

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

### 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.



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

## Déclaration de Maladie

N° W21-700349

109352

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0940 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : TOHRY Mohamed  
 Date de naissance : 1-1-1949  
 Adresse : extra tu dle  
 Tél. : 06 78 429449 Total des frais engagés : 52,40 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 : OULHAD AISSA

Le : 21/3/22

Signature de l'adhérent(e) :

### Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.


**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angie 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

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

# 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
				INP : <input type="text"/>

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20/03/2022	52.40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

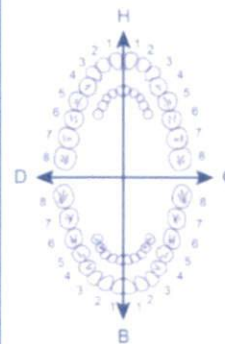
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

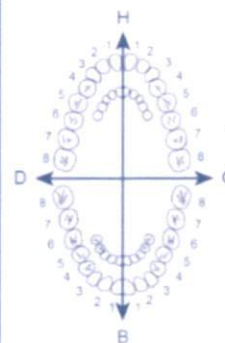
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# VOLET ADHERENT

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



# O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412		21433552
00000000		00000000
D		G
00000000		00000000
35533411		11433553
	B	

(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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'EXECUTION





C



LOT : 713  
PER : SEP 2024  
PPV : 32 DH 50

**ديبروزون<sup>®</sup> 0,05 %**  
**بيتميترون**

قرأوا هذه النشرة بعناية قبل البدء في تناول هذا الدواء لأنه يحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لكم احتفظوا بهذه النشرة ، قد تحتاجون إلى قراءتها مرة أخرى

إذا كانت لديكم أسئلة أخرى ، اطالبوا من طبيبك أو الصيدلي الحصول على مزيد من المعلومات

توصف هذا الدواء لكي لا تعطوه لأشخاص آخرين ، يمكن أن يكون ضارا لهم ، حتى إذا كانت علامات

إنما ظهرت لديهم أو تأثرت آثار جانبية، فيرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي. ويشمل هذا أي آثار جانبية محتملة

### طريقة وكيفية الاستعمال

يُستعمل هذا الدواء موضعياً على الجلد. يُنصح بوضع هذا المرمم في نقط متباعدة ، ثم يتم نشره مع التلييك قليلاً حتى يختفي بالكامل. اغسل يديك مباشرة بعد الاستعمال إلا إذا كنت تستعمل الكريم لعلاج البثور.

### ونتيجة الاستعمال

يُستعمل مرة إلى مرتين يوميًا حسب وصفة الطبيب.

### مدة العلاج

سيتم إيقاف العلاج بشكل تدريجي ، من خلال المباشرة في الاستعمالات و / أو استخدام كورتيكوستيرويد أقل قوة أو بجرعة أقل.

اتَّبِعْ بِدَقَّةٍ وَصْفَةَ الطَّبِيبِ وَلَا تُطِيلْ فِتْرَةَ الْعِلَاجِ.

في حالة استعمال أكثر مما يلزم من ديبروزون مرهم 0,05 %

اتبع بدقة طريقة استعمال ديبروزون مرهم 0,05 % التي وصفها لك الطبيب. إذا استعملت عن طريق الخطأ أكثر مما وصفه طبيبك من ديبروزون مرهم 0,05 %، لا تقلق ولكن حاول أن لا تكرر مرة أخرى. الاستخدام المفرط أو المطول للمستيرويدات القشرية قد يسبب فرط القشرة، بما في ذلك مرض كوشينغ.

**العلاج:** يوصى بعلاج مناسب للأعراض.

إذا نسبت استخدام بيروزون مرهم 0,05 %

لا تستخدم جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي نسيت تطبيقها.

إذا توقفت عن استخدام ليبروزون مرهم 0,05 %

بدون تقیدات

#### 4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

ككل الأدوية يمكن لهذا النواء أن يسبب تأثيرات غير مرغوب فيها حتى وإن كانت لا تحدث بالضرورة لدى كل الأشخاص .

