

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.

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° W19-453768

133607

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED

Date de naissance : 16.06.50

Adresse : BD. TAHA HOUSSEIN, RUE 61 N°3, NADOR

Tél. : 0661089117 Total des frais engagés : #409,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Jamal ESSEKELLI
Pneumophtisiologue
167 Av. des FAR Résidence
Gourougou N°9 NADOR

Date de consultation : 13 Octo 2022

Nom et prénom du malade : HOUBAN MOHAMED Age : 72 ANS

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

Nature de la maladie : Bronchite chronique simple

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 : NADOR Le : 13/10/2022

Signature de l'adhérent(e) : Houda

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p><i>(Stamp: Pharmacie Babel, N° 55 - MARIKOU, 013558 - Tel: 85356554)</i></p>	13.10.22	209,30

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

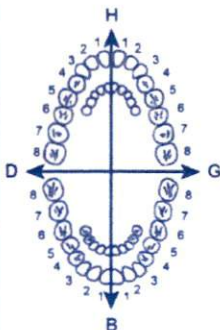
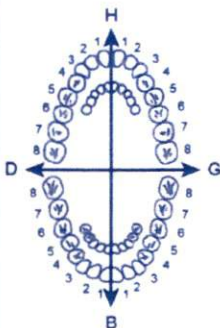
[illegible]

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	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

عيادة الأمراض الصدرية - الحساسية

Dr ESSEKELLI JAMAL

PNEUMOPHTISIOLOGUE

Rx - EFR - Bronchoscope

Explorations Allergologiques

الدكتور الطقلي جمال

اختصاصي في الأمراض الصدرية

أشعة X للرئة التنظير الباطني للرئة

قياس الحساسية التنفسية

INP:081062168

Nador, le: 13 Octo 2022 : الناظور في:

Houban Mohamed

7100
1) - Broncoliber gelule

1 gelule li x 20j
le matin Avs l'ap

Pharmacie Babel
Bd. Taha Hcien, N° 65 - NADOR
INPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

4780
2) - Dasen 2cp
2cp li x 20j

8650
le soir Avs l'ap

3) - Clenil fati

2 Bayes 30

Dr Jamal ESSEKELLI
Pneumophtisiologue
167 Av. des FAR Résidence
Gourougou N°9 NADOR

167، شارع الجيش الملكي إقامة كورو كورو رقم 9 - الناظور - 0536.33.37.56

167 Avenue des FAR Residence Gourougou n° 9 - Tel. : 0536 33 37 56

20930

BRONCOLIBER 120 mg, gélule à libération prolongée en boîte de 10 et 20.

DCI : Ambroxol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 7 jours, consultez votre médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Ambroxol chlorhydrate : 120 mg par gélule.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, amidon de maïs, gomme laque, povidone, talc.

Composition de la gélule : dioxyde de titane, gélatine, indigo carmin.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MUCOLYTIQUES (R : Système respiratoire).

3. Indications thérapeutiques

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques. Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

4. Posologie :

Prenez ce médicament exactement comme décrit dans cette notice, ou suivant les instructions de votre médecin, pharmacien ou infirmière. Parlez-en à votre médecin ou pharmacien si vous avez des doutes.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les gélules ne doivent être ni ouvertes ni mâchées, mais avalées entières avec beaucoup de liquide.

Fréquence d'administration :

La dose usuelle chez l'adulte est d'une gélule, une fois par jour.

Sujets âgés :

Aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants rénaux ou hépatiques :

L'administration doit être faite avec une prudence extrême, et à des intervalles de dosage plus larges. En cas d'insuffisance rénale ou hépatique modérée à sévère, la posologie doit être ajustée par l'administration à des intervalles plus longs, ou même par la réduction de la dose.

Durée de traitement :

En cas de persistance ou aggravation des symptômes après 7 jours de traitement, consultez votre médecin.

5. Contre-indications :

N'utilisez pas Broncoliber :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au chlorhydrate d'ambroxol ou à tout autre composant de ce médicament (énuméré à la rubrique 1).
- Si vous avez un ulcère gastroduodénal.

L'utilisation de Broncoliber 120 mg, gélule est réservée à l'adulte (âge supérieur à 18 ans).

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, Broncoliber est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Broncoliber est généralement bien toléré.

Maladies gastro-intestinales :

Fréquent : nausée, hyposthésie (diminution de la sensibilité) buccale et pharyngée.

Peu fréquent : vomissements, diarrhée, dyspepsie (troubles digestifs), douleur abdominale, sécheresse de la bouche.

Très rare : hémorragie gastro-intestinale.

Inconnu : sécheresse de la gorge.

