

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.

Éducation :

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

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

N° P19-
N° 88791

046834

Déclaration de Maladie

Cadre réservé à l'adhérent (e)	
Matricule :	Société :
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)
Nom & Prénom : M. IBRATI MOHAMED	
Date de naissance : 01-04-1944	
Adresse : 47 Mouscronne EL MANFAOUIT - Casablanca	
Tél. :	Total des frais engagés : 1203,20 DH

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



15 JUN 2020

Date de consultation : 4/5/2020

Nom et prénom du malade : M. I. IBRATI

Age : 76

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Affection de la peau

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 : 15/06/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE ROUDANI Mme LEBBAR Khodja El Amin 26, Bd Brahim Roudani Vers Mly Youssef Maârif - Casablanca Tél.: 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 24	04/05/2020	1203 Dhs

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	

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saida EL ALAOUI

Ophtalmologiste

Ancienne interne et attachée au

CHNO des QUINZE-VINGTS Paris

Diplômée de l'Université P. et M. Curie Paris VI

الدكتورة سعيدة العلوي

طب العيون

طبيبة سابقة بالمركز الاستشفائي الوطني

لطب العيون 20-15 بباريس

خريج جامعة باريس 6

Casablanca, le lundi 4 mai 2020

Monsieur IBRAHIMI Mohamed

- XOLA

95,20 x 2

1 goutte x 2 / j 3 MOIS

- FLUCON COLLYRE fl

22,60

1 goutte, 2 fois par jour, 3 MOIS

- VISMED n°3

144,10 x 2

1 goutte x 4 / j -> DANS LES DEUX YEUX

- GANFORT COLLYRE fl

234,00 x 3

1 goutte, LE SOIR dans les deux yeux, pendant 3 mois

T - 1203 20
صيدلية الرودانى
PHARMACIE ROUDANI
Mme LEBRAR Khadija Ep MIKOU
26, Bd Brahim Roudani Vers Mly Youssef
Maârif - Casablanca
207, Bd Zerktouni 3ème étage - Casablanca - Tél./Fax : 05 22 94 91 66
Tél. : 05 22 94 91 66
E-mail : saidaelalaoui@yahoo.fr

Dr. EL ALAOUI Saida
Ophthalmologiste
207, Bd. Zerktouni - Casablanca
Tél : 05 22 94 91 66

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 propes cellules de l'œil diminue la sécrétion d'une eau 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 (clartance de la créatinine < 30 ml/min) ou une acidose hyperchloraémique. Le dorzolamide et ses métabolites étant excrétés principalement par le rein, le dorzolamide est, en conséquence, contre-indiqué chez de tels patients.

• Acidose hyperchloraémique.

MISES EN GARDE :

Ne pas injecter dans l'œil.

PRÉCAUTIONS :

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 doit être utilisé pendant la grossesse que si le rapport bénéfice-maman / risque-fetus le justifie.

Allaitement: On ne sait pas si le dorzolamide est excrété dans le lait maternel. Chez des rats 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.

EFFETS INDESIRABLES :

Tout médicament peut avoir des effets indésirables. Vous pouvez éprouver des symptômes oculaires passagers tels que des brûlures, picotement, rougeur de l'œil, vision floue, larmoiement ou prurit oculaire. Vous pouvez éprouver un goût amer après instillation.

AUTRES EFFETS INDESIRABLES :

Essoufflement, trouble d'estomac.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES:

Des effets indésirables possibles tels que vision trouble certains patients à conduire et/ou à utiliser des machines.

PRÉSENTATION :

Xola® se présente en solution ophthalmique stérile, 5 ml en flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant l'ouverture.

CONSERVATION :

Conserver dans une température de 15 à 25°C. Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant l'ouverture.

Tableau A (Liste I).

(CECI EST UN MÉDICAMENT
DANGEREUX POUR VOUS.
- Suivez strictement la prescription de votre médecin, le mode d'emploi,
- Veuillez lire la notice du pharmacien qui a vendu le médicament.

- Le médecin et le pharmacien connaissent parfaitement les avantages et les risques de ce médicament.

- N'arrêtez pas le traitement prescrit par vous-même.

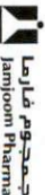
- Ne rapportez pas le même médicament sans l'avis de votre médecin.

- Ne pas laisser à la portée ou à la vue des enfants.

Conseil des Ministres Arabes de la Santé & Syndicat des Pharmaciens Arabes



Xola® est un produit de qualité fabriqué par:



Laajaj Al-Majlis Pharmaceutical

P.O. Box 6267 Jeddah - 21442 - Arabie Saoudite

bottu.s.a.

82, Allee des Casuarinas - Ain Sefra - Constantine - Maroc

S. Bouchouch - Pharmacien Responsable

PPV : 95 DH 20

basse densité

ux instructions

du pharmacien qui

l'a prescrit

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 propes cellules 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 (clartance de la créatinine < 30 ml/min) ou une acidose hyperchlémique. Le dorzolamide et ses métabolites étant excrétés principalement par le rein, le dorzolamide est, en conséquence, contre-indiqué chez de tels patients.

