de sang.

Autres médicaments et Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament ou médicament en même temps que Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.

Autres médicaments et Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament ou médicament en même temps que Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.

Autres médicaments et Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament ou médicament en même temps que Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.

Autres médicaments et Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament ou médicament en même temps que Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.

Autres médicaments et Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament ou médicament en même temps que Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.

Autres médicaments et Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule :
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament ou médicament en même temps que Euzol, microgranules gastro-résistants en gélule.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.
Indésirable, comme une douleur dans vos articulations.

• Si vous avez des problèmes cardiaques graves.

Rhumatologue

Maladies des os & articulations
Pathologies de la colonne vertébrale
Ostéoporose
Échographie ostéo-articulaire
Biothérapie
Plasma riche en plaquettes



أخصائية أمراض الروماتيزم

العظام و المفاصل
أمراض العمود الفقري
هشاشة العظام
الفحص بالصدى المفاصل و الاوتار
العلاج بالأدوية البيولوجية
التداوي بالدم

ÉCHOGRAPHIE OSTEO ARTICULAIRE DU GENOU

- TQ RAS
- TP RAS
- Cul de sac s/s Quadricipital Spontaneément grosse m supple
- Trochlée fémorale annuellement en l'articulation fémorale e
Interne
- Ailerons rotuliens ✓
- Ménisque médial Remanié
- LCM refoulé
- Articulation F-T ostéolyse fémorale
- Patte d'oie ✓
- Ménisque latéral RAS
- LCL RAS
- Articulation T-F libre
- BIT ✓
- Creux poplité kyste poplite de 31,8 mm de Ø
- Autres

Conclusion :

synovite active en genou gonfle
ou kyste poplite de 31,8 mm de Ø



Rhumatologue

Maladies des os & articulations
Pathologies de la colonne vertébrale
Ostéoporose
Échographie ostéo-articulaire
Biothérapie
Plasma riche en plaquettes



أخصائية أمراض الروماتيزم

العظام و المفاصل
أمراض العمود الفقري
هشاشة العظام
الفحص بالصدى المفاصل و الوتار
العلاج بالأدوية البيولوجية
التداوي بالدم

Relevé des prestations

N° 0/0/00000547

Date 06/07/2020

Nom patient : MME HAJJI AICHA

Echographie osteo-articulaire

Genou dt : 0 DHS

Genou ghe : 250 dhs



Arrêtée la présente facture a la somme de : **250 DHS**

Total : Deux Cent cinquante dirhams

17 JUL 2020 11:13:16
06 JUL 2020 10:30

LCM

MN MED

ADRI DT

saote MyLab
HAJJI AICHA

Dr.LAMYA BELAKSIR

17 JUL 2020 11:13:19
06 JUL 2020 10:30



B F 12 MHZ V 76%
T 6 CM XV C
PRC 9-4-H PERS 5
POST 1

GR.GEL. LA523

D1 3.2 mm
D2 31.8 mm



CREUX POPLITE DT



TROCHLEE FEMORALE GHE