

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.

N° W21-786002

A 60423

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 10392	Société : RAO		
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : AZZAB Ouhamed			
Date de naissance : 06/11/1974			
Adresse : BD Hachim Filaoui Ros. Les Jardins de Bal. 2 Imr. 4 Apt 8 Casablanca			
Tél. : 06 66 49 38 49 Total des frais engagés : 621,10 Dhs			

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26/03/2023

Nom et prénom du malade : A7271

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

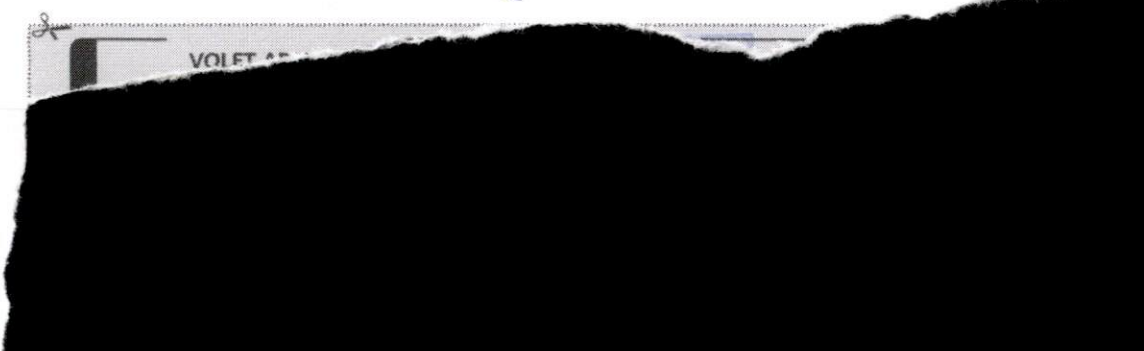
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

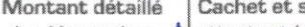
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Le : 26/03/2023

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
26 04 23			Un 400 FF	 

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Le praticien _____ préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.				
Important : Veuillez prendre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.				
SOINS DENTAIRES 	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES 	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 <hr/> 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'exécution <input type="text"/>				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION				

Cabinet de Pédiatrie

Dr EL ALAMI ☺

Docteur EL ALAMI Abdellatif

Spécialiste Pédiatre

Ex-Enseignant à la Faculté de Médecine
de Casablanca

Fibroscopie Digestive Biopsie Jejunale

Sur Rendez-vous

Casablanca, le

26/04/2011
Dr HARMAL
شارع 11 ينفي (بالدار البيضاء)
Route 109, Dar Haj Daoui
Bachkou, Route de la Mecque
Casablanca -
Tél: 05 22 81 29 87

بالموعد

فی یوار

Azzah

ANAS

Aufmerksamkeit

Wiederholung S.I.

Effizienz durch

egyztig igaz

Praktiker

221. Februar

Dr. Abdellatif
Spécialiste Pédiatre
Faculté de Médecine
de Casablanca
06 61 13 83 40

87, Bd. 11 Janvier (la côte du cénuma colisée) - Casablanca - Tél : 05 22 31 95 00

En cas d'Urgence, Contacter GSM : 06 61 13 83 40

EFFIPRED®

(Prednisolone)

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescents à 5 mg

Boîte de 20 comprimés effervescents à 20 mg

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium)..... 5 mg

Excipient qsp..... 1 comprimé effervescent

- Comprimés effervescents à 20 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium)..... 20 mg

Excipient qsp..... 1 comprimé effervescent

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, dermatologiques, et dans les connectivites e

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRA

- Se conformer strictement à la presc
- Prendre les comprimés dissous c préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par an
- Certaines viroses en évolution (herp
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS

En cas de traitement

- Observer un apport suffisant de calcium
- Réduire l'apport en sodium du comprimé si l'apport en sodium par la ration quotidienne est progressivement diminué.
- Ne jamais arrêter le traitement sans avis médical.

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescents 20 mg



6 118000 031369

IMPRIMEPEL
04/17

INFORMATION DU MEDICAMENT :

BUTOVENT® 0,04%, sirop- flacon de 150 ml
Salbutamol

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 autres questions, 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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Sulfate de salbutamol (DCI) 0,048 g

Quantité correspondant à salbutamol 0,040 g

Excipients : saccharose, sorbitol liquide, glycol propylène, méthyl-p-hydroxybenzoate, propyl-p-hydroxybenzoate, acide citrique monohydrate, citrate de sodium bibasique, essences de fruits, eau purifiée.

Liste des excipiens

Saccharose, s propyl-p-hydroxy-

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE :

Le salbutamol, β₂-adrénérique bronchiques avec

4. INDICATIONS :

BUTOVENT® 0,04%

- Asthme bronchique d'asthme, traitement de la fréquence des crises
- Bronchites asthmatisantes (obstruction bronchique concomitante à d'autres maladies)

5. POSOLOGIE :

Le médecin vous prescrira la dose de la maladie.

avis contre du
es suivantes:
enfants de
'e 5 ml) 3

Enfants de 6-12 ans: 2 mg (= 1 grande mesurette de 5 ml) 3-4 fois par jour.

Enfants de 2-6 ans: 1-2 mg (= 1 petite-1 grande mesurette) 3-4 fois par jour.

Enfants de moins de 2 ans: 0,15 mg/kg de poids corporel 3-4 fois par jour (1 mg = 1 petite mesurette de 2,5 ml).

L'apparition de palpitations (battements de cœur) ou de tremblements des mains indique que le dosage de Butovent est trop élevé.

Ces effets indésirables cessent en général après quelques heures. En cas de surdosage persistant veuillez le signaler à votre médecin.

