

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 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

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 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° M20- 0007153

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2464 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : DRISSI CHORFI Abdallah

Date de naissance : 1949

Adresse : Rue 52, maison n° 15, FRISVIA CASA

Tél. : 6664836489 Total des frais engagés : 1591,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02/08/2022

Nom et prénom du malade : EL KHAZZAR Laidia Age : 63ans

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

Nature de la maladie : Epilepsie + Myopathie

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 03/08/2022

Signature de l'adhérent(e) :

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
08/08/22				

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/08/22				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE DE LA FRATERNITE
Mme. MGHABBAR RAJA
Bd Abdellah Senhaji Hay Jawadih
Casablanca
Tél: 05 22 291 330

02/08/22

1591,70

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

A M

P C

I M

I V

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 :

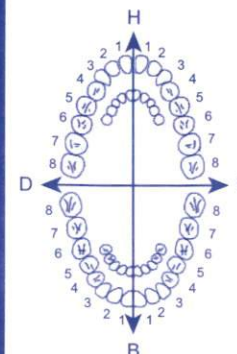
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



CCEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

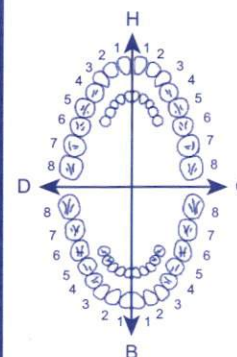
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
00000000	00000000		
35533411	11433553		

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



CCEFFICIENT 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

Docteur Nour Omar

الدكتور نور عمر

OMNIPRATICIEN

Diplôme Universitaire en Echographie Clinique.
Diplôme Universitaire Diététique Médicale et Nutrition.

Diplôme Universitaire en Diabétologie.

Faculté de Médecine Montpellier - FRANCE.

ELECTROCARDIOGRAMME

Médecine Générale

Casablanca, le : 02/08/2019 : الدار البيضاء، في :

453.20

Deipaki chourou (113.30x4)



HT
disus

A6.10 Tenuum 10mg (58.70x3)



20.40



Levothyrox 400 (6.80x3)

942.00

KEppac. 200

(314.00x3)

دكتور نور عمر نور
Docteur Omar Nour
Tél.: 0522 82 68 68 - 0520 01 01 07
Aut.: 19760
47, Rue El Garb Hay Laâyoun - Casablanca

PHARMACIE DE LA FRATERNITE
Mme. MOHABBAR RAJA
88, Bd Abdellah Senhaji Hay Jawadieh
Casablanca
Tél: 05 22 291 330

Tél. : 05 22 82 68 68 - 05 20 01 01 07

77, زقة الغرب حي العيون درب السلطان الفداء

77, Rue El Garb Hay Laâyoun (en Face Marché Jemeâa) - Casablanca

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dépakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplément
permettra l'identification rapide de nouvelles informations
la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet
indésirable que vous observez.

MISE EN GARDE

**DEPAKINE CHRONO PEUT NUIRE GRAVEMENT A L'ENFANT
NAITRE S'IL EST PRIS PENDANT LA GROSSESSE.**

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un
élevé de troubles graves du développement (intellect
moteur) et du comportement (jusqu'à 30 à 40 % des
de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une fille, une adolescente, une femme e
d'avoir des enfants :

- votre médecin spécialiste ne pourra pas vous pre
valproate, sauf en cas d'inefficacité ou d'intoléra
autres traitements ;
- si aucun autre traitement n'est possible, le valpro
sera prescrit et dispensé sous des conditions très str
programme de prévention de la grossesse ayant p
d'éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit et que vous êtes u
en âge d'avoir des enfants, vous devez notamment :

- utiliser au moins une méthode de contraception
sans interruption, pendant toute la durée de vot
traitement par Depakine Chrono. Votre médecin
cela avec vous mais vous devez également suivre
donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin
spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être
enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Dépakine Chrono sans que votre
médecin ne vous l'ait demandé; cela pourrait aggraver votre
maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information
patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins
qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté
dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. le qui ne serait
pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

**Veuillez lire attentivement 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, 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

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



6 118001 081073

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



6 118001 081073

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



6 118001 081073

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1-
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
DEPAKINE CHRONO 500MG CP PEL B30
P.P.V. : 113DH30



6 118001 081073

vous êtes capable d
prévention pour év
allaitement et ferti
femmes »).

