

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 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

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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angie 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



Déclaration de Maladie

N° W21-620262

244014

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11532 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : GHALNI ABDELJIL

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : GHALNI YADINE Age :

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

Nature de la maladie : Sprache + Tra. orthopédique

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie NOUR KABBAJ Bourmia B. Angèle Yacoub El Manssour et Bd. d'Abdelrahmane Casablanca TEL: 0522 26 80 11	24/12/2022	613,50

[illegible][illegible]

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

[illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdelhak ZAKIR

Pédiatre

Lauréat de la Faculté de Médecine de Montpellier

Ancien Assistant & Ancien Praticien Hospitalier
des Hopitaux de France

Diplômé en Réanimation Néo-Natale

Diplômé en Médecin Foetale

Diplômé en Rééducation Fonctionnelle Respiratoire

الدكتور عبد الحق زكير

إختصاصي في أمراض الطفل و الرضيع

خريج كلية الطب بمونبوتلي

طبيب مساعد سابقا بمستشفيات فرنسا

مجاز في إنعاش الرضيع

مجاز في طب الجنين

مجاز في ترويض امراض الجهاز التنفسي

Pharmacie NOUR
KABBAJ Soumia
108, Angle Yacoû El Mansour et Bd.
Sidi Abdeslamane - Casablanca
Tél : 0522.36.82.11

Sas 1/2

Casablanca, le : 24 / 12 / 2022

pois : 17.70 kg

GHALI Yasmine

98.90

1) Zedar comp.

Brûlure duodénale.

1 dose de 18 kg x 2/5 x 1 semaine.

79.50

2) Apixol comp., 1 dose x 3/5 x 1 semaine.

89.50

3) Apixol comp. 1 dose x 3/5 x 1 semaine.
pour 1 jour,

17.50

4) Doliprane 1 dose de 16 kg, 14 cas
alternance avec,

19.00

5) Nurofen 1 dose de 14 kg, 14 cas x 1/3



71.

2 Buffes 16P a 700.00

8



613.60

Pharmacie NOUR
KABBAL Soumia
108, Angle Yacoub El Manssour et Bd.
Sidi Abdelrahmane Casablanca
Tél : 0522.36.89 11

Dr. Abdelhak ZAKIR
13, Bd. An Taoulatte Et Elte Appt N° 1
Tel: 022 48 67 66 / 0522 48 67 69
GSM: 06 99 99 94 / 0661144 500

ZECLAR® 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable

Clarithromycine

Veillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01FA09

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

Ce médicament est indiqué chez l'enfant dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?

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

Ne prenez jamais ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux antibiotiques de la famille

ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable contient du saccharose et de l'huile de ricin.

3. COMMENT PRENDRE suspension buvable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Chez l'enfant

La posologie est déterminée par le médecin. A titre indicatif, la posologie est la suivante :

Mode et voie d'administration

Voie orale.

ZECLAR® 25 mg/mL
Boîte d'un flacon de 100 mL
P.P.V. : 98,90 DH



6 118001 182862

Maphar

Km 10, route côtière 111

QI-Zenata, Ain Sebaâ, Casablanca, Maroc

Préparation de la suspension

1. RETOURNER deux à trois fois le flacon avant de l'ouvrir.
2. AJOUTER lentement au contenu du flacon de l'eau minérale non gazeuse ou de l'eau bouillie refroidie jusqu'au trait indiqué par deux flèches sur l'étiquette du flacon.
3. RETOURNER LE FLACON ET AGITER ENERGIQUEMENT jusqu'à dissolution complète du granulé. Laisser reposer quelques minutes. Le niveau du liquide baisse.
4. COMPLETER avec de l'eau jusqu'au trait indiqué par deux flèches sur l'étiquette du flacon et agiter à nouveau afin de bien homogénéiser la suspension ainsi obtenue.
5. METTRE en place le bouchon adaptateur et bien l'enfoncer.
6. REBOUCHER le flacon.



Prise du médicament

1. AGITER LA SUSPENSION BUVALE AVANT CHAQUE PRISE.
2. OUVRIR le flacon.
3. INTRODUIRE la seringue pour administration orale dans le bouchon adaptateur.
4. RETOURNER l'ensemble flacon + seringue pour administration orale et le maintenir en position verticale.
5. ASPIRER la dose prescrite par le médecin.



Apixol®



Solution buvable

FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée et de menthe, agit pour
à dégager et apaiser les voies respiratoires et à apporter un
confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant
l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Apixol® Enfants : - Moins de 4 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par jour.