في حالة الاستخدام لفترة طويلة ، هناك خطر الإصابة بترقق وهشاشة الجلد ، توسع الأوعية الدموية الصغيرة ، علامات التمدد ، ظهور حب الشباب.

تم الإبلاغ عن حالات فرط نمو الشعر، تصبغ، وعدوى فطرية، خاصة في حالة العلاج تحت ضمانة الاسداد. في الطبقات قد تحدث آثار جانبية أخرى، لا بد من عدم محذّر، موضح في النشرة.

علم، ماذا تحتوي هذه القشرة؟

1. ما هو ديبوزيون مرهم 0,05% وفيما يُستخدم؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ديبوزيون مرهم 0,05%؟
3. كيفية استعمال ديبوزيون مرهم 0,05%؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيفية تخزين ديبوزيون مرهم 0,05%؟
6. محتوى العلبة ومعلومات أخرى.

1. ما هو ديسرودون مرهم 0,05 % وفيما يستخدم ؟

الصنف الصيدلي العلاجي الستيرويدات القشرية الجلدية - رمز ATC: D07AC01

ليبروزون موجه للاستخدام الجلدي فقط.

هذا الدواء هو كورتيكوستيروئيد للإستعمال الموضعي ذو فعالية قوية.

يوصى به لعلاج بعض الأمراض الجلدية مثل التهاب الجلد التماسي و التهاب الجلد التأتبي (إكزيما) الصدفية ، لكن طبيبك قد يصفها في حالات أخرى.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ديبروزون مرهم 0,05 % ؟

لا تستخدم أبداً بغير وزن مرهم 0.05 % في الحالات التالية:

- إذا كانت لديك حساسية للمادة الفعالة أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء ، المذكورة في الفقرة 6 ،
- أفات مثقوقة ،
- حب الشباب ،
- الوردية ،
- الأمراض الجلدية المعدية ذات المنشأ الفطري (القوباء ، القوباء المنطقية ، جدري الماء ...) ،
- البكتيرية (على سبيل المثال: القوباء ...) ، الفطرية (بسبب الفطريات المجهرية) أو الطفيلية ،
- الاستعمال على الجفون.

إذا كان لديك شك، لا تتردد في استشارة طبيبك أو الصيدلاني

### التحذيرات واحتياطات الاستعمال:

تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي قبل استخدام ليبروزون مرهم 0,05 %.

يجب أن يستخدم هذا الدواء بناءً على نصيحة الطبيب:



# **IDOL® 100 mg** Boîte de 10 et 20 suppositoires D.C.I. : Indométacine

## **Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez des informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

## **Que contient cette notice :**

- 1. Qu'est-ce que IDOL® 100 mg, suppositoire et dans quel cas il est utilisé.
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IDOL® 100 mg, suppositoire ?
- 3. Comment prendre IDOL® 100 mg, suppositoire ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver IDOL® 100 mg, suppositoire ?
- 6. Informations supplémentaires.

## **QUE QUE IDOL® 100 mg, suppositoire ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

### **Classe pharmacothérapeutique : ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROÏDIEN.**

Code ATC : M01AB

### **Indications thérapeutiques :**

Elles sont limitées, chez l'adulte (plus de 15 ans), au :

- Traitement symptomatique au long cours :
  - Des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante.
  - De certaines arthroses invalidantes et douloureuses.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës de :
  - Rhumatismes articulaires (périarthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites).
  - Arthrites microcristallines.
  - Radiculalgies sévères.
  - Arthroses.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IDOL® 100 mg, suppositoire ?**

- Liste des informations nécessaires avant la prise de ce médicament :
- **Ne prenez jamais IDOL® 100 mg, suppositoire dans les cas suivants :**
  - Si, au cours de 3 mois de grossesse, vous avez eu (4 semaines d'aménorrhée) :
  - Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine).
  - Antécédent d'allergie à l'un des excipients.
  - Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS.
  - Ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant.
  - Hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours.
- Maladie grave du foie.
- Maladie grave du rein.
- Maladie grave du cœur.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Inflammation ou saignements récents du rectum (contre-indication liée à l'utilisation de la voie rectale).
- **Mise en garde et précaution d'emploi :**

