

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° M21- 072094

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 645 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ATOUF EL ALIA

Date de naissance :

Adresse : 97 Rue Mouk ELIL

WAZ FERRAH (Beauséjour)

Tél. : 065 193616 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : abcs anel

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) :

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
18/10/23	Ga -		40,60	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL AMANA Mme Alami Sounni Samira Docteur en Pharmacie Rue Anharis Beausejour Casablanca Tel 05 22 39 09 70	18/10/23	337,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

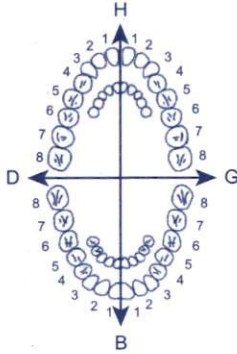
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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 <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

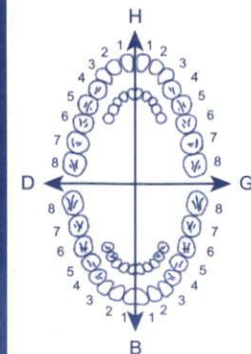
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	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

Docteur Richard ABITTAN
EXPERT EN CHIRURGIE LAPAROSCOPIQUE

CHIRURGIE DIGESTIVE
ENDOCRINIENNE ET VASCULAIRE

CHIRURGIE DE L'OBÉSITÉ
CENTRE DE TRAITEMENT DE L'OBÉSITÉ

الدكتور ريشار أبيتان

خبير في الجراحة بالمنظار

جراحة الجهاز الهضمي
جراحة الغدد و الشرايين

جراحة السمنة
مركز معالجة السمنة

PHARMACIE AL AMANA
Mme Alami Soumi Samira
Docteur en Pharmacie
13 Rue Annanis Beausejour
Casablanca Tél 05 22 39 09 70

Mawezel Sol Alue

INP 092003458

131,60

131,60

4 Pectum 500

1 kg x 3 - hup

(1b)

49,80

2 Flap 500

1 kg x 3 - hup

(1b)

45,00

81 Noxe fule

18/10/23

1 - 1 - 1 - 2 hup

2 x 27,00

1) Aliviar 500

1 kg x 3 (2b)

29,00

500 hup

S.P. Cytel

20h

PHARMACIE AL AMANA
Mme Alami Soumi Samira
Docteur en Pharmacie
13 Rue Annanis Beausejour
Casablanca Tél 05 22 39 09 70

Cocadine creux

Dr. Richard ABITTAN
Chirurgien Digestif de l'Obésité
22, Rue Najib Mahfoud - Casablanca
Tél: 05 22 22 43 78 - Fax: 05 22 48 36 42
siteweb: richardabittan.com

18/10/23

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez 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 d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et
2. Quelles sont les informations à connaître avant
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GELULES ET

• **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsycho

ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndr

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE

50 MG, GELULES?

- **Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules da**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres c

- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par ex

- Prolactine ou cancer du sein),

- Phéochromocytome (atteinte de la glande médullos

hypertension artérielle sévère),

- En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et

quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

- **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de

commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est

impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un

service d'urgence.

- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre

médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce

médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des

facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

démence.

- Ce médicament do

formation de caillots

formation de caillots

- La prise de ce m

alcoolisées ou des m

niens dopaminergiqu

pointe (troubles grave

médicaments suscep

- Ce médicament do

risque d'apparition

principalement de la

- Chez l'enfant, un su

- La prise de comprin

peut avaler de traver

- En raison de présen

- En cas d'antécède

épileptiques,

- Chez les sujets âg

orthostatique, à la sé

EN CAS DE DOUTE,

MACIEN

adoles

autres

quer à

ris ou

btenu

ez sign

agir ave

• **Associations cont**

Dopaminergiques n

utilisés dans les trou

• **Associations déco**

Certains médicaments

cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires su

Luméfantine, pentar

- Antiarythmiques de

(amiodarone, sotalol

cisapride, diphéman

spiramycine IV.

- Autres neuroleptiq

halopéridol, levomép

véralipride.

- Méthadone.

Certains médicaments

- Antiparkinsonien d

ALIVIAR® 50 mg
sulpiride 20 gélules



6 118000 230250

AMM N° :
427/17 DMP/21/NRQ

FLAGYL® 500 mg

Métronidazole

Comprimé pelliculé

SANOI

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.

1. QU'EST-CE QUE FLAGYL 500 mg

UTILISE

Classe

famille

Ce médi

sensibles

2. QUEL

500 mg,

N'utilisez

si vous

imadazole.

des

de la famille des

à l'un des

6, si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon

de blé (gluten), si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans (voir Avertissements

et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg,

comprimé pelliculé.

