

# 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.

N° W21-711640

228926

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 47010

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BOUACHOJ Nohadet

Date de naissance : 01/01/1957

Adresse : 10, Rue EL FARABI Hay Yasmine

Tél. : 0663180294

Total des frais engagés : ..... Dhs

**Dr Omar HAJJI**

Oncologue Médical

Salaj3 Bd. La Grande Ceinture Ain Diab

Casa-Anfa - Tél : 0520 66 68 90/91/92

Fax : 0522 64 81 52 / 0522 79 75 94

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09/10/10

Nom et prénom du malade : BOUACHOJ Nohadet

Lien de parenté :

Lui-même

Comptoir

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 : Berrechid

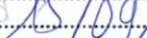
Signature de l'adhérent(e) :

Le : 09/10/10

## 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
15/8/2014	CR		Gel	INP : <input checked="" type="checkbox"/> Dr Omar HAJJI Oncologue Médical Saladj 3 Bd. La Grande Ceinture Ain-Diab

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	091071043 Montant de la Facture
   	   	   

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	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'ODDF

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

RADIOOTHERAPIE CONFORMATIONNELLE ET DOSIMETRIE 3D • RADIOTHERAPIE PAR MODULATION D'INTENSITE : IMRT • RAPID-ARC •  
RADIO-CHIRURGIE STEREOTAXIQUE • CURIETHERAPIE HAUT DEBIT • MEDECINE NUCLEAIRE • ONCOLOGIE MEDICALE • ONCO. HEMATOLOGIE  
GREFFE DE MOELLE OSSEUSE • RADILOGIE • CHIRURGIE CARCINOLOGIQUE • CHIRURGIE REPARATRICE ET ESTHETIQUE • SOINS INTENSIFS  
REANIMATION ET TRAITEMENT DE LA DOULEUR • SOINS PALLIATIFS • RADIOFREQUENCE • DEPISTAGE ET DIAGNOSTIC DES TUMEURS

15/8/20  
Dr. Béchir CHOUAIKHE  
307,00 DH  
30x(2) Lyrica® 75 mg  
- Vibramig® 75 mg  
T: 36,2,0

Dr. Omar HAJJI  
Oncologue Médical  
Salaj3 Bd. La Grande Ceinture Ain Diab  
Casa-Anfa - Tél : 0520 66 68 90/91/92  
Fax : 0522 64 81 52 / 0522 79 75 94  
091071043

Lyrica® 75 mg - 56 gélules  
P.R.V : 307,00 DH  
6 118001 170678

# DOLTRAM®

37,5 mg/325 mg

Tramadol/Paracétamol

Comprimé pelliculé, boîte de 20

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques; cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Les substances actives sont:

Chlorhydrate de tramadol ..... 37,50 mg  
Paracétamol ..... 325,00 mg

Pour un comprimé pelliculé:

Novau: cellulose en poudre, amidon prégalatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Pelliculage: Opadry jaune, Cire de carnauba.

Liste des excipients à effet notable : sans objet

## Indications thérapeutiques :

DOLTRAM® est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

DOLTRAM® est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

DOLTRAM® est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

## Posologie :

### Mode et voie d'administration.

Les comprimés sont destinés à la voie orale.

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mordus.

### Durée du traitement.

Prenez toujours DOLTRAM® en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Fréquence d'administration.

DOLTRAM® ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

**Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM® par jour.**

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises:

- si vous avez plus de 75 ans; une maladie du rein; une maladie du foie.

Il est conseillé de prendre DOLTRAM® pour une durée la plus courte possible.

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DOLTRAM®, comprimé pelliculé:

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple: éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de DOLTRAM®.
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.

• si vous avez une maladie grave du foie,

• si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

## Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, DOLTRAM®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

**Très Fréquents** (plus de 1 patient sur 10):

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

**Fréquents** (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100):

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche,

• démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,

• confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur.

**Peu Fréquents** (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000):

• augmentation de la pression artérielle, troubles de la circulation sanguine (éruptions, urticaire par exemple), picotement

des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, sueurs, maux de tête, tremblements, confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur.

**Rares** (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000):

• convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, transitoire (syncope), diminution du taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez des patients traités par DOLTRAM®:

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

30,00  
100  
00/25  
LOT L.1957



# DOLTRAM®

37,5 mg/325 mg

Tramadol/Paracétamol

Comprimé pelliculé, boîte de 20

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques; cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Les substances actives sont:

Chlorhydrate de tramadol ..... 37,50 mg  
Paracétamol ..... 325,00 mg

Pour un comprimé pelliculé:

Novau: cellulose en poudre, amidon prégalatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Pelliculage: Opadry jaune, Cire de carnauba.

Liste des excipients à effet notable : sans objet

## Indications thérapeutiques :

DOLTRAM® est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

DOLTRAM® est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

DOLTRAM® est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

## Posologie :

### Mode et voie d'administration.

Les comprimés sont destinés à la voie orale.

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mordus.

### Durée du traitement.

Prenez toujours DOLTRAM® en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Fréquence d'administration.

DOLTRAM® ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

**Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM® par jour.**

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises:

- si vous avez plus de 75 ans; une maladie du rein; une maladie du foie.

Il est conseillé de prendre DOLTRAM® pour une durée la plus courte possible.

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DOLTRAM®, comprimé pelliculé:

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple: éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de DOLTRAM®.
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM®.

• si vous avez une maladie grave du foie,

• si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

## Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, DOLTRAM®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

**Très Fréquents** (plus de 1 patient sur 10):

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

**Fréquents** (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100):

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche,

• démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,

• confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur.

**Peu Fréquents** (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000):

• augmentation de la pression artérielle, troubles de la circulation sanguine (éruptions, urticaire par exemple), picotement

des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, sueurs, maux de tête, tremblements, confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur.

**Rares** (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000):

• convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, transitoire (syncope), diminution du taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez des patients traités par DOLTRAM®:

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

• sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après une modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'un état de mal connu.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et dans le cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la force.

Si vous avez des effets indésirables, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

30,00  
100  
00/25  
LOT L.1957

