

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Informations 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.

Educations :

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 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

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° M21- 0037303

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7595 Société : RAM 84243

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : VVE

Nom & Prénom : ELAIDI Keltoum

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 30 66 1281 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23 AOUT 2021

Nom et prénom du malade : ELAIDI Keltoum Age :

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

Nature de la maladie : Dyspepsie

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

23 AOUT 2021

Dr. MOUTAMID Omai
Médecin Généraliste
Echographe
Al Firdaous Groupe B1 Imm 11
Appt 1 El Oulfa - Casablanca
Tél: 05 22 93 41 31

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

23/08/21

146,40

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

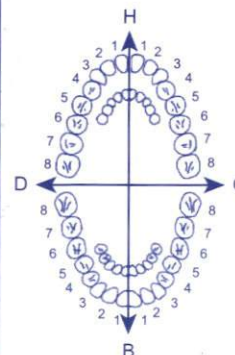
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
B		D	
00000000	00000000		
35533411	11433553		

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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. MOUTAMID Omar



الدكتور معتمد عمر

- Médecine générale
- Echographie
- Médecin agréé par le ministère de la Santé
- Visite Médicale
- Permis de conduire

- الطب العام
- الفحص بالصدى
- طبيب معتمد من طرف وزارة الصحة
- فحص طبي
- رخصة السياقة

Ordonnance

Casablanca, le البيضاء

23 MAI 2021

EC AID. Keltoun

1) Dhyne 18 x 3

AS

AS

2) Vagabond Sup

1 h

AS

3) Ippan 20mg

5779 Bektou 1sch + 3n

Dr. MOUTAMID Omar

Médecin Généraliste
Echographie

Résidences Al Firdaouss
Groupe B1 Imm. 11 Appt 1
El Oulfa - Casablanca
Tél : 05 22 93 41 31

إقامات الفردوس مجموعة B1
العمارة 11 الشقة رقم 1 الألف
الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 93 41 31

• Allergic reactions.

• Disorder of the heart rate fast or irregular heartbeats have been reported; if this is the case, you must immediately stop this treatment.

Reporting of possible side effects

If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This also applies to any side effect that is not mentioned in this leaflet.

7- WARNINGS AND PRECAUTIONS

Be careful with VOGALENE 0.1% oral solution bottle:

Warnings:

This medicine contains "sulfite" and may cause severe allergic reactions and difficulty breathing.

The use of this drug is not recommended in patients with fructose intolerance, glucose-galactose malabsorption syndrome or sucrose / isomaltase (rare hereditary diseases) deficiency.

This medicine contains methyl and propyl parahydroxybenzoate and may cause allergic reactions.

This medicine contains sodium. To be considered in patients controlling their sodium dietary intake.

This medicine contains ethanol. The use of this drug is dangerous in alcoholic subjects and should be taken into account in pregnant or breastfeeding women, children and high-risk groups such as hepatic insufficiency or epileptics.

Cautions:

In the elderly, hepatic and / or renal insufficiency, somnolence, vertigo may indicate overdose.

Taking this medicine is not recommended with alcoholic drinks or medications containing alcohol (see Interactions with other drugs).

This medicine contains sucrose: consider it in the daily ration in case of low sugar diet or diabetes.

This medicine contains sodium: consider this in people on a low salt diet strict.

IF IN DOUBT, DO NOT HESITATE TO ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE.

KEEP OUT OF THE REACH OF CHILDREN

8- INTERACTIONS

Interaction with other medicinal products

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including dopaminergic medicines (which may be used to treat symptoms of Parkinson's disease), or even alcohol because of the increase the sedative effect of their combination, or any other drug even if it is a drug obtained without a prescription.

Interactions with food and drinks:

Taking alcoholic beverages during treatment is not recommended.

Interactions with herbal products or alternative therapies.

Not applicable.

9. USE IN CASE PREGNANCY AND BREAST FEEDING

This medicine should be used with caution in pregnant or breastfeeding women.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

10. THE POSSIBLE EFFECTS OF TREATMENT ON THE ABILITY TO DRIVE OR USE CERTAIN MACHINES

Attention should be drawn to the risk of drowsiness, especially in drivers of vehicles and machines users.

11. SYMPTOMS AND WHAT TO DO IN CASE OF OVERDOSE

If you take more VOGALENE 0.1% drinkable solution than you should:

Consult immediately your doctor or pharmacist.

12. WHAT TO DO IN CASE OF OMISSION OF ONE OR MORE DOSES

If you forget to take VOGALENE 0.1% drinkable solution:

Do not take a double dose to make up for the dose you forgot to take.