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser FLAGYL, prévenez votre médecin si vous présentez :

• des troubles neurologiques, • des troubles psychiatriques, • des troubles sanguins, •

des antécédents de méningites sous métronidazole.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit

pendant le traitement par FLAGYL :

Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et

soudaine (choc anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les

symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou

évanouissements, ou vertiges lors du passage en position debout (voir Quels sont les

effets indésirables éventuels ?). Si ces symptômes surviennent, arrêtez d'utiliser ce

médicament car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement

votre médecin.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps

avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave

appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir Quels sont les effets

indésirables éventuels ?) ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose

l'arrêt du traitement ; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration

de métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance

active.

Il faut surveiller l'apparition potentielle ou l'aggravation de troubles nerveux comme

une difficulté à coordonner des mouvements, un état de confusion, des convulsions, et

une difficulté pour parler, pour marcher, des tremblements, des mouvements

involontaires des yeux, ainsi que d'autres manifestations au niveau des mains et des

poignets telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements,

diminution de la sensibilité du toucher. Ces troubles sont

généralement réversibles à l'arrêt du traitement. Il est alors important d'interrompre

le traitement et de consulter immédiatement votre médecin, (voir Quels sont les effets

indésirables éventuels ?)

FLAGYL 500 mg

CP PEL B20

P.P.V : 49D080



1180001060062

NS QUELS CAS EST-IL

iti-parasitaires de la

nfctions à germes

PRENDRE FLAGYL

de la famille des

à l'un des

6, si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon

de blé (gluten), si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans (voir Avertissements

et précautions).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg,

comprimé pelliculé.

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser FLAGYL, prévenez votre médecin si vous présentez :

• des troubles neurologiques, • des troubles psychiatriques, • des troubles sanguins, •

des antécédents de méningites sous métronidazole.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit

pendant le traitement par FLAGYL :

Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et

soudaine (choc anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les

symptômes suivants : oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou

évanouissements, ou vertiges lors du passage en position debout (voir Quels sont les

effets indésirables éventuels ?). Si ces symptômes surviennent, arrêtez d'utiliser ce

médicament car votre vie pourrait être mise en danger, et contactez immédiatement

votre médecin.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps

avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave

appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir Quels sont les effets

indésirables éventuels ?) ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose

l'arrêt du traitement ; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration

de métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance

active.

Il faut surveiller l'apparition potentielle ou l'aggravation de troubles nerveux comme

une difficulté à coordonner des mouvements, un état de confusion, des convulsions, et

une difficulté pour parler, pour marcher, des tremblements, des mouvements

involontaires des yeux, ainsi que d'autres manifestations au niveau des mains et des

poignets telles que des fourmillements, picotements, sensations de froid, engourdissements,

diminution de la sensibilité du toucher. Ces troubles sont

généralement réversibles à l'arrêt du traitement. Il est alors important d'interrompre

le traitement et de consulter immédiatement votre médecin, (voir Quels sont les effets

indésirables éventuels ?)

Des troubles du comportement à risque pour le patient peuvent survenir dès les premières prises du traitement, notamment en cas de troubles psychiatriques antérieurs. Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?).

En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

Prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez ce médicament si vous devez subir un examen de laboratoire : la prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes) en posant faussement un test (test de Nelson).

Des cas de toxicité hépatique sévère/d'insuffisance hépatique aiguë, y compris des cas entraînant une issue fatale, chez des patients atteints du syndrome de Cockayne ont été rapportés avec des produits contenant du métronidazole.

Si vous êtes atteint(e) du syndrome de Cockayne, votre médecin doit également surveiller votre fonction hépatique fréquemment pendant votre traitement par métronidazole et après le traitement.

Informez votre médecin immédiatement et arrêtez de prendre le métronidazole si vous présentez les symptômes suivants :

• maux de ventre, anorexie, nausées, vomissements, fièvre, malaise, fatigue, jaunisse, urines foncées, selles de couleur mastic ou démangeoisons.

Enfants

La prise de comprimé est contre-indiquée chez les enfants âgés de moins de 6 ans car il peut avaler le comprimé de travers et s'étouffer. Il existe d'autres présentations pharmaceutiques avec cet antibiotique adaptées au jeune enfant.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLAGYL 500 mg.

Autres médicaments et FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Prévenez en particulier votre médecin si vous prenez :

• des médicaments contenant de l'alcool en raison du risque de réactions à type de

rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque,

• du busulfan (préconisé dans le traitement de certaines maladies du sang et dans la

préparation à la greffe de moelle),

• du disulfirame (utilisé dans la prévention des rechutes au cours de

l'alcool-dépendance).

FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Éviter la prise de boissons alcoolisées durant ce traitement en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

Grossesse et allaitement

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.

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il convient d'éviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, confusion, hallucinations, convulsions ou troubles de la vision attachés à l'emploi de ce médicament.

FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé contient du gluten.

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas d'une maladie cœliaque.

Un comprimé ne contient pas plus de 16,43 microgrammes de gluten.

Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique « N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé »).

3. COMMENT PRENDRE FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé ?

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique.

A titre indicatif, la posologie usuelle est :