

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER LES REJETS

ditions 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.

rmacie :

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.

type :

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.

entaire :

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.

N'D

34943

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 889

Société : R.A.M Refaite'

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : JARBOU OMAR

Date de naissance : 27/07/147

Adresse : Hove Bourzat Bloc 9 Imm 1 PARA

Tél. : 06 65 99 15 40

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 : PALPITATIONS - Hemorroïdes - Hypercholesterolemie

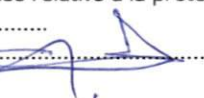
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : 27/07/2020

Signature de l'adhérent(e) : 

RELEVE 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
8.7.2020 et 29.7.2020			130,00	Dr. KETTANI Abdelhay Malades des Enfants Médecin Générale 162, Rue Abou Ali El Kali Hay Mohammadi - Casa Tél.: 0522 62 30 34

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JANQUIER Habib Janquier et fils 29, Rue 3, Casablanca Tél. 0522 61 59 56	05/07/2020	578,62

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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 d'implantologie.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[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

Docteur KETTANI Abdelhaï
ANCIEN MEDECIN ATTACHE
AU SERVICE DE PEDIATRIE



الدكتور الكتاني عبد الحي

طبيب ملحق بقسم الأطفال سابقا

Maladie des Enfants
MEDECINE GENERALE

162, Rue Abou Ali El Kali
Hay Mohammadi - casablanca
Tél : 05 22 62 30 34
Autorisation : 4.152/juillet 75

أمراض الأطفال
الطب العام

162, زنقة أبو علي القالي
الحي الحمدي - الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 62 30 34
رخصة رقم 4.152 يوليوز 75

Casablanca, le 07.07.2020 الدار البيضاء في

JARBOUJI Omar



W.80 1/2 cp x 2 (x) 1 -
2L- BEGIDOUZE 1cp x 3 -
75,10 3L- DAFLEN 500 2cp x 3
W.70 4L- Tifanoreline zeflo (x2)
78,80 1dp/100 x 2 (x) 1 -
5L- TORVA 10mg 1cp/1 -
W.70 x 2 6L- CEROXYM 500 (x2)
78,80 1cp/1 -



Dr. KETTANI Abdelhaï
Maladies des Enfants
Médecin Généraliste
162, Rue Abou Ali El Kali
Hay Mohammadi - Casablanca
Tél. : 05 22 62 30 34

EINE®

LOT : 171240
PER : 09-20
PPV : 19,30DH

Boîte de 12
en/ Dioxyde de Titane.

Notice avant de prendre ce médicament.
n de la relire.

us avez un doute, demandez plus
e pharmacien.

scrif. Ne le donnez jamais à quelqu'un
ntiques, 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.

COMPOSITION DU MÉDICAMENT:

Carraghénates.....	0,30 g
Oxyde de zinc	0,40 g
Dioxyde de titane.....	0,20 g

Excipients: Talc, Glycérides semi - synthétiques..... q.s.p. un suppositoire

TYPE D'ACTIVITÉS

TITANOREINE est une préparation destinée au traitement symptomatique des hémorroïdes et de leurs complications.

Son action est due à l'association d'un mucilage extrait d'une algue marine et de topiques muco-protecteurs.

Le pouvoir couvrant du mucilage permet un meilleur contact des autres composants sur la muqueuse ano-rectale. De ce fait, TITANOREINE facilite l'évacuation des selles, réduit l'inflammation et la douleur.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Hémorroïdes et leurs complications inflammatoires et douloureuses ; procidence hémorroïdaire, anite congestive, papillite, fissure anale, hémorroïdes internes.
- Soins post-opératoires après les interventions ano-rectales.

POSOLOGIE

Se conformer à la prescription médicale.

Habituellement 1 à 2 suppositoires par jour, de préférence après une selle.

Mode et/ou voie d'administration

Voie rectale.



tirez sur
les languettes

Bécidouze®

(Complexe vitaminique B₁ - B₆ - B₁₂)

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Comprimés dragéifiés : Boîte de 20

COMPOSITION :

Thiamine mononitrate (vit. B₁) ..

Pyridoxine chlorhydrate (vit. B₆) ..

Cyanocobalamine (vit. B₁₂) ..

