

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

tions 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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

ologie 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.

que :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

ducation :

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.

taire :

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.

adie 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 (84.963)

Actif

Pensionné(e)

Autre : VTC

Nom & Prénom : EL AIDAI Keltou

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 32 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 : EL AIDAI Keltou Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) : / /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVE 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		C 5120000		 Dr. MOUTAMID Omaïd Médecin Généraliste Echographie Armaouss Groupe B1 Imm 11 Sultfa - Casablanca 21

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE JAHIAJI 16, rue Al. Chabala Casablanca 30 25 Tel: 0524 93 30 25	23/08/21	146,40 

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MÉDICAUX

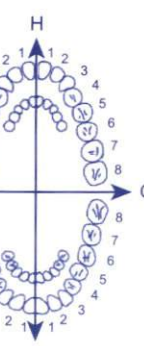
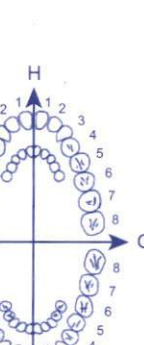
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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 canalaire, 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 25533412 00000000	G 21433552 00000000		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		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

- Medecine générale
- Echographie
- Medecin 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 AOUT 2021

EC 5101 - Keltaou

1) Diphnee 18-23
28,10 2) Vogabene 500 mg 1 h
3) Ippanni 20mg x 30 days
46,00 5) Beclatex 1 sach x 30.

Dr. MOUTAMID Omar

Médecin Généraliste

Echographie

Résidences Al Firdaouss Groupe B1 Imm 14
Groupe B1 Imm.11 Appt 1 Appt 1 El Oulfa - Casablanca

B1
Appt 1 El Oulfa - Casablanca
Tél: 05 22 93 41 31

إقامة الفردوس مجموعه B1
العمارة 11 الشقة رقم 1 الألفة

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 / isomaltose (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.

41, R

Lot :
EXP :
PPV (DH):

28, 10



هذا ينطبق أيضا على أي آثار جانبية محتملة

ديدة وعصوية في النفس.

الذين يعانون عدم قدرة احتمال الفركتوز، سوء

التناول (مرض دراشي نادر).

كسيبيزنتوز البروبيول و يمكن أن يسبب تفاعلات

الذين يعانون الإمسان على الكحول وينبغي أن

الأشخاص المعرضون لخطر عالية مثل المقصور

الأشخاص الذين يتبعون نظاماً غذائياً صارماً قبل

غير بالتعاس أو الموجة يشير إلى حرج مفرطة.

فية 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 الديوامين.

حتى الكحول بسبب زيادة التأثير المهدئ لزجاجها.

صفة طيبة.

ضفات، إذا كنت حاملاً أو في رضاعة طبيعية.

تالي طبيك أو الصيدلي للحصول على المشورة

استخدام بعض الالات، من احتمال حدوث نقص في

جرعة المحددة

و بتنشيل الالات، من احتمال حدوث نقص في

أكثر مما يجب.

ورقة.

بأي

نحوه

القطناء

على في العلبة

رس 2018

رقم :

الدار البيضاء

2011



bedelix® 3g

Montmorillonite beidellitique

poudre pour suspension buvable en sachet

Veuillez 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 ?

6. Contenu :
1 QU'EST-CE QUE
12 2025
QUEL
Classe ph.
ADSORB/
BEDELIX 3G
LOT : 21E001
PER : 12 2025
suspen
QUEL
P.P.V : 57DH70
118000 010234
3C05

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).

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

إيسبيوم® 20 ملخ و 40 ملخ

كبسولات مقاومة لمحضنة المعدة

علب من 7 أو 14 أو 28 كبسولة

إيزوميبرازول

الدواء مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافاً للتعليمات
يعرضك للخطر.

ابuy بعده وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها
وتعليمات الصيدلاني الذي صرفها لك.

إن الطبيب والصيدلاني هما الخبران بالدواء وبنفعه وضرره.
لأنقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.

لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.
احفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.

التعريف بالدواء:

التركيب الكيميائي والنوعية:

في كل كبسولة

إيزوميبرازول (السممية الدولية الموحدة) على شكل إيزوميبرازول
المغنيسيوم ثلاثي الهدرجة 20 ملخ
أو 40 ملخ

السواغات المشتركة: ما يكفي للكبسولة واحدة.

سواغات ذات تأثير معروف: ساكاروز و مانيتول.

الصنف الصيدلاني والعلاجي:
مائع لمحضنة البروتون.

