

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0032689

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7595 Société : M22
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : M22
Nom & Prénom : NASSY M. ELHADJ BELKAM
Date de naissance : 10/10/1966
Adresse : 168916
Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **Dr. MOUTAMID Omai**
Médecin Généraliste
Echographie
Al Firdaouss Groupe B1 Imm 11
Appt 1 El Oulfa - Casablanca
Tél: 05 22 93 41 31
Date de consultation : 06/07/2023
Nom et prénom du malade : ELHADJ BELKAM Age: 56
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Dyspepsie
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 : Le :
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

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
06 JUIN 2023		150 dh		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE OUM ERRABII Adnane BIDAH CASABLANCA Tél. 05 22 90 88 78	06/06/2023	221,40

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	

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	
				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 <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> 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

Dr. MOUTAMID Omar



- Médecine générale
- Echographie
- Médecin agréée par le ministère de la Santé
- Visite Médicale
- Permis de conduire

الدكتور معتمد عمر

- الطب العام
- الفحص بالصدى
- طبيب معتمد من طرف وزارة الصحة
- فحص طبي
- رخصة السياقة

Ordonnance

Casablanca, le 06 JUIN 2023 البيضاء

9' EL AINI BALTOUM

28,10

1) Nogatene Sup



73,80

2) Lxon 20mg

PHARMACIE OUM ERRA
Dr. Adnane BIDAH
45 Boulevard OUM ERRAHJAY HAS
EL OULFA - CASABLANCA Tél. 05 22 93 41 31

98,80

3) Neofortan 160



4) 21,00

4) Librax

Dr. MOUTAMID Omar
Médecin Généraliste
Echographie -
Al Firdaouss - Groupe B1 Imm 11
Appt 1 El Oulfa - Casablanca
Tél: 05 22 93 41 31

Residences Al Firdaouss
Groupe B1 Imm.11 Appt 1
El Oulfa - Casablanca
Tél: 05 22 93 41 31

إقامات الفردوس مجموعة
العمارة 11 الشقة رقم 1 الألية
الدار البيضاء
الهاتف 05 22 93 41 31

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzyloxyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation végétative.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement inchangé dans la majeure partie sous forme inchangée dans la phase de distribution et la phase d'élimination maximale est atteinte en moyenne en 1 à 2 heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,5 ml/min/kg. La liaison aux protéines plasmatiques est de 90%. La liaison aux protéines plasmatiques est inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et sont également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

LOT 23034 PER 03/2026
PPV 21.00 DH

Fabriqué sous licence Meda

VOGALENE® 0,1 %

Solution buvable en flacon de 150 ml
Métopimazine

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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VOGALENE® 0,1 %, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VOGALENE® 0,1 %, solution buvable en flacon ?
3. Comment prendre VOGALENE® 0,1 %, solution buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VOGALENE® 0,1 %, solution buvable en flacon ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE VOGALENE® 0,1 %, solution buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antiémétiques et anti-nauséeux, code ATC : A04AD05 (A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est un anti-émétique et un anti-nauséeux.

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des nausées et des vomissements.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VOGALENE® 0,1 %, solution buvable ?

Ne prenez jamais VOGALENE® 0,1 %, solution buvable :

- si vous êtes allergique à la métopimazine ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique composition ;
- si vous avez un glaucome ;
- si vous avez des troubles uréthro-prostatiques.

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VOGALENE®.
- La prise de ce médicament est déconseillée avec des boissons alcoolisées (l'alcool (voir rubrique « Autres médicaments et VOGALENE® 0,1 %, solution buvable »).
- Chez le sujet âgé, l'insuffisance hépatique et/ou rénale, une somnolence, un surdosage.

Autres médicaments et VOGALENE® 0,1 %, solution buvable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre un autre médicament, notamment de l'alcool en raison de la majoration de l'effet sédatif de VOGALENE® 0,1 %, solution buvable avec des aliments, boissons et de l'alcool.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez la femme enceinte ou allaitante. Il convient de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention des patients est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules, sur le risque de somnolence.

VOGALENE® 0,1 %, solution buvable contient de l'éthanol, sulfite et parahydroxybenzoate de méthyle et parahydroxybenzoate de propyle.

Ce médicament contient de l'éthanol. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Chez les jeunes enfants, certains effets peuvent survenir comme par exemple des troubles digestifs. Ce médicament peut modifier les effets d'autres médicaments.

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient du « sulfite » et peut, dans des rares cas provoquer des réactions d'hypersensibilité sévères et des bronchospasmes.

Ce médicament contient du saccharose. Ceci est à prendre en compte pour les patients atteints de diabète sucré. Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium, c'est à dire qu'il est essentiellement « sans sodium ». Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et parahydroxybenzoate de propyle et peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE VOGALENE® 0,1 %, solution buvable ?

Veuillez 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.

Posologie

La posologie est à adapter en fonction de l'horaire et de l'intensité des troubles digestifs avec la possibilité de renouveler l'administration jusqu'à trois prises par jour.

Cesser le traitement dès disparition des symptômes.

La durée de traitement maximale recommandée est d'une cuillère à café correspondant à 5 mg de métopimazine. Une cuillère à café correspond à 5 mg de métopimazine. Adulte et adolescent (plus de 12 ans) :

La dose maximale recommandée est de 15 à 30 mg/jour. Ceci correspond à une dose journalière de 3 à 6 cuillères à café par prise, et jusqu'à 3 fois par jour. Nourissons et enfants de moins de 12 ans :

Enfant de plus de 15 kg : La dose maximale journalière recommandée est de 7,5 mg. Ceci correspond à une dose journalière de 1 ½ à 3 cuillères à café par prise, et jusqu'à 3 fois par jour. Enfant jusqu'à 15 kg :

La dose maximale recommandée est de 1 mg par kg/jour. Pour obtenir une posologie inférieure à 7,5 mg (7,5 kg).

Mode d'administration

La prise se fera de préférence 15 minutes avant les repas. Vous devez respecter un intervalle minimal de 4 à 6 heures.

Ce médicament s'administre par voie orale au moyen d'une cuillère à café. Dans tous les cas se conformer strictement à la posologie recommandée.

Si vous avez pris plus de VOGALENE® 0,1 %, solution buvable : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VOGALENE® 0,1 %, solution buvable : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre VOGALENE® 0,1 %, solution buvable : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou à votre pharmacien.

Lot :
EXP :
PPV (DH) :



Solution buvable 150 ml

Excipients :

Acide ascorbique, Citrate de sodium, Métabolite de l'acide ascorbique (E218), Parahydroxybenzoate de propyle, Sirop de sucre concentré, Eau purifiée.

Nom et adresse de titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER PHARMA

COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca - Maroc.
La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est indiquée dans la rubrique « Conditions de prescription et de délivrance » (Tableau C (Liste II)).