• Acidose hyperchlémique.

MISES EN GARDE :

Ne pas injecter dans l'œil.

PRÉCAUTIONS :

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 doit être utilisé pendant la grossesse que si le rapport bénéfice-maman / risque-fetus le justifie.

Allaitement: On ne sait pas si le dorzolamide est excrété dans le lait maternel. Chez des rats 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.

EFFETS INDESIRABLES :

Tout médicament peut avoir des effets indésirables. Vous pouvez éprouver des symptômes oculaires passagers tels que des brûlures, picotement, rougeur de l'œil, vision floue, larmoiement ou prurit oculaire. Vous pouvez éprouver un goût amer après instillation.

AUTRES EFFETS INDESIRABLES :

Essoufflement, trouble d'estomac.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES:

Des effets indésirables possibles tels que vision trouble certains patients à conduire et/ou à utiliser des machines.

PRÉSENTATION :

Xola® se présente en solution ophthalmique stérile, 5 ml en flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant l'ouverture.

CONSERVATION :

Conserver dans une température de 15 à 25°C. Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant l'ouverture.

Tableau A (Liste I).

(CECI EST UN MÉDICAMENT)

- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et sa consommation dangereuse pour vous.
- Suivez strictement la prescription de votre médecin, le mode d'emploi, à vendre le médicament.
- Le médecin et le pharmacien connaissent parfaitement les avantages et les risques de ce médicament.
- Ne mélangez pas le médicament sans l'avis de votre médecin.
- Ne pas laisser à la portée ou à la vue des enfants.

PPV : 95 DH 20

base densité

ux instructions

ure.

Conseil des Ministres Arabes de la Santé & Syndicat des Pharmaciens Arabes

Ophthalmics

Xola® est un produit de qualité fabriqué par:  Al-Jafr Al-Maqdisi Pharmaceutical Company

P.O. Box 6267 Jeddah - 21442 - Arabie Saoudite

bottu.s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sakkha - Casablanca - Maroc

S. Bouchouch - Pharmacien Responsable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

FLUCON[®], collyre

Fluorométholone

b) COMPOSITION

Fluorométholone 0,1 g
Chlorure de benzalkonium 0,01 g
Phosphate monosodique, phosphate disodique anhydre, polysorbate 80, chlorure de sodium, tétracétate de sodium, alcool polyvinyle, méthylhydroxypropylcellulose, acide chlorhydrique et/ou hydroxyde de sodium pour ajuster le pH, eau purifiée q.s.p. 100 ml

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre, flacon compte-gouttes de 3 ml.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CORTICOÏDES

e) NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE / EXPLOITANT

Laboratoires ALCON

4, Rue Henri Sainte-Claire Deville
F-92563 RUEIL-MALMAISON CEDEX

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

ALCON CUSÍ, S.A.

E-08320 El Masnou-Barcelone

6 118001

Flucon collyre de 3

A.M.M. N° 103DMP/21/1

Laboratoires Sotema

PPV : 22,60 DHS

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ? (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubeir Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

P.P.C: 144.10

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubeir Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

P.P.C:144.10



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE
Bimatoprost/timolol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient d'importantes informations.

- 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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol. Le bimatoprost réduit la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine F2α, appartient au groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient au groupe des bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si ce liquide n'est pas suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et en augmentant l'évacuation du liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.

GANFORT® 0,3 mg/ml + 5 mg/ml

Soluce en solution Flacon de 3 ml

6118001 251391

Distribué par les laboratoires AFRIC-PHAR

PPV : 234DH00

Medicament autorise N° 333 DMP/21/NRQ

amment

cué

à la marge, de

l'œil. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE
Bimatoprost/timolol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient d'importantes informations.

- 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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol. Le bimatoprost réduit la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine F2α, appartient au groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient au groupe des bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si ce liquide n'est pas suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et en augmentant l'évacuation du liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.

GANFORT® 0,3 mg/ml + 5 mg/ml

Soluce en solution Flacon de 3 ml

6118001 251391

Distribué par les laboratoires AFRIC-PHAR

PPV : 234DH00

Medicament autorise N° 333 DMP/21/NRQ

amment

cué

à la marge, de

l'œil. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE
Bimatoprost/timolol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient d'importantes informations.

- 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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol. Le bimatoprost réduit la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine F2α, appartient au groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient au groupe des bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si ce liquide n'est pas suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de ce liquide et en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.

GANFORT® 0,3 mg/ml + 5 mg/ml

Soluce en solution Flacon de 3 ml

6118001 251391

Distribué par les laboratoires AFRIC-PHAR

PPV : 234DH00

amment

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

cué

à la marge,

d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de ce liquide et en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.