Maladies du système immunitaire et affections des tissus cutanés et sous-cutanés :

Rare : rash (éruption cutanée), urticaire (éruptions qui provoquent des démangeaisons/sensation de brûlure), bronchospasme (contraction des bronches).

Inconnu : réactions anaphylactiques (allergiques), y compris choc anaphylactique, angio-œdème (gonflement du visage et des voies respiratoires), prurit (démangeaisons) et autres réactions d'hypersensibilité.

Maladies du système nerveux :

Fréquent : dysgueusie (changement du goût).

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

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Parlez-en à votre médecin, votre pharmacien avant de prendre le Broncoliber.

• Des rares cas de lésions cutanées sévères ont été reportés, tels que syndrome de Stevens-Johnson et nécrolyse épidermique toxique, temporellement liés à l'administration d'expectorants comme le chlorhydrate d'ambroxol. La plupart de ces cas a été due à la gravité de la maladie sous-jacente et/ou à l'interaction avec les médicaments concomitantes.

En outre, au cours de la phase initiale du syndrome de Stevens-Johnson ou de la nécrolyse épidermique toxique, le patient peut présenter des symptômes pseudo-grippaux non spécifiques tels que fièvre, courbatures, rhinite, toux et maux de gorge.

Ces symptômes pseudo-grippaux peuvent entraîner le début d'un traitement symptomatique

avec des médicaments contre la toux et le rhume.

Ainsi, au cas où de nouvelles lésions cutanées ou des muqueuses se produisent, vous devez consulter immédiatement votre médecin et le traitement par chlorhydrate d'ambroxol doit être interrompu comme mesure de précaution.

• Chez des patients présentant une insuffisance rénale ou une insuffisance hépatique sévère, Broncoliber ne doit être utilisé que sur avis médical.

• En cas d'insuffisance rénale sévère, comme pour tout médicament métabolisé par le foie et éliminée par voie rénale, une accumulation de métabolites de l'ambroxol générés dans le foie est à attendre.

L'utilisation d'un mucolytique entraîne une diminution de la viscosité et l'élimination du mucus, soit à travers l'activité ciliaire de l'épithélium, soit par le réflexe de la toux, et devrait donc augmenter le flux de sécrétions avec l'expectoration et la toux.

• Chez des patients asthmatiques et/ou présentant une insuffisance respiratoire sévère et chez des patients affaiblis, en raison de la diminution du réflexe de toux et de la quantité accrue de sécrétions, il y a risque d'obstruction des voies aériennes. L'administration chez les patients asthmatiques doit donc être prudente.

• Les mucolytiques, par leur capacité de détruire la barrière de la muqueuse gastrique, doivent être utilisés avec prudence chez les personnes ayant des antécédents d'ulcère gastroduodénal.

• Chez les patients dyspeptiques, l'administration du médicament doit se faire après les repas.

Broncoliber gélules contient du saccharose.

Si votre médecin vous a informé que vous avez de l'intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez, si vous avez pris récemment ou si vous venez à prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Jusqu'à présent, il n'y a aucun registre de cas pertinents d'interactions médicamenteuses ou de tout autre type d'interactions avec l'ambroxol qui aient entraîné des dommages pour le patient.

Interactions avec les aliments et les boissons :

L'ingestion des gélules à libération prolongée doit se faire après un repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse ou d'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou vous allaitez, si vous pensez que vous êtes enceinte ou prévoyez de devenir enceinte, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse :

Le chlorhydrate d'ambroxol traverse la barrière placentaire. Des études chez l'animal n'ont révélé aucun effet néfaste, direct ou indirect, pendant la grossesse, le développement embryonnaire/fœtal, l'accouchement ou le développement postnatal.

Une vaste expérience clinique après les 28 semaines de gestation a révélé l'absence d'effets nocifs pour le fœtus. Toutefois, les précautions habituelles concernant l'utilisation de médicaments pendant la grossesse doivent être observées, surtout en tenant compte du fait que l'utilisation de Broncoliber n'est pas recommandée au cours du premier trimestre.

Allaitement :

Le chlorhydrate d'ambroxol est excrété dans le lait maternel. Même si la manifestation des effets indésirables chez les enfants n'est pas probable, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée si vous allaitez.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Bien qu'aucune étude n'ait été menée, il n'y a pas de données empiriques démontrant que Broncoliber pourrait interférer avec l'aptitude à conduire et à utiliser des machines.

11. Symptômes et conduite en cas de surdosage :

Aucun rapport de symptômes spécifiques de surdosage chez l'homme n'a été fait jusqu'à ce jour. Selon les rapports de surdosage accidentel et/ou erreur de médication, il a été constaté que les symptômes observés sont en accord avec les effets indésirables décrits pour Broncoliber aux doses recommandées, ce qui peut obliger à un traitement symptomatique.

12. Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne prenez pas de dose double pour compenser une dose que vous avez oublié de prendre. Essayez de prendre la prochaine gélule à l'heure prévue.

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur l'utilisation de ce médicament.

13. Risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

Médicament sans prescription médicale.

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

ATLAS PHARM

Quartier industriel,

Route principale 7, Rue C,

Berrechid - Maroc.

Nom et adresse du fabricant :

AFRIC-PHAR

Zone Industrielle Ouest Ain Harrouda,

Route Régionale n° 322 (ex R 111)

Km 12.400 Ain Harrouda 28 630 - Mohammédia, Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est le : 10/9/2015

LOT
215855
RXP
04/2024
PPV:75DH00

IMPRIPEL 07/18 500350-V1

DASEN® 10.000 UI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION

DASEN® 10 000 UI, comprimé enrobé gastro-résistant

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

SERRAPEPTASE 10 000 unités*

Excipients : stéarate de magnésium, amidon de maïs, lactose, acétophtalate de cellulose, jaune orangé S (E110), dioxyde de titane, poloxamère 188.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant

*1 unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par 5 ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1 mg de serrapeptase.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé enrobé gastro-résistant, boîte de 40 .

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ENZYMOTHERAPIE à visée antioedémateuse et fluidifiante

(M : Système locomoteur)

(M : Système respiratoire)

Exploitant/Fabricant :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Bnou Al aouam. Roches Noires - Casablanca

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament, modificateur des sécrétions bronchiques, est indiqué en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'évacuer les crachats.

Il est également utilisé pour traiter les oedèmes consécutifs à un traumatisme ou une intervention chirurgicale.

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie connue à l'un des constituants notamment à la serrapeptase (enzyme).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement et définitivement.

Un avis médical est nécessaire :

- en cas de fièvre, de crachats gras ou purulents,
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Ce traitement doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux permettant de cracher. La prise simultanée de médicaments à action expectorante est recommandée.

Ne pas prendre de médicaments à action expectorante pendant le traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE, NE PAS PRENDRE DE MEDICAMENT

OU DE VOTRE PHARMACIEN

PPV :

~~EXP :~~

Lot N° :

47,80

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS,

CLENIL FORTE® Spray

Béclométasone dipropionate

Composition :	p. inhalatoir	p. flacon
Béclométasone (DCI) dipropionate	250 mcg	0,050 g

Propriétés :

Anti-inflammatoire stéroïdien à action locale :

- Le dipropionate de Béclométasone, principe actif du CLENIL FORTE possède une activité anti-inflammatoire marquée et directe sur la muqueuse trachéo-bronchique.
- Le dipropionate de Béclométasone exerce un effet thérapeutique local, son effet freinateur sur l'axe hypophyso-surrénalien ne se manifeste qu'à une posologie supérieure ou égale à 4000 mcg par jour.

Indications thérapeutiques :

Traitement anti-inflammatoire continu de l'asthme dans les formes suivantes :

- asthmes légers à modérés, nécessitant un traitement symptomatique quotidien,
- asthmes sévères en particulier cortico-dépendants.

Chez l'enfant, en l'absence de données définitives sur les conséquences sur la croissance et le métabolisme osseux, le traitement par corticoïdes inhalés doit être envisagé en cas d'échec des anti-inflammatoires non stéroïdiens types cromones.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des composants.
- Tuberculose pulmonaire évolutive ou latente non traitée.
- Ulcère digestif évolutif non traité et non surveillé.
- A éviter pendant le premier trimestre de grossesse et pendant l'allaitement.

Effets indésirables :

- Au début du traitement, on peut observer des cas de gêne pharyngée, raucité de la voix, toux qui sont en général spontanément réversibles.
- Possibilité de survenue de candidose oro-pharyngée.
- Il est recommandé de ne pas arrêter le traitement brusquement.

Mode d'emploi et posologie :

- Agiter le flacon ;
- Présenter l'embout de l'aérosol-doseur à l'entrée de la bouche ;
- Dégonfler la poitrine au maximum ;
- L'inhalation doit être faite au cours d'une inspiration profonde ;
- Une apnée de quelques secondes est recommandée en fin d'inhalation ;
- Adulte : 2 inhalations 2 fois par jour ou 1 inhalation 4 fois par jour ;
- La dose peut être augmentée jusqu'à 2 inhalations 3 ou 4 fois par jour ;
- Chaque inhalation libère 250 mcg de dipropionate de Béclométasone.

Présentation et forme :

Flacon aérosol-doseur assurant environ 200 inhalations.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L de CHEISI FARMACEUTICI S.P.A

86,50