

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 canalaire, 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 canalaire.

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

M22- 0035022

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 05095 Société : 168381
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : EL ACHINE SALHA
 Date de naissance : 31-10-1959
 Adresse :
 Tél. : 0668 37 52 26 Total des frais engagés : 368,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 24/05/23
 Nom et prénom du malade : Fouad Ahmed Age : 63
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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 : Casa Le : 24/05/23
 Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M22-0035022

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 :

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 24/05/23 | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE ACIMA AL INARA
Hamid Hazzat
Docteur en Pharmacie
Marjane Markel Al Inara
AV 2 Mars, Loca: B6, Ain Chock, Algiers
Tél: 05 22 87 49 12 / 05 22 87 49 13

24 mai 2023

153,00
215,30

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

AM PC IM IV

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

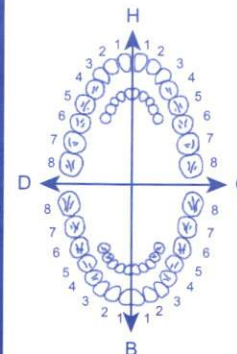
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez 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



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT 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

ORDONNANCE

Fs 422 - 0035022

A Casa Le 24/05/23

Dr Zouhal Ahmed

- Cotarep 80/12,5
1cp / h



153,00 + 153,00

- Cardio Asp
1cp / j



27,70

- Solprane 1g
1cp → Douleur



14,00

- Domperidone 10
1cp 1/4h avant repas (x3)



20,60
368,30 TOTAL
PHARMACIE OUSSAMA AL-INARA
Hamid Hazzaz
Docteur en Pharmacie
Mariane Market Al Inara
AV 2 Mars, Local B6, Air Chock, CASA 25 22
PHARMACIE Oussama
Rue Médicale Airi Chock
T.E: 31014134

FS: M22-0035022

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

- Cardioaspirine 100 mg/30cps
- Acide acétylsalicylique
- P.P.V. : 37,70 DH
- Bayer S.A.
- 118001 090280

Vous auriez avoir besoin de la relire.

Si, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas, cela pourrait lui être nocif.

Si les effets devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non prévu, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin.

Doliprane®

PARACÉTAMOL

1000 mg
Comprimé

PPV: 14DH00

PER: 02/26

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 99 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie". Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Le paracétamol contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent aussi, afin de ne pas dépasser la dose maximale autorisée (voir la rubrique "Posologie").



NOVARTIS

Dénomination du médicament

COTAREG®

80/12.5 mg, 160/12.5 mg, 160,

Comprimés pelliculés. Boîte de 28

Valsartan / Hydrochlorothiazide



COTAREG 80/12.5 mg ○
28 comprimés pelliculés

PPV : 153.00 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :


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

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

COTAREG contient deux substances actives complémentaires, qui influencent le système régulant la pression artérielle dans l'organisme. Il s'agit d'une part du valsartan qui produit une baisse de la pression en dilatant les vaisseaux sanguins, et de l'hydrochlorothiazide qui réduit la teneur de l'organisme en chlorure de sodium (sel) et en eau en augmentant l'excrétion urinaire.



6 118001 030125

COTAREG 80/12.5 mg  OVARTIS
28 comprimés pelliculés

PPV : 153.00 DH

تسمية الدواء:

كوتاريغ

12.5/80 ملغ، 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة، علبة من 28 قرص

الفالسرتان/الهيدروكلوروثيازيد

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة إليك.

- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من الأسئلة أو إذا راودك شك.
- وصف لك هذا الدواء شخصيا فلا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض مرضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضرا لهم.
- إذا تفاقم إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، استشر الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
3. كيف يستخدم دواء كوتاريغ؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟
5. كيف يتم تخزين دواء كوتاريغ؟

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كوتاريغ على مادتين فعاليتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم، وهما الفالسرتان، الذي يسبب انخفاض الضغط عن طريق توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد الصوديوم (الملح) في الجسم ومن محتوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

يستخدم كوتاريغ في علاج ارتفاع ضغط الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى الذين يتوجب علاجهم بمادتين فعاليتين.

1232151-1232152 MA TA

سيعمل الطبيب على قياس ومراقبة تأثير الدواء عن طريق قياس ضغط الدم.

يؤخذ دواء كوتاريغ بوصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟

ما الذي يجب الانتباه إليه بعيدا عن العلاج؟

لماذا يجب عليك علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم أنك في حالة صحية جيدة دون تبو عليك أي علامات للمرض - ولكن ارتفاع ضغط الدم غير المعالج يمكن يؤدي إلى عواقب لاحقة مثل السكتة الدماغية أو احتشاء عضلة القلب أو قصور القلب أو الفشل الكلوي أو العمى.

