

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Educations :

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

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° P19- 0038520

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0750 Société : —

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MR IBRAHIMI Mohamed

Date de naissance : 06-06-1944

Adresse : 47 MUSTAPHA EL OMANI AL OUD - CHA

Tél. : 0661241340 0522237467 Total des frais engagés : 684,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04 SEP 2019

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

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 04/09/2019 Le : 04/09/2019

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

صيدانية الروداني
PHARMACIE ROUDANI
Mme LEBBAR Khadija Ep MIKOU
Brahim Roudani Vers Mly Youssef
Maarif - Casablanca
05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 24

03/09/2019

684,20

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

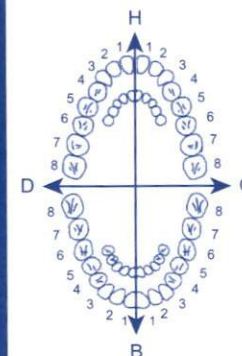
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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

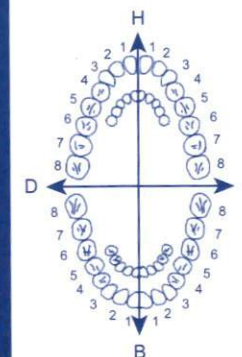
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PHARMACIE ROUDANI
Mme Mikou Lebbar Khadija

Page :1

FACTURE

N° FACTURE :739194

Date : 03/09/2019

Client :

MR IBRAHIMI MOHAMED

Désignation Produits	Quantité	P.V	Total
ALPHAGAN COLLYRE	2	147.50	295.00
XOLA COLLYRE	1	95.20	95.20
OXYAL COLLYRE	1	60.00	60.00
GANFORT COLLYRE	1	234.00	234.00

T = 684,20

صيدلية الروداني
PHARMACIE ROUDANI
Mme LEBBAR Khadija Ep MIKOU
26, Bd Brahim Roudani Vers Mly Youssef
Maârif - Casablanca
Tél : 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 24

Alpha[®]gan

 ALLERGAN

0,2 %, collyre Brimonidine



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 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN[®] 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN[®] 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN[®] 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN[®] 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN[®] 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN[®] est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN[®] est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN[®] 0.2%, COLLYRE ? **N'utilisez jamais ALPHAGAN[®] 0.2%, collyre dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés/nourissons (jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser ce médicament, informez votre médecin :

- si vous souffrez ou avez souffert de dépression, d'une réduction de vos circulation sanguine au niveau du cerveau, de problèmes cardiaques, de membres ou d'un trouble de la pression artérielle.
- si vous souffrez ou avez souffert de maladies rénales (rein) ou hépatique
- En cas d'administration à un enfant âgé de 2 à 12 ans, car ALPHAGAN[®] n'en est pas autorisé.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une irritation des yeux. Éviter le contact avec les lentilles de contact souples. Retirer les lentilles de contact souples avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium peut décolorer les lentilles de contact souples.



PPV : 147DH50

Alphagan®

 ALLERGAN

0,2 %, collyre Brimonidine



Veillez 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 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ?

N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés/nourrissons (jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant d'utiliser ce médicament, informez votre médecin :

- si vous souffrez ou avez souffert de dépression, d'une réduction de vos fonctions, d'une circulation sanguine au niveau du cerveau, de problèmes cardiaques, de troubles des membres ou d'un trouble de la pression artérielle.
- si vous souffrez ou avez souffert de maladies rénales (rein) ou hépatique.
- En cas d'administration à un enfant âgé de 2 à 12 ans, car ALPHAGAN® n'est pas autorisé pour cette tranche d'âge.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une irritation des yeux. Éviter le contact avec les lentilles de contact souples. Retirer les lentilles de contact souples avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium peut décolorer les lentilles de contact souples.



Important: lire attentivement!

Xola®
% 2

chlorhydrate de dorzolamide

Solution Ophthalmique Stérile

COMPOSITION :

Chaque ml de Xola® contient 22,26 mg de chlorhydrate de dorzolamide équivalent à 20 mg de dorzolamide, conservateur : chlorure de benzalkonium et eau pour injection.

MECANISMES D'ACTION :

Le chlorhydrate de dorzolamide est un puissant inhibiteur de l'anhydrase carbonique humaine, de type II. L'inhibition de l'anhydrase carbonique dans les procès ciliaires de l'œil diminue la sécrétion d'humeur aqueuse, en ralentissant probablement la formation des ions bicarbonates, avec une diminution secondaire du transport du sodium et des liquides.

INDICATIONS ET MODE D'EMPLOI :

Xola® est indiqué dans le traitement de la pression intraoculaire élevée (PIO) chez les patients présentant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

En monothérapie, la dose de Xola® est d'une goutte dans le cul de sac conjonctival de l'œil (les yeux) atteint(s), 3 fois par jour. En association à un bêta-bloquant à usage ophtalmique, la dose est d'une goutte de Xola® dans le cul de sac conjonctival de l'œil (les yeux) atteint(s), 2 fois par jour.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.
- Le dorzolamide n'a pas été étudié chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min) ou une acidose hyperchlorémique. Le dorzolamide et ses métabolites étant excrétés principalement par le rein, le dorzolamide est, en conséquence, contre-indiqué chez de tels patients.
- Acidose hyperchlorémique.

MISES EN GARDE :

Ne pas injecter dans l'œil.

