

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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0006707

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5291 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Vite
Nom & Prénom : Zoubeida AMALAL
Date de naissance : 14/4/834
Adresse :
Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Dr HASSAN CHEFRI
Médecin Généraliste
Rue 23, N° 69, Hay El Qods en face
Mosquée Fatima Zahra - Sidi Bernoussi
CASABLANCA - Tél. : 022 73 79 51
Date de consultation : 3/12/2022
Nom et prénom du malade : AMALAL Zoubeida Age: 40
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète - HTA - Anxiété
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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° M21-006707

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :
Nom de l'adhérent(e) :
Total des frais engagés :
Date de dépôt :

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

3/12/2022 1502

Dr HASSAN CHEFFI
Médecin Généraliste
Rue 23, N° 09, Hay El Qods en face
Mosquée Fatma Zahra - Sidi Bernoussi
CASABLANCA - Tél : 022.73.78.5

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

Pharmacie MENDOUR
3/12/2022 340.20

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 AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

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

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

Diagramme dentaire (H, B, D, G) et tableau de suivi des soins.

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

Diagramme dentaire (H, B, D, G) et tableau de détermination du coefficient masticatoire.

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

Tableau de suivi des prothèses dentaires et date de l'exécution.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Hassan CHEFFI

Médecine Générale

Diplômé en Echographie
de l'Université de Montpellier

الدكتور حسن الشفي

الطب العام

دبلوم في التشخيص
العلمي بالصدى جامعة مونتيلي

Pharmacie MENDOUR
Docteur MENDOUR Houda
Avenue C. N° 39 Hay El Qods
Sidi Bernoussi El Hamidia
Casablanca - Tél. 05 22 73 78 51

31/12/2022

MALAL ZOURIDA
68,80x2

Amaral 4mg
X2mg 29,90x2
Nativan 1,5/5

Pharmacie MENDOUR
Docteur MENDOUR Houda
Avenue C. N° 39 Hay El Qods
Sidi Bernoussi El Hamidia
Casablanca - Tél. 05 22 73 78 51

38,70mg
Laroxyl 25
34,70
Zenarum

1237080
1237080

زنتة 23 رقم 69 حي القدس (امام مسجد للافاطمة الزهراء) - الدار البيضاء

Rue 23 N° 69 - Hay El Qods (en face Mosquée Fatima Zahra) - Sidi Bernoussi - Casablanca

الهاتف: 05 22 73 78 51

1401124



NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg-○
30 comprimés à Libération Modifiée
PPV : 79,90 DH



14011124



NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg
30 comprimés à Libération Modifiée
PPV : 79,90 JH



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Amarel® 1 mg, comprimé
Amarel® 2 mg, comprimé
Amarel® 3 mg, comprimé
Amarel® 4 mg, comprimé
glimépiride

SANOFI

Informations importantes sur l'hypoglycémie
Lorsque vous prenez AMAREL, une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires sur les signes et traitement.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'hypoglycémie :
• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, repas, période de jeûne ;
• Modification du régime alimentaire ;
• L'usage de plus d'AMAREL que ce dont vous avez besoin ;

• L'usage de médicaments qui agissent sur le système endocrinien (hormones) ;
• L'usage de médicaments qui agissent sur le système nerveux (alcool) (en particulier en association avec d'autres médicaments) ;
• L'usage de médicaments qui agissent sur le système nerveux (alcool) (en particulier en association avec d'autres médicaments) ;
• L'usage de médicaments qui agissent sur le système nerveux (alcool) (en particulier en association avec d'autres médicaments) ;

Les signes suivants peuvent également favoriser la survenue d'hypoglycémie :
• Anxiété, accélération du pouls, hypertension soudaine dans la poitrine pouvant irradier, troubles du rythme cardiaque ;
• Si votre taux de sucre dans le sang continue de diminuer, confusionnel important (délire), des convulsions, respiration courte et rapide, un ralentissement de la connaissance. Une hypoglycémie sévère peut entraîner des complications graves.

Traitement de l'hypoglycémie
Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie sont dus à une ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, jus de fruit, miel, etc. Si vous ne pouvez pas avaler, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital. Les signes d'hypoglycémie peuvent réapparaître après le traitement.

Tests de laboratoire
Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines peut être mesuré. Votre médecin peut vous demander de faire des tests de cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Enfants et adolescents
L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et AMAREL
Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris ceux que vous achetez sans ordonnance.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de certains médicaments ou à arrêter certains médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer l'effet d'AMAREL.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par l'usage de certains médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie.

