

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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.

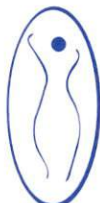
Déclaration de Maladie



NPD: 33247 N° W19-497588

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 392			
Société : VENVE			
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input checked="" type="checkbox"/> Autre :	ARABET MALIKA
Nom & Prénom :			
Date de naissance : 01-01-1965			
Adresse : Cité de la Commune Urbaine Bloc 5 N° 210 Hay Hassani - Casablanca			
Tél. : 0661332135 Total des frais engagés : 427,30 Dhs			

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> Dr. Laila BENNOUINA Médecine Générale, Echographie Nutrition 7, RDC Rue 11 Mly, Thami Casablanca Tél: 05 22 93 </div>			
Date de consultation : 08/05/2020			
Nom et prénom du malade : MRAEBET MALIKA Age: 01/01/65			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : Anxiété			
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 : Casablanca			
Signature de l'adhérent(e) :			
<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> MUPRAS 20 JUIL 2020 ACCUEIL </div>			



Casablanca le :

08/05/2016
الدار البيضاء

74.5

- S bresau

100555

Rabet

Maliba

S.V

33.8

19 gel 3 ml

100555

41.35

- Aerroxyl gt

5 g

S.V

- Tamakhan

1 cp 2 3 ml

AB5.10

Pharmacie Hina

Lot Municipal Bloc H1

N°516 Bis Hay hassani

Tél: 05 22 91 44 57 Casablanca

Dr. Laila BENNOUNA
Médecine Générale - Échographie
Nutrition
7, Rue 11 May Thami M
Casablanca - Tel: 05 22 91 44 57

Signature

Lot : 3189
Mfg: 05 2019
EXP.: 05 2022
BIOCODEX MAROC PPV : 74,00 DH

Stresam

CHLORHYDRATE D'ETIFOXINE

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 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 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STRESAM 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STRESAM 50 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE STRESAM 50 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STRESAM 50 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STRESAM 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANXIOLYTIQUE

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé pour diminuer les diverses réactions émotionnelles et corporelles qui accompagnent l'anxiété.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STRESAM, gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

tanakan 40 mg 

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Ce comprimé enrobé contient des informations importantes pour 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 vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes



% d'amitriptyline
(rate d'amitriptyline)
cérine, eau purifiée.
éthylique, glycérine.
ml. 1 goutte = 1 mg.
ce médicament

esseur.
l'intensité légère,
ondant pas aux.

uite nocturne de l'enfant (émission
involontaire d'urine la nuit).

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament
(contre-indication)**



Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution
buvable.

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas
suivants:

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle
(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants:

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de Virage maniaque franc, le traitement par l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent, un neuroleptique sédatif sera prescrit. Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement. L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire dans la mesure où certains effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

De manière générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration / Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

de traitement;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusionnels transitoires, syndrome sérotoninergique (en association).

- Liés à la nature même de la maladie dépressive:
 - levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire;
 - inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques;
 - réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques;
 - manifestations paroxystiques d'angoisse.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

- Les antidépresseurs imipraminiques peuvent également entraîner :
 - prise de poids,
 - troubles de la conduction ou du rythme (avec des doses élevées),
 - troubles endocriniens: hypertrophie mammaire, galactorrhée,
 - bouffées de chaleur,
 - réactions cutanées allergiques,
 - dysarthrie,
 - hépatites cytolytiques ou cholestatiques exceptionnelles,
 - troubles hématologiques: hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,
 - syncope.



Casablanca le :

11/05/2018
الدار البيضاء

Dr.abet
Nalika

428- Lexomil #1 B/te
1/2. Nop le ein

PHARMACIE ARAUCARIA
Tél: 05 22 36 13 05 / 05 22 39 61 05
H1/2, Rue du 1er Juillet 1000 Casablanca

S V

Dr. Laila BENNOUNA
Médecine Gén. Echographie
Nutrition
7, Rue 11 My. Thami Mazola
Casablanca - Tel: 05 22 93 72

Lexomil® Roche co

bromazépam

COMPOSITION : Bromazépam (DCI) 6 mg lactose, talc, stéarate de magnésium.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est un anxiolytique, il appartient aux benzodiazépines.

Ce médicament est préconisé dans certains états d'anxiété.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue aux benzodiazépines
- insuffisance respiratoire.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISE EN GARDE

L'anxiété peut avoir des causes variées, n'entrant pas systématiquement la prise d'un médicament.

Tout traitement par les benzodiazépines peut entraîner un état de dépendance physique et psychique. Celle-ci est favorisée par la durée du traitement, la dose, l'association à d'autres anxiolytiques ou hypnotiques ou à l'alcool. Cet état peut s'accompagner à l'arrêt du traitement d'un phénomène de sevrage (insomnie, maux de tête, douleurs musculaires, anxiété, irritabilité, agitation). L'arrêt progressif du traitement permet d'éviter ces effets..

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Prévenir votre médecin en cas de : maladie du foie, des reins ou des muscles (myasthénie), en cas de grossesse, d'allaitement.

- Ne pas arrêter brutalement le traitement.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

Alcool : la prise de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement est déconseillée.

EFFETS SUR LA CAPACITÉ DE CONDUIRE DES VÉHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Les risques de somnolence, de diminution des réflexes peuvent rendre dangereuses la conduite automobile ou l'utilisation de machines.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- somnolence, troubles de la mémoire,
- éruptions cutanées, vertiges.

Lexomil 6 mg

30 comprimés / tablets

