

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.

Prothèse :

- 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

- Déclaration : contact@mupras.com
- Prendre 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.

S : 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° P19- 063395
N° 34540

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1060

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED

Date de naissance : 01. 01. 1950

Adresse : HUY DOUMT 96. RUE 10. N° 41. 9/11

Tél : 06. 41. 61. 0834

Total des frais engagés : 734 DH

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23 / 07 / 2020

Nom et prénom du malade : CHAKH

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Hypertension

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 : Casablanca

Le : 24 / 07 / 2020

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
23/06/20		1	120	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DOUMENGE 22, Blvd Annahda N° 8 Rue 38 Groupe 7 Sidi Mouren Tél. 0522 22 22 22	23/06/20	514,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	23/06/20		2	X		4004
	23/06/20		4	X		6004

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 canaux, ainsi que le bilan de l'OD

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				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'E


Dr. BENADDOU IDRISSI
Moulay El Mehdi
Médecin Généraliste
Lot Nasr Allam 36 Médicine

Le: 23/07/2020

LMHUKI HUEL

ORDONNANCE

Gibo x 2

1) Diph  (x2)



58,50

2) Hyalmarq + 1250015



MOBIC 15mg / 1.5ml
(Meloxicam)
Boîte de 3 ampoules injectables

BOTTU S.A.

PPV: 37 DH 00

169,00

3) Dolacou 90p



136,50

4) Alyseu



514,20

PHARMACIE DOUMA S.A.R.L.
22, Bvd / Avenue
Hay Douma - Sidi Moumen
Tél: 0522 70 20 46



611 800115 013 7
DIPROSTONE 1 Seringue
P.P.V : 58,60 DH
AMM 235DMP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

Dr. BENADDOU IDRISSI
Moulay El Mehdi
Médecin Généraliste
Lot Nasr Allam 36 Médicine

DOLOCOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Comprimé pelliculé

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques; cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 60 mg

90mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 90 mg

120mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOLOCOX® 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOLOCOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLOCOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLOCOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLOCOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120mg, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë.

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

Mode d'administration :

Voie orale

Le ou les comprimés pelliculés DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, doivent être avalés en une prise par jour. DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Ne prenez jamais DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé

suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants

DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé,

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris les

inhibiteurs sélectifs de la COX-2,

- Ulcère de l'estomac évoluant ou soignement gastro-intestinal,

- Maladie grave du foie,

- Maladie grave des reins,

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et allaitement »).

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans,

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la colite,

- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident ischémique transitoire. L'etoricoxib pourrait aggraver l'angine de poitrine et d'accident vasculaire cérébral, et utilisé chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques.

- Hypertension artérielle non contrôlée par votre infirmière si vous n'êtes pas sûr que votre médecin a bien pris en compte ces points. Si vous avez consulté votre médecin au préalable.

Effets indésirables :

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé, provoque des effets indésirables, mais ils ne sont pas toujours graves.

Si vous présentez un de ces symptômes, consultez votre médecin.

DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé, provoque :

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, toux, crachats, fièvre, douleurs articulaires, chèvres,

- Coloration jaune de la peau et des yeux (troubles hépatiques),

- Douleur d'estomac importante ou permanente,

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, gonflement du visage, de la gorge, entraînant une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles est la suivante :

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10) :

Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100) :

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1000) :

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 10000) :

Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10000) :

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé :

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

Fréquents :

- Alvéolite; Gonflement des jambes et/ou des

- Etourdissements, maux de tête; Palpitations,

- Pression artérielle; Sifflements ou difficultés respiratoires;

- Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion;

- Inflammation de l'œsophage, ulcérations, saignements;

- Saignements évaluant le fonctionnement du foie; pseudo-grippal.

Peu fréquents :

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires;

- Nombre de globules rouges, diminution du nombre de plaquettes;

- Anxiété, dépression, diminution du discernement;

- N'existent pas, altération du goût, insomnie,

- Somnolence, vision trouble, irritation et rougeur

- Anomalie du rythme cardiaque, fréquence

- Sensation d'oppression, de pression ou de

- Chaleur, accident vasculaire cérébral,

- Artérielle, inflammation des vaisseaux sanguins;

- Ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, mal

- La bouche, ulcère de l'estomac, inflammation

- Grave et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome

- Gonflement du visage, éruption cutanée,

- Crampes/spasmes musculaires, douleur musculaire;

- Sang, modification des examens sanguins ou

- Troubles rénaux graves, douleur thoracique.

Peu fréquents pour DOLOCOX® 120mg :

- Voies respiratoires hautes, ulcérations de la

- Rares

- Angio-œdème (réaction allergique sévère qui

- Confusion, agitation; Problèmes hépatiques;

- Insuffisance hépatique, jaunissement de la

- Diminution du taux de sodium dans le sang,

- Fièvre (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

- Toux (survenant chez les patients âgés),

effets indésirables non mentionnés dans cette notice.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé :

- Vous avez des antécédents de saignement ou

- Vous êtes déshydraté(e).

PPV: 169DH00
PER: 12/23
LOT: 12852-2

ALYSE®

Prégabaline

25, 75, 150 et 300 mg. Boîte de 56 Gélules

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est la prégabaline. Chaque gélule contient 25 mg, 75 mg, 150 mg ou 300 mg de prégabaline.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (type 102), Amidon de Maïs, Talc, Stéarate de magnésium.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

Alyse appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Il est indiqué :

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales : Alyse® est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou le zona peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques. Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'élançement, de coup de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'endolorissement, de picotements, d'engourdissement, de pincements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

Épilepsie : Alyse® est utilisé pour traiter un type particulier d'épilepsie (crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte. Votre médecin vous prescrira Alyse® pour aider à traiter votre épilepsie lorsque votre traitement actuel ne permet pas de contrôler complètement vos crises. Vous devez prendre Alyse® en association à votre traitement actuel. Alyse® ne doit pas être utilisé seul, mais doit toujours être utilisé en association à un autre traitement.

Trouble Anxieux Généralisé : Alyse® est utilisé pour traiter les symptômes du TAG comportent une anxiété excessive. Le TAG peut également induire une agitation ou une irritabilité, d'être facilement fatigué, des difficultés à se concentrer, une tension musculaire ou des troubles du sommeil.

Lot

Per:

PPV: 136DH50

19 J 8 12

09 . 2021

(TAG). Les
contrôler. Le
sensation
bilité, une
de la vie

hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

FORMULE

Hydroxocobalamine base5000µg
pour une ampoule injectable de 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi de doses massives s'est révélé actif dans le traitement de la plupart des syndromes algiques sévères .

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies radiculaires, algies cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes algiques intenses.

POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours.
Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules
Voie parentérale I.M.

HYDROXOCOBALAMINE BASE

PPV 58DH50

EXP 04/2023
LOT 01009 1



Laboratoires **LAPROPHAN S.A.** 21, Rue des Oudaya - Casablanca

Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires **Anphar Rolland**

F47234P230380

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie
Bétaméthasone



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 À CONNAÎTRE 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
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

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermo

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie, dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme,
- 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,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.

X07101

12/2021

ATC : H02AB01.



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

0