Excipients q.s.p ..

BECIDOUZE®

20 dragées

PPV 35DH10

EXP 05/2022

LOT 8N033 4

CLASSE PHARMACOTHERAPIQUE :

Vitamines du groupe B.

DANS QUELS CAS UTILISER :

Ce médicament est utilisé dans l'ostéoporose et neuromusculaire.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER :

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- Hypersensibilité avérée à la Vitamine B₁₂ ou aux autres vitamines.

- Lévodopa.

- Tumeur maligne : en raison de l'action de la vitamine B₁₂ sur la croissance des tissus à taux de multiplication cellulaire élevé, le risque de poussée évolutive doit être pris en compte.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

saccharose : 366,67 mg, en tenir compte chez les patients diabétiques.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Association contre-indiquée

Vitamine B₆

- Lévodopa

Inhibition de l'activité de la lévodopa lorsqu'elle est utilisée sans inhibiteur de la dopadécarboxylase périphérique.

éviter tout apport de pyridoxine en l'absence d'inhibiteur de la dopadécarboxylase.

Association à prendre en compte

Vitamine B₁₂

- Antisécrétaires antihistaminiques H₂

Risque de carence en cyanocobalamine après traitement prolongé (quelques années), la réduction de l'acidité gastrique par ces médicaments pouvant diminuer l'absorption digestive de la vitamine B₁₂

- Antisécrétaires inhibiteurs de la pompe à protons

Risque de carence en cyanocobalamine après traitement prolongé (quelques années), la réduction de l'acidité gastrique par ces médicaments pouvant diminuer l'absorption digestive de la vitamine B₁₂

A V L O C A

PROPRANOLOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin d'en faire une copie.

3 25 07

41,80

Composition qualitative et quantitative

Chlorhydrate de propranolol.....

Excipients : D-mannitol, gélatine, acide alginique, acide stéarique, stéarate de magnésium.

Forme pharmaceutique

Comprimé sécable

Classe pharmaco-thérapeutique

Béta-bloquant.

(C : Système cardio-vasculaire)

■ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un bêta-bloquant. Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

Ce médicament est préconisé principalement dans :

- l'hypertension artérielle,
- la prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- après un infarctus du myocarde,
- en cas d'hyperthyroïdies,
- certaines maladies cardiaques,
- en prévention des migraines et des algies faciales (variétés de migraine),
- en prévention des saignements digestifs chez les patients atteints de cirrhose,
- dans certains tremblements,
- en prévention de situation stressante (trac).

■ ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

(CONTRE - INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au propranolol, ou antécédents de réaction allergique,
- asthme et maladies des bronches et des poumons avec encombrements,
- insuffisance cardiaque,
- bradycardie (rythme du pouls inférieur à 50 battements par minute).

Ceroxim® 250 et 500 mg

(Céfuroxime axéti)

e (maladie

ction de la

nsuffisance
ation à des
particulier) ou
ervée avec

Céfuroxime
ar exemple
nécessiter

pendant ou
une colite
stic établi
spécifique
un régime

ière en cas
de certains
re dans les

L'AVIS DE

s oraux ont
e contexte
du patient
stances, il
se et son
certaines
mement des
zole et de

AUTRE
U SANS
A VOTRE

grossesse

ouveau-né
candidose
avertissez
te à tenir,

RMACIEN

sants de

3. COMMENT PRENDRE CÉROXIM® 250 ET 500 mg

Posologie

Adulte :

Infections de la sphère ORL :

- Angines : 500 mg/jour en 2 prises. La angines est de 4 jours.
- Otites : 500 mg/jour en 2 prises.
- Sinusites : 500 mg/jour en 2 prises. Dan un traitement de 5 jours a démontré son e

Infections respiratoires basses :

- Bronchites aiguës et chroniques : 500 mg/jo.
- Pneumopathies bactériennes : 1000 molécu

Enfant à partir de 6 ans :

Dans tous les cas, ne pas dépasser la :
- Soit en cas d'angines, d'otites, d'inf qu'une pneumopathie bactérienne : 500 pour un enfant à partir de 17 kg.

