

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1542 Société : 157515

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : M. hamed Kodsi

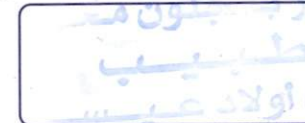
Date de naissance : 01/01/1940

Adresse : DR LAMHIZ lot od Aissa

Tél. : 0670981652 Total des frais engagés : 540,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27/02/2023

Nom et prénom du malade : Kodssi hamed Age : _____

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : fact + HTA

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) :

zest



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
18/01/2023	C	120,00		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/03/23	4 201,36

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 l'ODP.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

27/3/72

زن ماء
طهار
دوادل

"Rasches Ryes"

89,50

Neto: turned
+ 25 x 2 }

134,80

de dais x 12

x 12 }

14,00

D. le (x 12) + V

71,00 x 2

Afear 100% - - - - -

40,00

Ell. und 20

T = 420,30

Laprophan
لابروفان

Lot :
À consommer de
préférence avant le :

PPC : 89,50 DH

66ACD03A
09/2025



8 032578 478792

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarm mais prégelatinisé, acide stéarique (orig

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol telles que maux de tête, états grippaux douloureuses. Il peut également être pré de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (a Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d Demandez conseil à votre médecin ou à votre

QUELLES SONT LES INFORMATIONS PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, co allergie connue au paracétamol, maladie grav

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

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.

Mises en garde :

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").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPV: 14DR00

PER: 12/25

LOT: 16736



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

10 comprimés



6 118000 040972

ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. 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 leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «béta-bloquant». Il diminue certains effets effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants:

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Pheochromocytome non traité (excroissance de la glande méduлlosurrénale secrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

• Hypersensibilité à l'Aténolol

ATENOR® 100 mg

56 comprimés



6 118000 120070

osseuse, al
ce renale, certaines maladies des art
systémique,

urgicale,

rimé

nts

FILISE en

nt le sultopr

ssociation

pour le ca

n autre mè

, parlez-en

oissons

nyothérapi

l'allaitement

eut été pris dur

Si ce traitement est pris pendant la grossesse, une surveillance du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi au sein de l'enfant. Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien pour prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament peut entraîner des réactions négatives lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à faire du sport

3. COMMENT PRENDRE ATENOR?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'affection adaptée à chaque patient.

Mode d'administration

Vie orale.

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

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À LA PRÉSCRIPTION MÉDICALE.

Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement doit être prolongé de quelques mois ou années; cependant, dans certains cas, il peut être nécessaire de continuer le traitement à long terme.

ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables
Aténolol
Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice à ce médicament. Elle contient des informations importantes.
2. Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de ces informations.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement donné à d'autres personnes, il pourrait leur être donné. Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE L'UTILISER ?

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets bêta du système sympathique de régulation cardiaque. Ce médicament est prescrit dans les cas suivants:

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ATENOR ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encobrtement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande méduleuse rénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction allergique,
- Allaitement,
- Association à la flotækfénine (mésulopride) (médicament du système digestif)

et précautions particulières

ATENOR® 100 mg

56 comprimés



6 118000 120070

IMPRIMEZ
10/07

Ce médicament n'

ATENOR, c'est d'autres médicaments

PAS ETRE

de la douleur

entre-indicat

RE EVITE

(médicame

récemmen

s ordonna

nts et le

ducts de

esse et

ment pe

fin de gr

aire pendan

nt se ma

ndiqué pen

votre médecin

prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur un principe actif pouvant induire une réaction lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ATENOR ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie

La posologie est variable en fonction adaptée à chaque patient.

Mode d'administration

Vie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À LA PRÉSCRIPTION MÉDICALE.

Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement est prolongé de quelques mois ou années.

EFFIPRED®

(Prednisolone)

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés eff.

Boîte de 20 comprimés eff.

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à

Prednisolone (sous forme de
Excipient qsp.....

- Comprimés effervescents à 20 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate
Excipient qsp.....

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique.
propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immuno-

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL,
néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques,
dermatologiques, et dans les connectivites et collagénopathies.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescents 20 mg

6 118000 031369

EFFIPRED® 20 mg

PPU 400H00
EXP 10/2025
LOT 20018 17