

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.

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : *2464*

Société : *RAM*

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : *DR Issi Chorfi Abdellah*

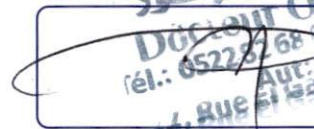
Date de naissance : *1949*

Adresse : *Rue 52, maison n° 15, Ifrane, CASA*

Tél. : *0664 89 64 89* Total des frais engagés : *1591,70* Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



INPE N°: 91115840

Date de consultation : *09/08/2022*

Nom et prénom du malade : *El KHAZZAR Laïda* Age : *63 ans*

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Epilepsie + 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*

Signature de l'adhérent(e) : *Laïda* Le : *09/08/2022*

MUPRAS *ACCUEIL* *ACCE*



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
09/08/2020			6	
08/08/2020				
07/08/2020				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p><i>PHARMACIE DE LA FRATERNITE</i> <i>Mme. MGHABBAR RAJA</i> <i>Bd Abdellah Senhaji Hay Jawadiet</i> <i>Casablanca</i> <i>Tél: 05 22 291 330</i></p>	<p><i>02/08/22</i></p>	<p><i>1591.70</i></p>

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
		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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 : 02/08/2029 الدار البيضاء، في :

453.20

Depakine dm 200 (13.30x4)

144

disy

176.10

Tenorm 100mg (58.70x3)

26.40

SV

Levo / lynn x 4,7g (6.80x3)

942.00

دكتور نور عمر نور
Docteur Omar Nour
élu: 0522826864 052001010
Aut: 10740
44, Rue El Garb Hay Laâyoune

1691.70

KEPPACE 200 (314.00)

PHARMACIE DE LA FRATERNITE

Mme. MOHABBAR RAJA

88, Bd Abdellah Semâji Hay Jawadieh

Casablanca

Tél: 05 22 291 330

Tél : 05 22 82 68 68 - 05 20 01 01 07

زنقة الغرب حي العيون درب السلطان الفداء 77

77, Rue El Garb Hay Laâyoune (en Face Marché Jemââa) - Casablanca

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dépakin® Chrono 500 mg,

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

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire permettra l'identification rapide de nouvelles informations sur 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 S'IL EST PRIS PENDANT LA GROSSETE.

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

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

- votre médecin spécialiste ne pourra pas vous prescrire de valproate, sauf en cas d'inefficacité ou d'intolérance à d'autres traitements ;
- si aucun autre traitement n'est possible, le valproate sera prescrit et dispensé sous des conditions très strictes d'un programme de prévention de la grossesse ayant pour objectif d'éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit et que vous êtes une femme et d'avoir des enfants, vous devez notamment :

- utiliser au moins une méthode de contraception sans interruption, pendant toute la durée de votre traitement par Dépakin Chrono. Votre médecin discutera cela avec vous mais vous devez également suivre les recommandations données 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 Dépakin 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. Ce 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

SANO

Comment prendre

les comprimés

de Dépakin Chrono

et les effets secondaires

de Dépakin Chrono

et les malformations

de la grossesse



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 sera 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 formes sévères)

- hypertension (métabolique, • antécédent de

Avertissement

Adressez-vous

TENORMINE 1

Faites attention

pelliculé sécable

Mises en garde

NE JAMAIS IN

SANS AVIS D

Précautions

Prévenir le mé

insuffisance ré

Raynaud).

Si vous deve

l'anesthésist

Autres médic

pelliculé sé

La prise de

(médicamen

dans le traitement de la sclérose

(voir « Autres médicaments et TENORMINE 100 mg, comprimé

pelliculé sécable »).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

récemment 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

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 peut être dangereux, 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. Il peut être dangereux, 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. Voir rubrique 4.

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



6 118001 102006
Levthyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335



6 118001 102006
Levthyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

des informations



6 118001 102006
Levthyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30

7862160335

à tout effet

L'association de Levthyrox et de l'hyperthyroïdie n'est pas recommandée 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 sous-rem

Notice : information du patient

Keppra

Keppra 250 mg comprimé pelliculé

Kepra 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 ..
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre ~~méde~~ ..
votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement
donnez pas à d'autres personnes. Il pourra
même si les signes de leur maladie sont
vôtres.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable
à votre ~~méde~~ .. ou à votre pharmacien. ..
aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas
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
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV: 314,00 DH
ID: 618961
6 118001 142590

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 314,00 DH
ID: 649150
6 118001 142590

es aliments, des boissons et de l'alcool
endre Keppra au cours ou en dehors des repas.
ne prenez pas de boissons alcoolisées pendant
avec Keppra.

Laitements

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

est pas recommandé durant le traitement.

icules et utilisation de machines

er votre capacité à conduire ou à manipuler une, car il peut vous rendre somnolent. Cet effet débute du traitement ou après augmentation

conduire ou utiliser de machine tant qu'il n'a pas établi que vos capacités pour de telles activités ne sont pas affectées.

3. Comment prendre Keppra

Veillez 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 gns) :

Resistencia usual: compresión entre 1000 y 2000 kg/mm² y tracción entre 100 y 200 kg/mm².