PRECAUTIONS :

Grossesse: aucun effet tératogène, lié au traitement, n'a été observé à 1mg/kg/jour. Il n'existe pas de données suffisamment pertinentes sur l'utilisation de ce médicament chez la femme enceinte. Le dorzolamide ne passe pas le placenta, mais on ne connaît pas si le rapport bénéfice-maman / risque-fœtus est favorable.

Allaitement: On ne sait pas si le dorzolamide passe dans le lait maternel.

Chez des rates allaitantes, on a observé une diminution du poids chez les descendants. Si le traitement par dorzolamide est nécessaire, l'allaitement n'est pas recommandé.

Utilisation chez l'enfant: La sécurité et l'efficacité n'ont pas été établies.

PPV : 95DH20

Oxyal®

Oxyal®

UK

LUBRICATING OPHTHALMIC SOLUTION WITH
HYALURONIC ACID AND ESSENTIAL ELECTROLYTES

COMPOSITION

Oxyal® 10 ml bottle

Hyaluronic acid sodium salt 0,15 %; **Protector™**, sodium chloride, potassium chloride, calcium chloride dihydrate, magnesium chloride hexahydrate, boric acid, **Oxyd®** 0.06 %, purified water q.s.

Oxyal® monodose containers of 0.35 ml

Hyaluronic acid sodium salt 0,15 %; **Protector™**, sodium chloride, potassium chloride, calcium chloride dihydrate, magnesium chloride hexahydrate, boric acid, purified water q.s.

DESCRIPTION: Oxyal® is a lubricating ophthalmic solution, containing hyaluronic acid 0.15%. The hyaluronic acid contained in the product is obtained by fermentation and is not of animal origin. Its activity is optimized and prolonged by the synergic action of Protector™ filmogenous polymer. The presence of electrolytes (chlorides, sodium, potassium, calcium and magnesium), essential for the cellular biochemical processes, and the slight hypotonicity of the solution, help to keep the ocular surface in physiological conditions.

Oxyal® multidose contains Oxyd®, a newly formulated and patented preserving system, developed in the TUBILUX PHARMA Research laboratories, which turns into oxygen, water and sodium chloride on contact with the eye. These substances, which occur naturally in the lachrymal fluids, do not irritate the ocular mucosa and keep healthy the epithelial cells.

Oxyal® maintains and restores the physiological conditions of the ocular surface, protects its cells with a persisting action and prevents the onset of metabolic disorders in the corneal epithelium.

INDICATIONS: Oxyal® brings prompt and lasting relief in cases of sensation of dry, irritated and tired eyes not caused by pathological conditions and induced by external factors such as prolonged exposure to video screens and monitors, air conditioning, dust, pollution, smoke, etc. Oxyal® is indicated for wearers of all types of contact lenses and nonwearers.

DIRECTION FOR USE:

- Wash and rinse your hands thoroughly. Multidose bottle
- Make sure the seal is intact.
- To open the bottle, unscrew the top completely and breaking the safety seal.

- Turn the bottle upside down and instil one or two drops into each eye, or according to the specialist's advice.

- Close the bottle tightly after use.

Monodose container

- Before using, make sure the one-dose container is intact.
- Remove the container from the strip.
- Rotate the upper part and open without pulling.
- Instil one or two drops into each eye, or according to the specialist's advice.

Do not expose the product to sunlight.

WARNINGS:

- To prevent possible contamination, do not let the tip of the dropper come into contact with any surface.
- Do not use in case of specific hypersensitivity towards any of the constituents.
- Rare cases of mild ocular irritation were reported with the use of the product. Stop using it if you experience pain, redness or change in vision following the instillation. Ask a doctor if the symptoms persist or get worse.
- Do not swallow the solution.
- Keep out of reach of children.
- Do not instil Oxyal® in the eye(s) together with other substances as their effect may be altered. Store the bottle at a temperature below 25°C.
- Do not freeze.
- Do not use the solution after the expiry date.

Multidose bottle

- After the bottle has been opened, the solution must be used within 60 days.
- Any residual product must be disposed of.

Monodose container

- The product does not contain preservatives. Hence, after the container has been opened, the product should be administered and, even if partially used, the one-dose bottle must be disposed of.

In case of persisting problems, consult your specialist.

CE

0483

Manufacturer:

Dr Gerhard Mann
Chem-pharm. Fabrik Gm
Brunsütteler Damm 16
D-13581 Berlin / Berlin

* Protector™ patent pending

** Oxyd® patented

Date of last revision: 12-07-2017

RIMA PHARMA
PVC : 60,00

Notice :
information de l'utilisateur



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution
Bimatoprost/timolol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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 GANFORT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser GANFORT ?
3. Comment utiliser GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

GANFORT contient deux substances actives différentes (bimatoprost et timolol) qui réduisent toutes deux la pression dans l'œil. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêta-bloquants.

L'œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement à la longue d'endommager la vue (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de ce liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression dans l'œil.

FFV: 234 DH 00

Médicament autorisé N°333 DMP/21/ANIG

Le collyre GANFORT est utilisé pour traiter la pression élevée dans l'œil. Cette pression élevée peut entraîner un glaucome. Votre médecin vous a prescrit GANFORT car les autres collyres contenant des bêta-bloquants ou des analogues des prostaglandines n'ont pas été assez efficaces dans votre situation.