

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS



Déclaration de Maladie

N° P19- 0043224

Maladie Dentaire Optique *44284* Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : *571* Société : *R.A.M*
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : *WARID BOUZZA*
 Date de naissance : *1945*
 Adresse : *AIN CHIFAT Rue 1 n°80 CASA*
 Tél. : *06 95 37 25 53* Total des frais engagés : *519,50* Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : *14/10/2020*
 Nom et prénom du malade : *Warid Bouazza* Age : *75 ans*
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : *Agitation délirante*
 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 *14/10/2020*
 Signature de l'adhérent(e) : *WARID*



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.

Prothèse :

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.

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

TNPE 09 1189688

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
14 10 2020	CA		13000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	14.10.2020	389.50

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
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

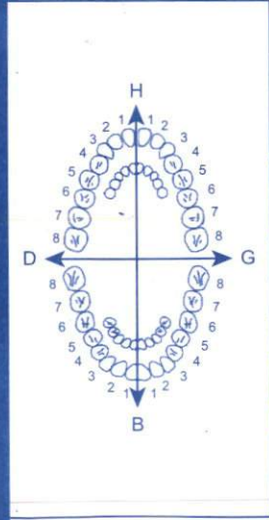
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

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 COEFFICIENT MASTICATOIRE



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

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

	Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	DATE DU DEVIS <input type="text"/>
	DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr.El Moustapha MAACHOU

Spécialiste en Médecine du Travail
Médecine Générale

الدكتور المصطفى معاشو

إختصاصي في طب الشغل
الطب العام

- Echographie
- E.C.G
- Ancien Médecin de la Polyclinique des Electriciens
- Médecin Assermenté près des Tribunaux

- فحص بالصدى
- تخطيط القلب الكهربائي
- طبيب سابق بمصحة الكهربائيين
- طبيب خبير محلف لدى المحاكم

Casablanca, le : 14.10.2020

Mr. WAKID Bouazza

PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
صيدلية المدينة الجديدة
Tél: 0522 80 44 61
0522 28 12 95

109.70
193.10

- Contiflo 9



14/5 le bon x 03 MOU

47.90

- Anafranil 259



144 le bon

169713

38.80

- Quaxyl 500



157 3492

389.50

Dr. MAACHOU EL MOUSTAPHA
Spécialiste en Médecine du Travail
et Médecine GÉNÉRALE
Rue CADI EL IRAKI, 12 Bis - Casablanca, Maroc
Tél: 0522 82 98 60

درب البلدية، منقة القاضي العراقي 12 مكر - الهاتف : 05 22 82 98 60

Quartier Baladia, Rue CADI EL IRAKI, 12 Bis - Tél. : 05 22 82 98 60 - E-mail: dr.maachou-m@b

MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml
(Chlorhydrate d'Ambroxol)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de
Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire,
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, dema
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le don
identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarqu
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

3 1 8 0
6 5 6
2 2
38,80

icien.
ts

1- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principe actif :

Chlorhydrate d'Ambroxol 0.300 g

Quantité Correspondant à Ambroxol base (0,273 g).

Excipients : Glycérol, Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane (Acétate de furfuryle, acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle-3-butényle, acétoïne, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propylène glycol), Acide citrique monohydrate, Eau purifiée qsp 100 ml

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

2- CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

MUCOLYTIQUES.

(R : SYSTÈME RESPIRATOIRE).

3- INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

4- POSOLOGIE

• Chez l'adulte :

Posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

• Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

2 à 5 ans : ½ cuillère à café trois fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale

Fréquence d'administration

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

Durée de traitement

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Ne donnez pas MUXOL à votre enfant de moins de 2 ans.

6- EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Rare : pouvant survenir au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-œdème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée) ;

Trouble digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige.

Anafranil® 25 mg

Dragées Boîte de 30**Clomipramine**

NOVARTIS

Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 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 signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si un de ses 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Anafranil ?
4. Comment <prendre> <utiliser> Anafranil ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Anafranil ?

• Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?
L'Anafranil contient de la clomipramine (substance active) et appartient au groupe des antidépresseurs tricycliques.
L'Anafranil est utilisé chez l'adulte sur prescription médicale pour le traitement de diverses formes de dépression, des troubles obsessionnels compulsifs avec obsessions et besoin irrésistible d'accomplir certains actes, des attaques de panique et des états anxieux. Il améliore l'humeur et soulage des symptômes organiques tels qu'insomnie, vertiges, palpitations et autres troubles.

En outre, il est utilisé dans certains états douloureux chroniques.
L'Anafranil est utilisé contre l'énurésie chez les enfants à partir de 6 ans et l'hyperactivité.

Il est aussi utilisé chez les enfants à partir de 10 ans et les adolescents dans les troubles obsessionnels compulsifs.

L'Anafranil ne doit être utilisé que sur prescription du médecin.
Si un de ses effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez des questions sur comment Anafranil agit ou pourquoi ce médicament vous a été prescrit, adressez-vous à votre médecin.
<d'utiliser> Anafranil ?
Il est important que vous, les membres de votre famille ou les personnes s'occupant de vous, signaliez à votre médecin toute modification de votre humeur au cours du traitement par l'Anafranil.
Suivez attentivement toutes les instructions qui vous sont données par votre médecin même si elles diffèrent des informations générales qui sont précisées dans cette notice.

Ne prenez jamais :
- si vous avez déjà eu une réaction inhabituelle ou allergique à la substance active d'Anafranil (clomipramine);

- un excipient d'Anafranil ou à un autre antidépresseur tricyclique;
- si vous prenez déjà un antidépresseur ou un autre médicament qui appartient à la classe des inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO);
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde ou si vous souffrez d'une maladie cardiaque grave.

Dans certains cas, l'Anafranil vous est interdit ou bien vous ne devez le prendre qu'après un examen médical approfondi. C'est pourquoi, il conviendra d'informer votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des affections ou troubles suivants :

- tendance à des convulsions (épilepsie)
- troubles du rythme cardiaque ou autres problèmes cardiaques
- autres maladies psychiques
- augmentation de la pression intra-oculaire (glaucome)
- maladies du foie ou des reins
- modifications de la formule sanguine
- intoxication, p.ex. par des drogues
- troubles de la vidange de l'estomac
- troubles à un niveau hormonal de la prostate
- hyperthyroïdie ou prise simultanée de produits thyroïdiens
- dépendance à l'alcool
- constipation fréquente ou occlusion intestinale
- épuisements
- variations de l'humeur entre dépression et euphorie.

Si vous pensez que vous pouvez être allergique mais vous n'êtes pas sûr, demandez l'avis de votre médecin.

Avertissements et précautions
L'Anafranil peut entraîner une sécheresse de la bouche, qui peut augmenter le risque des caries dentaires. Pendant un traitement à long terme, vous devez vous faire contrôler régulièrement par votre dentiste.

• Comment prendre Anafranil ?

Votre médecin fixe la dose d'Anafranil ne doit être prise qu'après un repas.
Les comprimés scablon croqués.
Le traitement ne doit être poursuivi que si nécessaire.

Votre anxiété peut être aggravée par les troubles paniques ou les troubles anxieux en général.
L'Anafranil sur une période prolongée; c'est le médecin qui en déterminera la durée.

Combien de temps prendre Anafranil ?
Continuez à prendre Anafranil tous les jours aussi longtemps que votre médecin vous le dira.

Si vous avez pris plus d'Anafranil que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin. Empochez avec vous la boîte de votre traitement.

Si vous oubliez de prendre Anafranil :

Prenez votre médicament dès que vous vous apercevez de votre oubli.
- Prenez la dose suivante à l'heure initialement prévue. Mais, s'il est presque l'heure de la prise suivante, ne faites rien pour ne pas risquer de doubler la dose par deux prises trop rapprochées. Continuez de prendre votre médicament normalement.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à contacter votre médecin.