• Autres médicaments pour traiter le diabète ;
• Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (aspirine, paracétamol, ibuprofène, etc.) ;
• Médicaments pour traiter les infections urinaires (antibactériens à longue durée d'action) ;
• Médicaments pour traiter les infections bactériennes (amoxicilline, fluconazole, miconazole, etc.) ;
• Médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;
• Médicaments favorisant le développement du foie ;
• Médicaments utilisés pour la thérapie de substitution ;
• Médicaments pour traiter la dépression (antidépresseurs) ;
• Médicaments diminuant les taux élevés de sucre dans le sang ;
• Médicaments diminuant la tension artérielle ;

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. 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 pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui n'est pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE AMAREL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

AMAREL est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui agit en diminuant le taux de sucre dans le sang.

AMAREL agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

AMAREL est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler le taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaâ Casablanca

Amarel 4 mg, cp b 30
P.P.V. : 68,80 DH



pourrait également se produire aux doses inhabituelles si vous avez une maladie cardiaque préexistante.

Allongement de l'intervalle QT.

Un problème cardiaque, appelé « allongement de l'intervalle QT ou QT long » (que l'on voit à l'électrocardiogramme, ECG) et des troubles du rythme cardiaque (battements rapides ou irréguliers du cœur) ont été signalés avec LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé. Informez votre médecin si :

- vous avez un rythme cardiaque lent,
- vous avez ou vous avez eu un problème cardiaque dans lequel le cœur ne pompe pas suffisamment de sang vers l'organisme (insuffisance cardiaque),
- vous prenez tout autre médicament qui pourrait provoquer des problèmes cardiaques, ou
- vous avez un problème qui entraîne un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang, ou un taux élevé de potassium dans le sang,
- une intervention chirurgicale est prévue, car il pourrait être nécessaire d'arrêter le traitement par amitriptyline avant de vous donner des anesthésiques. En cas de chirurgie d'urgence, l'anesthésiste doit être informé du traitement par amitriptyline,
- vous avez une glande thyroïde suractive ou vous recevez des médicaments pour les troubles de la thyroïde.

Pensées suicidaires et aggravation de la dépression

Si vous êtes déprimé(e), il se peut que vous ayez parfois des pensées d'automutilation ou suicidaires. Cela peut être augmenté à la première prise d'antidépresseurs, car ces médicaments prennent du temps avant d'agir, généralement environ deux semaines, mais parfois plus longtemps.

Vous serez plus susceptible d'avoir ce type de pensées, si :

- vous avez déjà eu des pensées suicidaires ou d'automutilation.
- vous êtes un jeune adulte. Les informations issues des essais cliniques ont montré un risque accru de comportement suicidaire chez les jeunes adultes (moins de 25 ans) atteints d'affections psychiatriques et traités par antidépresseur.

Si vous avez à tout moment des pensées suicidaires ou d'automutilation, contactez votre médecin ou rendez-vous à l'hôpital immédiatement.

Il peut être utile de dire à l'un de vos proches ou de vos amis que vous êtes déprimé(e), et de lui demander de lire cette notice. Vous pourriez lui demander s'il trouve que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il observe des changements de votre

- médicaments utilisés pour certaines maladies mentales (par ex. pimozone et sertindole)
- cisapride (pour certains types d'indigestion)
- halofantrine (contre le paludisme)
- méthadone (pour soulager la douleur et la désintoxication)
- diurétiques (par ex. furosémide)

Si vous devez subir une opération et une anesthésie locale ou générale, vous devez informer votre médecin que vous prenez ce médicament.

De même, vous devez informer votre médecin que vous prenez ce médicament si vous

LAROXYL 25 mg,
Il n'est pas conseillé d'utiliser ce médicament car cela



LAROXYL 25 mg
(Chlorhydrate d'amitriptyline)
60 comprimés pelliculés
BOTTU S.A.

prenez ce

prenez ce

cool
avant avec
sedatif.

Grossesse, allaitement et fertilité

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.

L'amitriptyline n'est pas recommandée pendant la grossesse, sauf si votre médecin considère qu'il s'agit d'une nécessité incontestable et uniquement après un examen rigoureux du rapport bénéfice/risque.

Si vous avez pris ce médicament au cours de la dernière partie de la grossesse, le nouveau-né peut présenter des symptômes de sevrage tels qu'irritabilité, augmentation de la tension musculaire, tremblements, respiration irrégulière, mauvaise absorption alimentaire, pleurs intenses, rétention urinaire et constipation.

Votre médecin vous informera si vous pouvez commencer/continuer/devez arrêter l'allaitement ou devez arrêter de prendre ce médicament, en prenant en compte le bénéfice de l'allaitement pour votre enfant et le bénéfice du traitement pour vous.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut entraîner somnolence et étourdissement, en particulier au début du traitement. Si vous êtes sujet(te) à ces symptômes, ne conduisez pas de véhicule et n'utilisez pas d'outils ou de machines. LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé contient lactose et sodium

Si votre médecin vous a diagnostiqué une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».



ZEPAM® 6 mg

bromazépam

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 :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc)

PPV: 34DH70

PER: 09/25

LOT: L2573

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisance rénale ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.