13. MENTION, IF NECESSARY, OF A RISK OF WITHDRAWAL SYNDROME

Not applicable.

Conditions of regulation and delivery : Table C (List II).

Store away from light.

Keep out of reach and sight of children.

Do not use after the expiry date stated on the box.

This leaflet was last revised in: March 2018.

هذا ينطبق أيضا على أي آثار جانبية محتملة

رقة

بديعة وصعوبة في التنفس.
الذين يعانون من عدم قدرة احتمال الفركتوز، سوء
التأثر (مرض وراثي نادر).

كسبيروزات الهروجيل ويمكن أن يسبب تفاعلات

الذين يعانون الإدمان على الكحول وينبغي أن
الأشخاص المعرضون لخطر عالية مثل القصور

شخص الذين يتبعون نظاما غذائيا صارما قليل

مور بالتعاس أو الدوخة يشير إلى جرعة مفرطة.

بعض أخرى تحتوي على الكحول (انظر التفاعلات

حالة اتباع نظام غذائي منخفض في السكر أو

الأشخاص الذين يتبعون نظام غذائي مع قليل

أي أدوية أخرى. بما في ذلك أدوية الدوبامين

حتى الكحول بسبب زيادة التأثير المهدئ لرجها.

صفة طبية.

ضغاط. إذا كنت حاملا أو في رضاعة طبيعية.

كالي طبيبك أو الصيدلي للحصول على المشورة

استخدام بعض الآلات:

و بتشغيل الآلات، من احتمال حدوث نقص في

سرعة المحددة

أكثر مما يجب.

ت

فرقة.

با.

القطام

عليه في العلبة

نفس 2018.

رف:

2018 آذار البيضاء

41, R

Lot :
EXP :
PPV (DH):

28, 10





bedelix® 3g

Montmorillonite beidellitique
poudre pour suspension buvable en sachet

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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 BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?
3. Comment prendre BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?

LOT : 21C001
PER : 12 2025

Classe ph
ADSORB/

Ce médicament agit en protégeant les parois (muqueuses) de votre estomac et de votre intestin. Ce médicament est utilisé chez l'adulte en traitement symptomatique des manifestations fonctionnelles intestinales, c'est-à-dire pour traiter les symptômes liés à une maladie fonctionnelle du colon (maladie qui affecte le bon fonctionnement de l'intestin).

BEDELIX 3G
SACHETS B30

P.P.V : 57DH70



118000 010234



NS
NS

3C05

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?
Ne prenez jamais BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (la montmorillonite beidellitique) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'une maladie provoquant un rétrécissement de votre tube digestif.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet.

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Faites attention avec BEDELIX :

Si vous êtes sous dialyse, cela signifie que vos reins fonctionnent mal et ceux-ci auront des difficultés à éliminer l'hydroxyde d'aluminium contenu dans ce médicament. Dans ce cas, vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une période prolongée sans en parler à votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

Autres médicaments et BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet

Vous devez espacer la prise de BEDELIX et d'un autre médicament pour éviter de diminuer l'efficacité de l'autre traitement.

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

BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet avec des aliments et boissons

Vous devez prendre BEDELIX entre les repas ou un peu avant.

Grossesse et allaitement

BEDELIX n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant

إيسيسوم® 20 ملغ و 40 ملغ

كيسولات مقاومة لحموضة المعدة

علب من 14 و 28 كيسولة
إيزوميرازول

الدواء مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافا للتعليمات
يعرضك للخطر.

إنع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الإستعمال المنصوص عليها
وتعليمات الصيدلاني الذي صرفها لك.
إن الطبيب والصيدلاني هما الخبيران بالدواء وينفعه وضره.
لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.
إحفظ الدواء بعيدا عن متناول الاطفال .

التعريف بالدواء:

التركيب الكمي والنوعي:

في كل كيسولة

إيزوميرازول (التسمية الدولية الموحدة) على شكل إيزوميرازول
المغنيسيوم ثلاثي الهيدروجين 20 ملغ
أو 40 ملغ

السواغات المشتركة: ما يكفي لكيسولة واحدة.
سواغات ذات تأثير معروف: ساكاروز و مانيتول.

الصنف الصيدلي والعلاجي:

مانع لمخضة البروتون.

في أية حالة يستعمل هذا الدواء؟

كيسولة من 20 ملغ:

عند البالغين:

– إرجاع المعدة والمريء:

– علاج التهاب المريء التآكلي بسبب الإرجاع

– علاج الصaine والوقاية من إرجاع المعدة والمريء

– علاج أعراض إرجاع المعدة والمريء بالإشراك

مناسب للقضاء على هيليكوباكتر بيلوري وال

قرحة المعدة والمعي الإثنى عشر في حالة

هيليكوباكتر بيلوري.