Si le nombre de dragées ou de comprimés que vous avez pris dépasse de beaucoup ce que le médecin vous a prescrit, présentez-vous immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche ou chez votre médecin ou appelez l'hôpital ou votre médecin. En général, les symptômes suivants de surdosage apparaissent en l'espace de quelques heures: somnolence prononcée; difficultés de concentration; rythme cardiaque plus rapide, plus lent ou irrégulier; agitation et excitation; perte de coordination musculaire ou rigidité musculaire; difficultés à respirer; convulsions; vomissements; fièvre. Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

Quelle dose d'Anafranil prendre ?

Utilisation chez les adultes.
Les indications posologiques suivantes figurent uniquement à titre indicatif. En cas de dépression, de troubles de l'humeur, de troubles obsessionnels-compulsifs et de phobies, la dose quotidienne est généralement de 75 à 150 mg. Dans les cas de crises de panique ou de la déhémée agoraphobique, on commence généralement par 10 mg par jour et on augmente lentement la dose après quelques jours jusqu'à 100 mg par jour. Dans les états douloureux chroniques, la dose quotidienne se situe généralement entre 10 et 150 mg.

Utilisation chez les enfants et les adolescents
Dans les cas d'énurésie (enfants de plus de 6 ans et adolescents), la dose quotidienne se situe habituellement, selon l'âge, entre 20 et 75 mg.

Dans les troubles obsessionnels compulsifs chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adolescent, une dose de 25 mg est généralement donnée au début. Le médecin augmentera ensuite progressivement la dose jusqu'à 100 mg/jour après 2 semaines et au maximum jusqu'à 200 mg dans les semaines suivantes.

• Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Si vous présentez l'un des effets décrits ci-dessus, parlez-en immédiatement à votre médecin.

Étourdissements, fatigue passagère, vertiges, tremblements, agitation, augmentation de l'appétit, prise de poids, sécheresse de la bouche, troubles de la vidange de la vessie, secousses musculaires, troubles de l'accommodation visuelle, vision trouble, maux de tête, sudation, constipation.
Fréquents (plus de 1 à 10 patients sur 100):

Confusion avec désorientation et hallucinations, difficultés de concentration, troubles de la parole, troubles du sommeil, anxiété, augmentation de l'état vital et exaltation de l'humeur, excitation exagérée, comportement agressif, troubles du comportement, troubles de la mémoire, bailllements, insomnie, cauchemars, engourdissement ou fourmillements dans les bras et les jambes, fatigue musculaire, augmentation de la tension musculaire, bouffées de chaleur, pupilles dilatées, palpitations, pression artérielle basse associée à des vertiges lors d'un changement de position, aggravation de la dépression, nausées, sensibilité à la lumière, réactions cutanées allergiques, démangeaisons de la peau, augmentation des paramètres de laboratoire, troubles de la libido et de l'érection, bourdonnements d'oreille. Occasionnels (plus de 1 à 10 patients sur 1 000):
Fièvre, augmentation de la pression artérielle, convulsions, troubles du rythme cardiaque, marbrure, augmentation de la tension musculaire, mouvements, modification de la perception et des sentiments, vomissements, maladies gastro-intestinales, diarrhée, grossissement des ganglions lymphatiques et des glandes salivaires, troubles du goût.

Très rares (moins de 1 sur 10 000):
Anémie dans le sang (leucopénie), baisse dans le sang (thrombocytopénie), certains globules blancs, hypersensibilité avec choc, troubles cardiaques, convulsions, décolorations, des lésions de la peau, augmentation de la transpiration, augmentation de la transpiration, augmentation de la transpiration, augmentation de la transpiration.

Très rares (moins de 1 sur 10 000):
Anémie dans le sang (leucopénie), baisse dans le sang (thrombocytopénie), certains globules blancs, hypersensibilité avec choc, troubles cardiaques, convulsions, décolorations, des lésions de la peau, augmentation de la transpiration, augmentation de la transpiration, augmentation de la transpiration.