## **Faites attention avec IDOL® 100 mg, suppositoire :**

### **Mises en garde spéciales :**

- Les médicaments tels que IDOL® 100 mg, suppositoire pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.
- Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.
- Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

### **AVANT LE TRAITEMENT -**

#### **PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN, EN CAS :**

- D'un antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une urticaire, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « Utilisez jamais IDOL® 100 mg, suppositoire »).
- De troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- D'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens, hémorragie intestinale, hémorragie digestive).
- De maladie du cœur, du foie ou du rein.
- De troubles psychiques, d'épilepsie, de maladie de Parkinson.
- De traitement par diurétiques ou d'intervention chirurgicale récente.

### **AU COURS DU TRAITEMENT, EN CAS :**

- De troubles de la vue (sensation de brouillard). PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN.
- De maux de tête persistants PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN.
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, urticaire, brusque gonflement du visage et du cou, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT IMMÉDIATEMENT.

## **SERVICE MEDICAL**

En présence de sang  
ou de traitement ET  
VICE MEDICAL

à une brûlure  
TRAITEMENT ET  
VICE MEDICAL

à votre fertilité.  
traitement, concevoir  
procréer ou chez  
en cours, veuillez en  
à IDOL® 100 mg,

des pharmacologiques

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

du médicament d'autres

En cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

• **Si vous oubliez de prendre IDOL® 100 mg, suppositoire :**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, IDOL® 100 mg, suppositoire est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les médicaments tels que IDOL® 100 mg, suppositoire pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

### **Peuvent survenir :**

- Des réactions allergiques :
- Cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil ;
- Respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire ;
- Générales, brusque gonflement du visage et du cou (syndrome de Quincke) ;
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps ;
- rarement, jaunisse.

**Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive voir rubrique « Mises en garde spéciales ».**

Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

### **Peuvent survenir également :**

- Des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation.
- Des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syncope, somnolence, insomnie, angoisse, convulsions.
- Des troubles psychiques : délires, hallucinations.
- Des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillements, difficultés d'élocution.

- Des troubles visuels : rarement, douleurs des orbites, vision trouble.

- Des troubles du fonctionnement des reins.

- Des troubles de l'audition : rarement, surdité.

- Des troubles cardiaques : rarement, hypotension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques.

- Une augmentation du nombre de crises convulsives chez les patients épileptiques ; une aggravation d'une maladie de Parkinson.

- Une chute des cheveux.

- Une douleur au niveau des seins ou une augmentation de leur volume ; des saignements vaginaux.

- Fièvre, transpiration, rougeur du visage, saignements de nez.

Dans tous les cas, avertir votre médecin.

Des troubles digestifs ou de perforation gastro-intestinales ont pu être observés.

• Ont été observées également des modifications des bilans sanguins (augmentation du taux de sucre ou de potassium, baisse du taux de globules blancs, globules rouges et des plaquettes), hépatites et rénal, pouvant être graves.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### **Déclarations des effets secondaires :**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre national de déclaration, Centre National de Pharmacovigilance. Site internet : [www.cnmv.mg](http://www.cnmv.mg). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## **5. COMMENT CONSERVER IDOL® 100 mg, suppositoire ?**

- Médicament à conserver dans son état original dans un endroit sec à température inférieure à 25°C.

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Ne pas utiliser IDOL® 100 mg, suppositoire après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blister. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## **6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

### **Que contient IDOL® 100 mg ?**

- La substance active est l'indométacine. Chaque suppositoire contient : Indométacine.....100,00 mg.

### **Les autres composants sont :**

Déclayés hémystéthiques solides.

### **Forme pharmaceutique et contenu :**

IDOL® 100 mg, se présente sous forme de suppositoire. Boîte de 10 et 20 suppositoires.

Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc : LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

201 - Lot 149 - Had Soualem -

Province de Berchidj - Algérie

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

2017

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A (liste I).