– التام قرحة المعدة مصحوب بتناول مض

استرويدي

– الوقاية من قرحة المعدة مصحوب بتناول مضاد لالتهاب غير

استرويدي عند الأشخاص المعرضين لذلك.

– علاج متلازمة زولينجر إليسون

عند المراهقين الذين تتجاوز أعمارهم 12 سنة:

– علاج التهاب المريء التآكلي بسبب الإرجاع

– علاج أعراض إرجاع المعدة والمريء بالإشراك مع مضاد حيوي مناسب

للقضاء على هيليكوباكتر بيلوري والوقاية من معاودة قرحة المعدة

والمعي الإثنى عشر في حالة التعفن بسبب هيليكوباكتر بيلوري.

كيسولة من 40 ملغ:

عند البالغين:

– إرجاع المعدة والمريء: علاج التهاب المريء التآكلي بسبب الإرجاع

– علاج متلازمة زولينجر إليسون

عند المراهقين الذين تتجاوز أعمارهم 12 سنة:

– إرجاع المعدة والمريء: علاج التهاب المريء التآكلي بسبب الإرجاع

في أية حالة لا يجب استعمال هذا الدواء؟

– إذا كنتم تعانيون من حساسية (حساسية شديدة)

لايزوميرازول أو لإحدى باقي المكونات التي يحتوي عليها

إيسيسوم . كيسولات مقاومة للجهاز الهضمي.

– إذا كنتم تعانيون من حساسية لمانع آخر لمخضة البروتون.

– إذا كنتم تتناولون دواء يحتوي على نيليفانفير (يستعمل لعلاج

داء فقدان المناعة المكتسبة)

في حالة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال:

– إذا كنتم تعانيون من مشاكل حادة في الكبد

– إذا كنتم تعانيون من مشاكل حادة في الكلى

خذوا إلى الطبيب أو الصيدلي قبل وصف إيسيسوم . كيسولة.

يمكن أن يخفي إيسيسوم 20 ملغ و 40 ملغ . كيسولات مقاومة

لجهاز الهضمي أعراض أمراض أخرى.

إذا كنتم تتناولون إيسيسوم 20 ملغ و 40 ملغ . كيسولات

مقاومة لجهاز الهضمي . يجب إعلام الطبيب على الفور:

– في حالة فقدان الوزن بدون سبب أو مشاكل في البلع.

– إذا كنتم تعانيون من آلام في المعدة أو عسر الهضم.

– تقيؤون الأكل أو الدم

– إذا كان لون البراز أسود وبه دم

التفاعلات الدوائية وباقي التفاعلات:

إذا كنتم تتناولون أو تناولتم حديثا دواء آخر بما في ذلك الأدوية المحصل

عليها بدون وصفة طبية خذوا إلى الطبيب أو الصيدلي.

يمكن أن يتفاعل إيسيسوم 20 ملغ و 40 ملغ . كيسولات مقاومة

لجهاز الهضمي في حالة تناول الدواء التالي:

عند المكتسبة)

نالة تناول أحد الادوية

ناعة المكتسبة)

ل (المستعملين لعلاج

– سيتالوبرام ، إميرامين أو كلوميبرامين (المستعملين لعلاج

الاكتئاب)

– بازيزام (المستعمل لعلاج الفلق الصرع أو كمهدد للعضلات

– فنتيوان (المستعمل في حالة الصرع) إذا كنتم تتناولون

فنتيوان . من الضروري مراقبة الطبيب في بداية العلاج وتوقيه

العلاج إيسيسوم 20 ملغ و 40 ملغ . كيسولات.

– الأدوية المضادة للخطر لتخفيف الدم كوارفارين . حيث تك

مراقبة الطبيب ضرورية في بداية وتوقيه العلاج إيسيسوم

ملغ و 40 ملغ.

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes pour vous. Ce médicament est disponible sans ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser Doliprane 1000 mg, comprimé effervescent avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

La substance active est : paracétamol 1000 mg pour un comprimé effervescent sécable. Les autres composants sont : acide citrique anhydre, mannitol, saccharine sodique, laurylsulfate de sodium, povidone K90, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine, arôme orange.
Teneur en sodium : 408 mg par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERESCENT.

Contre-indications

Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERESCENT

Précautions particulières

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou de maladie rénale, consultez votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise prolongée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol, afin de ne pas dépasser la dose maximale.

Ne les associez pas, chapitre "Posologie".

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

