

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.

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 - 8ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M23-0029985

184236

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 571 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : RETRAITE
 Nom & Prénom : WARID BOUMAZZA
 Date de naissance : 1945
 Adresse : AIN CHFAI RUE 1 N°80 CASA
 Tél. : 06 05 95 47 70 Total des frais engagés : 1479,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Najla SOBNI
Médecine Générale
Rue 59, N°1 Hay El Farah
Tél: 0522 80 87 17 - Casa

Date de consultation : 13/11/2023
 Nom et prénom du malade : Warid Aider Age: 64 Ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA - DMSO - Ry - 65001
 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 : 13/11/23
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
13/11/11		1	100	Dr. N. Hay El Farah Médecin Généraliste Rue 59 N°1 Hay El Farah Tél: 0522 80 87 57 - Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NOUVELLE MEDINA MB SARL AU 31, Rue Abou El Abbas, Derb Beladio CASABLANCA Tél: 0522 28 12 95 - 0522 80 44 61 INP 092045911	13/11/11 2023	1679,90

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
		A M	P C	I M	I V	

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur SOBHI.NAJIA

EX. Médecin Interne de l'Hôpital
de Gisors France

MEDECINE GENERALE

Rue 59, N°1, Hay El Farah

Casablanca

Tél : 0522-80-87-17

الدكتورة نجية صبحي

طبيبة سابقا بمستشفى

جزور بفرنسا

الطب العام

زقة 59، أمام المقاطعة 22، حي الفرح

- الدار البيضاء -

الهاتف :- 0522-80-87-17

Casablanca, le : 13/11/2023 : الدار البيضاء في

PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
MBL SARL AU
31, Rue Abou El Abbas, Derb Baladia
CASABLANCA
Tél: 0522 28 12 95 - 0522 80 44 61

wand Auden.

78,70
x3

Handwritten signature



390,00
x3

Handwritten signature



49,40
x2

Handwritten signature



75,00

Handwritten signature



50,00
x2

Handwritten signature



1679,90

Dr. Najia SOBHI
Médecine Générale
Rue 59, N°1 Hay El Farah
Tél: 0522 80 87 17 - Casa

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Veillez 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 DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10B09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des crampes cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (micronazole) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse, allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante.

hypoglycémie disparaissent très rapidement des comprimés de glucose, morceaux de

sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre) ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin si la prise de sucre n'est pas efficace ou si

ne peut être absents, être moins évidents ou se manifester de manière intermittente. Ceci peut se produire chez les personnes prenant par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central (par exemple accidents, opération chirurgicale, anesthésie, ne font pas un relais par un traitement par

de sucre dans le sang) peuvent survenir

encore suffisamment pour faire baisser la glycémie, prescrit par votre médecin si vous prenez un médicament pour traiter une hypoglycémie (micronazole) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans les cas où vous pouvez être infecté, envier fréquente de, infections de la peau et performances

acter votre médecin ou votre pharmacien.

aux de sucre dans le sang) peut survenir

lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hypoglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
 - antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
 - médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
 - médicaments pour traiter les infections fongiques (micronazole, fluconazole),
 - médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
 - médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
 - analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
 - médicaments contenant de l'alcool.
- L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hypoglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :
- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
 - médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
 - médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
 - médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de Milrepitrite (Hypericum perforatum).
- Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.

Amlodipine

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

ASTAPH[®]

(Flucloxacilline)

Composition :

- Formes orales
- Gélules à 500 mg :
- Flucloxacilline(DCl) 500 mg (sous forme de sel sodique)
- Excipient qsp..... 1 gélule.
- Poudre pour suspension buvable à 250 mg/5ml :
- Flucloxacilline(DCl) 250 mg (sous forme de sel sodique mg)
- Poudre pour suspension buvable à 125 mg/5ml :
- Flucloxacilline(DCl) 125 mg (sous forme de sel sodique mg)
- Formes injectables :
- Injectable à 250 mg :
- Flacon de poudre contenant Flucloxacilline(DCl) 250 mg (s)
- + ampoule de 3ml d'eau P.P.I.
- Injectable à 500mg :
- Flacon de poudre contenant Flucloxacilline(DCl) 500 mg (s)
- + ampoule de 5ml de solvant intra-musculaire à base d'
- Injectable à 1 g :
- Flacon de poudre contenant Flucloxacilline(DCl) 1 g (sc)
- + ampoule de 5ml de solvant intra-musculaire à base d'

Propriétés :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines semi-synthétiques à activité staphylococcique. La flucloxacilline est un inhibiteur de la pénicillinase staphylococcique. Le spectre d'activité : Staphylococcus aureus, Staphylococcus pyogenes, Streptococcus pneumoniae, Clostridium spp.

Indications :

- Infections à germes sensibles :
- infections de la peau et des tissus mous;
- infections ostéo-articulaires;
- infections des voies respiratoires;
- infections de la sphère ORL;
- Septicémie, entérocolite, ostéomyélite, méningite et endocardite à staphylocoques.

Contre-indications :

Allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines).

Mises en gardes et précautions d'emploi :

- La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement.
- Des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) sévères et parfois fatales ont été exceptionnellement observées chez des malades traités par les pénicillines M. leurs administration nécessite donc un interrogatoire préalable. Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.
- En cas d'insuffisance rénale, il est inutile de réduire la posologie habituelle de la forme orale.
- Nouveau-né : administrer avec prudence au nouveau-né en raison du risque d'hyperbilirubinémie par compétition de fixation sur les protéines sériques (ictère nucléaire).

Grossesse et allaitement :

Grossesse : la flucloxacilline doit être utilisée avec précaution chez la femme enceinte.
Allaitement : La flucloxacilline passant dans le lait maternel, l'éventualité d'une suspension de l'allaitement doit être envisagée.

Effets indésirables :

- Manifestations allergiques : fièvre, urticaire, éosinophilie, œdème de Quincke, exceptionnellement choc anaphylactique.
- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées.
- Augmentation rare et modérée des transaminases (ASAT, ALAT), exceptionnellement hépatites ictériques.
- Réactions hématologiques réversibles : anémiés, thrombopénies, leucopénies.

LOT: IC30802
PER: 06/2025
PPV: 75 DH 00

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Galvus Met® 50 mg/500 mg
Galvus Met® 50 mg/850 mg
Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60
 Vildagliptine/Metformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de la notice avant de prendre ce médicament. La notice contient des informations importantes.

- 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 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 symptômes paraissent 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Galvus Met ?
3. Comment utiliser Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

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

Selon prescription du médecin.

Galvus Met est un médicament utilisé dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine et metformine, prescrit en complément à un régime alimentaire approprié.

patients ayant un diabète de type 2, la metformine est utilisée pour contrôler le diabète.



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg
 Boîte de 60 comprimés pelliculés
 PPV : 390.00 DH



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg
 Boîte de 60 comprimés pelliculés
 PPV : 390.00 DH



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg
 Boîte de 60 comprimés pelliculés
 PPV : 390.00 DH

particulier après les repas. Le vildagliptine est une substance également produite par l'organisme, qui agit sur la production de sucre, ce qui aide à contrôler la glycémie.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion d'insuline et de la libération du glucagon (et agit ainsi qu'une meilleure utilisation de la metformine). Galvus Met contribue à contrôler la glycémie.

Il est très important que vous suiviez scrupuleusement, tout au long de votre traitement, Galvus Met, aux recommandations de votre régime alimentaire et/ou votre