- De 4 à 12 ans : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Déconseillé chez la femme enceinte.
- Le produit peut présenter des sédiments dûs à la nature de ses composants, toutefois sa qualité et son efficacité ne sont pas altérées.
- Respecter la dose recommandée.
- Bien agiter avant l'emploi.
- Après ouverture, conserver au frais et consommer dans un délai d'un mois.
- Tenir hors de la portée des enfants.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research - Garbagnate Monastero (LC). - Italie.

Importé et distribué au Maroc par Medipro pharma.

Autorisation du Ministère de la Santé n° :

APIXOL® Adulte / DA 20191312479DMP/20UCA/MAv2

APIXOL® Enfant / 20211312617MAv2/CA/DMP/18



8 032578 479263

Lot: 220602
À consommer
avant le: 07/2025
PPC: 79,50 DH



Flacon
Pulvérisateur

FITOPOLIS[®]

SPRAY GORGE

FORME ET PRESENTATION :

FITOPOLIS[®] Spray gorge - flacon de 25 ml muni d'un embout Pulvérisateur

COMPOSITION :

Extrait fluide d'échinacée (Echinacée purpurea) partie aérienne, Extrait sec huile essentielle d'Eucalyptus Globulus, extrait sec fluide de thym, extrait sec (12mg/1.8 ml), eau, agent de charge : glycérine, arôme orange, arôme miel, benzoate de sodium, Rebaudioside A.

PROPRIETES ET UTILISATIONS :

FITOPOLIS[®] Spray gorge est à base de Propolis purifiée riche en polyphénols et en bioflavonoïdes. **FITOPOLIS[®] Spray gorge** renferme aussi d'autres actifs naturels tels que l'échinacée, l'eucalyptus, le thym, la mauve, ainsi que la vitamine C qui agissent en synergie pour contribuer à calmer et à adoucir la gorge irritée tout en renforçant les défenses immunitaires, procurant ainsi un soulagement des maux

FITOPOLIS[®]
SPRAY GORGE



Lot n°:
A consommer de
préférence avant le :
PPC : 89,50

Doli®

PEDIATRIQUE

PARACETAMOL

SOLUTE BUVABLE A

COMPOSITION

Paracétamol 3 g

Excipients : macrogol 6000, solution parahydroxybenzoate de méthyle so arôme caramel vanille, eau purifiée q.s

FORME PHARMACEUTIQUE

Soluté buvable, flacon de 90 ml.

CLASSE PHARMACO-THÉRA

Antalgique, antipyrétique.

DANS QUEL(S) CAS UTILISÉ

Ce médicament contient du paracétamol, tel que maux de tête, états grippaux. Cette présentation est réservée à l'usage pédiatrique. Si vous êtes un adulte, il existe d'autres présentations. Consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

ATTENTION!

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

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

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des autres constituants,
- Maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre posologie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.
- En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sucre : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur le système doseur.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que votre enfant prend ce médicament si votre médecin prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Sucre (saccharose : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur la seringue par administration orale).

Doli®
PEDIATRIQUE
PARACETAMOL

PPV 17DH50
PER 08/25
LOT L2833



Nurodol®

20mg/ml

enfants & nourrissons
Suspension buvable en flacon

1- IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a - FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Suspension buvable pédiatrique à 2 % : flacon de 100 ml

b - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Ibuprofène.....

Excipients.....

c - LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, sorbitol, glycérol, rouge cochenille

d - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE:

Anti-inflammatoire non stéroïdien, doué d'activité

2- Indications thérapeutiques :

Traitement de la fièvre et ou des douleurs telle que

3. ATTENTION !

a) CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser ce médicament dans les cas suivants :

- À partir du 6^{ème} mois de grossesse,

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenché par

notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens

- Antécédents d'allergie à l'un des constituants de

- Ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution

- Maladie grave du foie,

- Maladie grave des reins,

- Maladie grave du cœur,

- Lupus érythémateux disséminé,

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT, CONSULTER UN

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite

le nez. L'administration de cette spécialité est

ainsi que chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à d'autres

- lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation

- de traitement anticoagulant concomitant : Ce médicament

ulcères/perforations.

- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive)

- de maladie du cœur, du foie ou du rein,

- d'intolérance au fructose, syndrome de glucose

tase (maladies métaboliques rares),

saccharose et de sorbitol.