- si vous êtes allergiq
ou à l'un des autres
mentionnés dans la
- si vous êtes allergiq
le valproate (divalpr
- si vous avez une ma
- si vous ou un memb
grave notamment li
- si vous souffrez d'un
foie),
- si vous avez un prob
mitochondrial (par
- si vous avez un trou
du cycle de l'urée (v
- si vous prenez en m
traiter la dépression

TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Comprimé pelliculé sécable

Veuillez lire attentivement 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, 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.

1. QU'EST-CE QUE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : BETA-BLOQUANT / SELECTIF, code ATC : C07AB03 : Système cardiovasculaire.

Ce médicament est un « bêta bloquant ». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire.

Il est préconisé dans les cas suivants :

- hypertension artérielle
- prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine
- après un infarctus du myocarde
- certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • asthme et broncho-pneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement), • insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement), • choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque), • bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque), • angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine), • maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire), • bradycardie importante (< 45-50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque), • phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques

dans leurs form
(excroissance c
substances pro
• hypotension (

• métabolique, •
(antécédent de

Avertissement

Adressez-vous

TENORMINE 1

Faites attentiv

pelliculé séca

Mises en gar

NE JAMAIS IN

SANS AVIS D.

Précautions

Prévenir le mé

insuffisance r

Raynaud).

Si vous deve

l'anesthésist

Autres méd

pelliculé sé

La prise de

(médicament

dans le traitem

(voir « Autres médicaments et TENORMINE 100 mg, comprimé

pelliculé sécable »).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

réemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y

compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre

grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance

médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours,

dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent

aussi chez l'enfant.

Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant

de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité

contient un principe actif pouvant induire une réaction positive

des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que l'utilisation de TENORMINE 100 mg,

comprimé pelliculé sécable ait une influence sur l'aptitude à

conduire des véhicules et à utiliser des machines. Toutefois, des

sensations vertigineuses ou de la fatigue peuvent survenir.

3. COMMENT PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé

pelliculé sécable ?

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'affection traitée ; elle

est aussi adaptée à chaque patient.

TENORMINE 100MG

CP PEL SEC B28

P.P.V : 58DH70



6 118000 011590

TENORMINE 100MG

CP PEL SEC B28

P.P.V : 58DH70



6 118000 011590

TENORMINE 100MG

CP PEL SEC B28

P.P.V : 58DH70



6 118000 011590

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

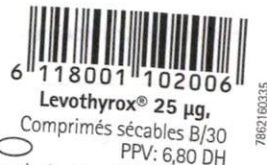


Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre importantes pour vous.

- 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. Certains effets indésirables pourraient ne pas être mentionnés dans cette notice. Voir rubrique 4.



et des informations



à tout effet

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

L'association de L (Levothyrox) et de la grossesse n'est pas iniquité au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un

Keppra

Keppra 250 mg comprimé pelliculé

Keppra 500 mg comprimé pelliculé

Lévétiracétam

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- 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 faire du mal même si les signes de leur maladie sont les mêmes que les vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci concerne aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir section 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Keppra
3. Comment prendre Keppra
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Keppra
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas est-il utilisé

Le lévétiracétam est un médicament antiépileptique (médicament utilisé pour traiter les crises d'épilepsie).

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 314,00 DH



GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 314,00 DH



GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 314,00 DH



des aliments, des boissons et de l'alcool

Prenez Keppra au cours ou en dehors des repas. Ne prenez pas de boissons alcoolisées pendant le traitement avec Keppra.

Laitement

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 de prendre ce médicament. Si, après évaluation, votre médecin considère que le traitement est justifié, le lévétiracétam pourra être utilisé au cours de la grossesse.

Ne cessez pas d'arrêter votre traitement sans en avoir discuté avec votre médecin.

La malformation congénitale pour l'enfant à naître ne peut être exclue.

Keppra n'est pas recommandé durant le traitement.

Précautions et utilisation de machines

Ne conduisez pas votre capacité à conduire ou à manipuler un véhicule, car il peut vous rendre somnolent. Cet effet peut être observé au début du traitement ou après augmentation de la dose.

Ne conduisez pas de machine tant qu'il n'a pas été établi que vos capacités pour de telles activités ne sont pas affectées.

3. Comment prendre Keppra

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Prenez le nombre de comprimés indiqué par votre médecin. Keppra doit être pris deux fois par jour, une fois le matin et une fois le soir, approximativement à la même heure chaque jour.

Monothérapie

Posologie chez l'adulte et l'adolescent (à partir de l'âge de 16 ans) :