متى لا يجب استعمال دواء كوتاريغ؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية أو حساسية من الفالسرتان، الهيدروكلوروثيازيد أو من أي مكون آخر يدخل في تركيب هذا الدواء. وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ أثناء الحمل، إذا كنت تخططين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعاني من تدمير القنوات الصفراوية الصغيرة في الكبد (تليف الكبد الصفراوي) مما يؤدي إلى فشل تدفق الصفراء، إذا كنت تعاني من مرض السكري (النوع 1 و 2) الفشل الكلوي، أو إذا كنت تأخذ مادة الأليسيرين، وهي مادة فعالة تخفض ضغط الدم، أو إذا كنت تعاني من انخفاض حاد في كمية البول (انقطاع البول) إذا كنت تعاني من وذمة وعائية وراثية. إذا تسبب أخذ أدوية مضادة لارتفاع ضغط الدم في الماضي في تورم في وجهك أو شفتيك أو لسانك أو حنجرتك (اضطرابات في البلع أو التنفس)، يجب ألا تأخذ دواء كوتاريغ.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء كوتاريغ؟

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد يقلل دواء كوتاريغ من يقظتك وتركيزك. لذلك ينصح بالحد من حركة المرور على الطرق أو عند التعامل مع الأدوات والآلات.

DOMPELIUM® 1 mg/ml

Dompéridone

Suspension buvable

DOMPELIUM® 10 mg

Dompéridone

Comprimé pelliculé

LOT : 5435
PER : 12 - 25
P.P.V. : 20 DH 60

lisez cette notice avant de prendre ce médicament et des informations importantes

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.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Stimulants de la motricité intestinale - code ATC : A03FA03.

Ce médicament est utilisé pour traiter les nausées (envie de vomir) et les vomissements chez l'adulte et l'adolescent (âgé de plus de 12 ans et pesant plus de 35 kg).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DOMPELIUM ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DOMPELIUM :

- Si vous êtes allergique à la dompéridone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous avez des saignements de l'estomac ou si vous avez régulièrement des douleurs abdominales sévères ou des selles noires persistantes
- Si vous avez les intestins obstrués ou perforés
- Si vous avez une tumeur de la glande pituitaire (prolactinome)
- Si vous souffrez d'une maladie modérée ou sévère du foie
- Si votre ECG (électrocardiogramme) montre un problème cardiaque appelé "allongement de l'intervalle QT corrigé"
- Si vous avez ou avez eu un problème qui fait que votre cœur ne peut pas pomper le sang dans l'ensemble de votre corps aussi bien qu'il le devrait (affection appelée insuffisance cardiaque)

- Allergie (par exemple la méquitazine)
- Paludisme (en particulier l'halofantrine)
- VIH/SIDA, tels que le ritonavir ou les inhibiteurs de protéase)
- Hépatite C (par exemple le télaprévir)
- Cancer (par exemple le torémifène ou la vincamine).

Ne prenez pas DOMPELIUM si vous prenez d'autres médicaments (par exemple le buprénorphine ou la méthadone).

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une maladie cardiaque, le VIH/SIDA ou la maladie d'Alzheimer. Avant que vous n'utilisiez DOMPELIUM, votre médecin s'assurera que vous tolérez ces médicaments lorsqu'ils sont utilisés simultanément.

Interrogez votre médecin ou votre pharmacien pour un conseil personnalisé. Veuillez-vous en tenir à l'apomorphine.

Il est important de demander à votre médecin ou votre pharmacien si DOMPELIUM est sûr si vous prenez d'autres médicaments, y compris les médicaments délivrés sans ordonnance.

DOMPELIUM avec des aliments et boissons

Prenez DOMPELIUM avant les repas. Son absorption est quelque peu retardée par les aliments.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre DOMPELIUM. Le risque associé à la prise de DOMPELIUM pendant la grossesse n'est pas connu.

De petites quantités de dompéridone passent dans le lait maternel. La dompéridone peut avoir des effets indésirables sur le cœur du nourrisson. Le lait doit être utilisé au cours de l'allaitement. Consultez votre médecin le jour où vous commencez à allaiter. Votre médecin le juge absolument nécessaire avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Certains patients ont rapporté des effets indésirables tels qu'une somnolence après la prise de DOMPELIUM. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous prenez DOMPELIUM, avant de connaître les effets du produit sur vous.

DOMPELIUM 1mg/ml, suspension buvable

- Sorbitol (E 420). Le sorbitol peut avoir des effets laxatifs. Aussi, l'utilisation de ce médicament doit être évitée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).
- Parahydroxybenzoate de méthyle (E 214) et le parahydroxybenzoate de propyle (E 216). Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement exceptionnelles, des bronchospasmes).

DOMPELIUM 10 mg, comprimé pelliculé

- Lactose, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose (déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladie héréditaire rare)).