AU COURS DU TRAITEMENT :

- en cas de troubles

- en cas de troubles

(par ml).

c) CONDUITE D'URGENCE

Dans de rares cas

d) INTERACTIONS

13100



CHINES

ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN

DE 6 MOIS A 12 ANS (SOIT ENVIRON 100 kg)

écrit en sucrose-isomaltose en fonction de la présence de

d) INTERACTIONS

Béclométasone dipropionate

Propriétés :

Anti-inflammatoire stéroïdien à action locale :

- Le dipropionate de Béclométazone, principe actif du CLENIL FOR, est administré par inhalation et agit directement sur la muqueuse trachéo-bronchique.
- Le dipropionate de Béclométazone exerce un effet thérapeutique local et systémique. Les effets secondaires systémiques ne se manifestent qu'à une posologie supérieure ou égale à 1200 µg/jour.

Indications thérapeutiques :

Traitement anti-inflammatoire continu de l'asthme dans les formes

- asthmes légers à modérés, nécessitant un traitement symptomatique
- asthmes sévères en particulier cortico-dépendants.

Chez l'enfant, en l'absence de données définitives sur les conséquences, le traitement par corticoïdes inhalés doit être envisagé stéroïdiens types cromones.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des composants.
- Tuberculose pulmonaire évolutive ou latente non traitée.
- Ulcère digestif évolutif non traité et non surveillé.
- A éviter pendant le premier trimestre de grossesse et pendant

Effets indésirables :

- Au début du traitement, on peut observer des cas de gêne pharyngée générale spontanément réversibles.
- Possibilité de survenue de candidose oro-pharyngée.
- Il est recommandé de ne pas arrêter le traitement brusquement.

Mode d'emploi et posologie :

- Agiter le falcon ;
- Présenter l'embout de l'aérosol-doseur à l'entrée de la bouche, le fond de la cartouche dirigé vers le haut ;
- Dégonfler la poitrine au maximum ;
- L'inhalation doit être faite au cours d'une inspiration profonde ;
- Une apnée de quelques secondes est recommandée en fin d'inspiration forcée.

Adulte : 2 inhalations 2 fois par jour ou 1 inhalation 4 fois par jour.

La dose peut être augmentée jusqu'à 2 inhalations 3 ou 4 fois par jour.

Chaque inhalation libère 250 mcg de dipropionate de Béclométazone.

Présentation et forme :

Flacon aérosol-doseur assurant environ 200 inhalations.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L de CHEISI FARMACEUTICI S.P.A.

Imp AUDIR CS0415.1013

CLENIL FORTE® Spray

Béclométasone dipropionate

Composition :	p. inhalatoir	p. flacon
Béclométasone (DCI) dipropionate	250 mcg	0,050 g

Propriétés :

Anti-inflammatoire stéroïdien à action locale :

- Le dipropionate de Béclométasone, principe actif du CLENIL FORTE, agit directement sur la muqueuse trachéo-bronchique.
- Le dipropionate de Béclométasone exerce un effet thérapeutique local. L'effet systémique ou surrénalien ne se manifeste qu'à une posologie supérieure ou égale à 2000 mcg/jour.

Indications thérapeutiques :

Traitement anti-inflammatoire continu de l'asthme dans les formes :

- asthmes légers à modérés, nécessitant un traitement symptomatique.
- asthmes sévères en particulier cortico-dépendants.

Chez l'enfant, en l'absence de données définitives sur les conséquences, le traitement par corticoïdes inhalés doit être envisagé avec précaution. Les stéroïdiens types cromones.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des composants.
- Tuberculose pulmonaire évolutive ou latente non traitée.
- Ulcère digestif évolutif non traité et non surveillé.
- A éviter pendant le premier trimestre de grossesse et pendant l'allaitement.

Effets indésirables :

- Au début du traitement, on peut observer des cas de gêne pharyngée, de toux, de dysphagie, de dyspnée, de brûlure, de réactions allergiques locales, de réactions systémiques réversibles.
- Possibilité de survenue de candidose oro-pharyngée.
- Il est recommandé de ne pas arrêter le traitement brusquement.

Mode d'emploi et posologie :

- Agiter le flacon ;
- Présenter l'embout de l'aérosol-doseur à l'entrée de la bouche, le fond de la cartouche dirigé vers le haut ;
- Dégonfler la poitrine au maximum ;
- L'inhalation doit être faite au cours d'une inspiration profonde ;
- Une apnée de quelques secondes est recommandée en fin d'inspiration forcée.

Adulte : 2 inhalations 2 fois par jour ou 1 inhalation 4 fois par jour.

La dose peut être augmentée jusqu'à 2 inhalations 3 ou 4 fois par jour.

Chaque inhalation libère 250 mcg de dipropionate de Béclométasone.

Présentation et forme :

Flacon aérosol-doseur assurant environ 200 inhalations.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L de CHEISI FARMACEUTICI S.P.A