في أي حالة يستعمل هذا الدواء؟

كبسولة من 20 ملخ:

عند البالغين:

- إرخاع المعدة والمرى: علاج التهاب المرى التاكلبي بسبب الارتجاع

- علاج الصابنة والوقاية من إرخاع المعدة والمرى

- علاج أعراض ارخاع المعدة والمرى بالإشراف

- مناسب للقضاء على هيليكوباكتر بيلوري وال

قرحة المعدة والمعوي الإنسي عشر في حالة

هيليكوباكتر بيلوري.

- التئام قرحة المعدة مصحوب بتناول ماء

استرودي

- الوقاية من قرحة المعدة مصحوب بتناول مضاد للالتهاب غير

استرودي عند الأشخاص المعرضين لذلك.

- علاج متلازمة زولينجير إيسليون

عند المراهقين الذين تتجاوز أعمارهم 12 سنة:

- علاج التهاب المرى التاكلبي بسبب الارتجاع

- علاج أعراض ارخاع المعدة والمرى بالإشراف مع مضاد حموضة المعدة

- للقضاء على هيليكوباكتر بيلوري والوقاية من معاودة قرحة المعدة

والمعوي الإنسي عشر في حالة التعفن بسبب هيليكوباكتر بيلوري.

كبسولة من 40 ملخ:

عند البالغين:

- إرخاع المعدة والمرى: علاج التهاب المرى التاكلبي بسبب الارتجاع

- علاج متلازمة زولينجير إيسليون

عند المراهقين الذين تتجاوز أعمارهم 12 سنة:

- إرخاع المعدة والمرى: علاج التهاب المرى التاكلبي بسبب الارتجاع

في أي حالة لا يجب استعمال هذا الدواء؟

- إذا كنتم تناولون من حساسية (حساسية شديدة)

إيزوميبرازول أو لإحدى باقي المكونات التي يحتوي عليها
إيسبيوم. كبسولات مقاومة للجهاز الهضمي.

- إذا كنتم تناولون من حساسية ملائج آخر لمحضنة البروتون.

- إذا كنتم تناولون دواء يحتوي على نيلفافير (يستعمل لعلاج

داء فقدان المناعة المكتسبة

في حالة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال:

- إذا كنتم تناولون من مشاكل حادة في الكبد

- إذا كنتم تناولون من مشاكل حادة في الكلى

خدثوا إلى الطبيب أو الصيدلي قبل وصف إيسبيوم. كبسولة.

يمكن أن يخفي إيسبيوم 20 ملخ و 40 ملخ. كبسولات مقاومة
للجهاز الهضمي أعراض أمراض أخرى.

إذا كنتم تناولون إيسبيوم 20 ملخ و 40 ملخ. كبسولات

مقاومة للجهاز الهضمي. يجب إعلام الطبيب على الفور:

- في حالة فقدان الوزن بدون سبب أو مشاكل في البول.

- إذا كنتم تناولون من ألام في المعدة أو عسر الهضم.

- تقيؤون الأكل أو الدم

- إذا كان لون البراز أسود و به دم

التفاعلات الدوائية وباقى التفاعلات:

إذا كنتم تناولون أو تناولتم حديثاً دواء آخر بما في ذلك الأدوية المخصصة

عليها بدون وصفة طبية خذثوا إلى الطبيب أو الصيدلي.

يمكن أن يتفاعل إيسبيوم 20 ملخ و 40 ملخ. كبسولات مقاومة

للجهاز الهضمي في حالة تناول الدواء التالي:

عنة المكتسبة)

عالة تناول أحد الأدوية

ناعنة المكتسبة)

ل (المستعملين لعلاج

- سينتالوبرام، إمبيرامين أو كلوميبرامين (المستعملين لعلاج
الاكتئاب)

- ديمبرام (المستعمل لعلاج القلق، الصرع أو كمهدئ للنحشات

- فنتيowan (المستعمل في حالة الصرع). إذا كنتم تناولو

فنبيتوان من الضروري مراقبة الطبيب في بداية العلاج وتوقفه
العلاج إيسبيوم 20 ملخ و 40 ملخ. كبسولات.

- الأدوية المضادة للتئثر لتخفيف الدم كوارفارين حيث تك

هارقية الطبيب ضرورية في بداية وتوقف العلاج إيسبيوم 20

ملخ و 40 ملخ.

46,00

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL

Veuillez 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 EFFERVESCENT 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, réflexes douloureux.

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 AYANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg. COMPRIME EFFERVESCENT.

Centre-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 EFFERVESCENT

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 la rate, ne pas prendre de paracétamol.

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par un enfant, consulter un médecin.

Ce médicament contient du paracétal afin de ne pas dépasser la dose.

PPV14D H60
PPER 07/124
44/60
L D T K 1969

itez immédiatement votre

inent. 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.