- Soit en cas de pneumopathie bactérie est atteinte pour un enfant à partir de 34

Infections de la sphère ORL, infect

qu'une pneumopathie bactérienne :

- Enfant à partir de 6 ans avec un poids < 30 mg/kg/jour en 2 prises. La angines est de 4 jours.
- Otites : 30 mg/kg/jour en 2 prises.
- Infections respiratoires basses autres qu'une pneumopathie bactérienne : 30 mg/kg/jour en 2 prises.
- Enfant à partir de 6 ans avec un poids ≥ 17 kg :
 - Angines : 500 mg/jour en deux prises. La durée de traitement de certaines angines est de 4 jours.
 - Otites : 500 mg/jour en 2 prises.
 - Infections respiratoires basses autres qu'une pneumopathie bactérienne : 500 mg/jour en 2 prises.

Pneumopathies bactériennes :

Enfant à partir de 6 ans avec un poids < 34 kg : 30 mg/kg/jour en 2 prises.
Enfant à partir de 6 ans avec un poids ≥ 34 kg : 1000 mg/jour en 2 prises.

Infections de la peau et des tissus mous :

Adulte : 1000 mg/jour en 2 prises.

Infections urinaires non compliquées :

500 mg/jour en 2 prises.

Gonorrhée non compliquée :

1000 mg/jour en prise unique.

TraITEMENT de la maladie de Lyme :

1000 mg/jour en 2 prises pendant 20 jours.

En cas d'insuffisance rénale :

Lorsque la clairance de la créatinine est inférieure à 20 ml par minute, il est recommandé de diminuer la dose de moitié en une seule prise orale par jour. Ajouter une dose supplémentaire à chaque fin de dialyse chez les patients dialysés chroniques.

Voie et mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés, sans être croqués ni mâchés, avec un verre d'eau.

Si vous avez l'impression que l'effet de CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'administration

La posologie recommandée est à prendre en 2 prises espacées de 12

PPV:

141DH20

Lot n°:

19C084/1

EXP:

12/2021

PPV:

141DH20

Lot n°:

19C084/2

EXP:

12/2021

• Fréquent : syndrome ex ou système lymphatique :

• Peu fréquent : thrombocytopenie, leucopénie et/ou neutr sévères).

• Très rare : anémie hémolytique

Affections du système immunitaire : réactions d'hypersensibil

• Peu fréquent : éruption cutanée.

• Rare : urticaire, prurit.

• Très rare : fièvre, maladie sérique, anaphylaxie,

Affections du système nerveux :

• Fréquent : céphalées.

• Peu fréquent : sensations vertigineuses.

Affections gastro-intestinales :

• Fréquent : troubles gastro-intestinaux incluant diarré douleurs abdominales.

• Peu fréquent : vomissements

• Rare : colite pseudomembraneuse.

Affections hépatobiliaries :

• Fréquent : élévation transitoire du taux des enzymes hé ASAT) et de la LDH.

• Très rare : hépatite, ictere cholestastique.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :
• très rare : érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Jo

syndrome de Lyell (nécrose toxique épidermique).

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, OU SI CERTAINS INDESIRABLES DEVIENT GRAVES, Veuillez EN VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

5. COMMENT CONSERVER CEROXIM® 250 ET 500 mg, co

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égo ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il médicaments inutilisés. Ces mesures permettront l'environnement.

FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique)
Excipients q.s.p

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique)
Excipients q.s.p

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE:

Hypcholestérolémiant et hypotriglycéridémiant

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certains cas où les régimes alimentaires n'ont pas permis d'améliorer l'hypertension artérielle. Il est préconisé également dans certains cas où l'utilisation de ce médicament doit être

CONTRE-INDICATIONS :

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants,

- Maladies du foie,

- Femmes enceintes ou qui allaient (cf. Gravideité)

- En cas d'association avec l'Itraconazole,

- Sauf avis contraire de votre médecin

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement les recommandations du fabricant.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué pour les personnes qui ont une intolérance au glucose et au galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notable : lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrate, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, informez immédiatement votre médecin : il seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSÉLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies sévères. Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique quotidienne.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins indésirables.

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées,

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

توريقا
أتورفاستاتين 10 ملغ

LOT : 1035
PER : 11/21
PPV : 57, 80 DH

LOT 171595 PER: 11-20
PPV: 19, 30DH

246400030-04