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.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais ce médicament dans les cas suivants : En cas d'hypersensibilité à l'un des composants du sirop Butovent, lors d'avortement imminent au 1er ou au 2e trimestre de grossesse et si vous prenez simultanément certains médicaments contre des affections cardiaques (appelés bêtabloquants non sélectifs, tels p.ex. le propranolol), le sirop Butovent ne doit pas être utilisé.

7. Effets indésirables :

Il existe tous les médicaments BUTOVENT® 0,04%, sirop est possible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le temps n'y soit pas sujet. L'utilisation de Butovent peut provoquer les effets secondaires suivants:

amment de légers tremblements (surtout aux mains), maux d'oreilles occasionnellement des palpitations cardiaques, dans les cas des crampes musculaires transitoires peuvent arriver. Tous ces effets indésirables disparaissent en général ne utilisation régulière.

: informer votre médecin de la survenue de tels effets indésirables, mais sans interrompre le traitement prématurément.

nnellement, il peut se produire une excitation chez les personnes qui sont sensibles à l'adrénaline.

isolés de nausées et de vomissements, douleurs abdominales, gastritis (malaises), diarrhées, céphalées, sensation au niveau de la tête, d'irritation des yeux, des mictions, des urinations, très rares, peuvent par exemple, et des palpitations peuvent survenir.

ans ces cas-là prévenez immédiatement votre médecin, il en va de sa santé.

Butovent®
0,04%

Salbutamol
Sirope - Flacon de 150 ml

Butovent® 0,04%
Salbutamol
Sirope - Flacon de 150 ml
PROMOPHARM S.A.



6 118000 240228



AUGMENTIN 100mg/12,50mg par ml Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
AUGMENTIN 100mg/12,50mg par ml Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml
AUGMENTIN 500mg/62,5mg par ml, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
 Amoxicilline/acide clavulanique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la remercier.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques à ceux de votre enfant.
- Si votre enfant présente un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Cet s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Quel contente cette notice ?

1. Qu'est-ce que AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser AUGMENTIN ?

3. Comment utiliser AUGMENTIN ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AUGMENTIN ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUels CAS EST-IL UTILISE ?

Classe thérapeutique : Antibiotiques de la pénicilline, inhibiteurs de bêta-lactamases inclus - code ATC : J01CR02. AUGMENTIN est un antibiotique qui peut aider à empêcher les infections. Il contient deux molécules différentes, appartenant au groupe des pénicillines : l'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent empêcher les bactéries de s'aggraver (être inactivées). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?

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

Si **vous n'avez jamais AUGMENTIN à votre enfant :**

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- s'il a déjà présenté une réaction allergique grave à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge,
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à son médecin, au pharmacien ou à l'infirmier/ère avant d'administrer AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Demandez conseil à votre médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmier/ère avant de lui administrer AUGMENTIN si :

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'a pas régulièrement des selles.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer AUGMENTIN à votre enfant.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment les réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant prend AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmier/ère qu'il prend AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si votre enfant prend ou a récemment pris ou pourrait prendre tout autre médicament.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), son médecin peut décider d'ajuster la dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate moétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant devient receveur ce médicament, est enceinte ou allaite, ou si elle pense être enceinte, demandez conseil à son médecin ou à son pharmacien avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contenu :

Augmentin 100mg/12,5mg Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml et Augmentin 100mg/12,5mg.

Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml.

- Ce médicament contient 3,2 mg d'aspartame par ml. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétoneur (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

- Ce médicament contient 1,7 mg de benzote de sodium par ml. Le benzote de sodium peut accroître le risque d'ictère (jaunissement de la peau et des yeux chez les nouveau-nés) (jusqu'à 4 semaines).

- AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a dit que votre enfant a une intolérance à certains sures, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par ml, c-à-d qu'il est essentiellement « sans sodium ». AUGMENTIN 500mg/62,5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets :

- Ce médicament contient 15 mg d'aspartame par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétoneur (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

- Ce médicament peut contenir des traces d'alcool benzyle. L'alcool benzyle peut provoquer des réactions allergiques. L'alcool benzyle est associé à un risque d'effets secondaires graves y compris des problèmes respiratoires (appelés « syndrome de suffocation ») chez les jeunes enfants. Ne pas utiliser chez le nouveau-né (jusq'à 4 semaines) sauf recommandation contraire de votre médecin.

- Ne pas utiliser pendant plus d'une semaine chez les jeunes enfants (moins de 3 ans), sauf avis contraire de votre médecin ou de votre pharmacien.

- AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) que votre enfant a une intolérance à certains sures, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c-à-d qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT

Veillez à touju

médecin ou ph

Posologie

Adultes et enf

Ces médicame

conseil au mé

Enfants pesar

AUGMENTIN 100

• Toutes les e

• Dose recom

• Votre méde

• Une seringa

la dose com

de la notice,

• Pour l'AUGI

uniquement

sur la base

• Longtemps le

l'enf

ser

• Pou

de la

Patiens

- Si ut

dos

- Si si

le fi

Comme

- Rep

- Ne

cor

au

- Ag

- Ag

- OX

- Ag

- Di

Si vos

Conse

La pro

diarrhœe,

Si vous oubl

Si vous avez ob

4 heures avant de lu

oubliée de lui administrer.

Si votre enfant

de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de donner AUGMENTIN à votre enfant jusqu'à la fin du traitement, même s'il se sent mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Réactions nécessitant une attention particulière

Réactions allergiques

- éruption cutanée,

- inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,

- leveling des articulations, ganglions dans le cou, l'asselle et laine, entraînant des difficultés respiratoires,

- gonflement, perte du visage ou du niveau de la gorge (angio-oedème), entraînant des difficultés respiratoires,

- malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

→ Si votre enfant présente un ou plusieurs de ces symptômes, contactez un médecin immédiatement. Arrêtez l'administration d'AUGMENTIN.

PPU: 79,90 DH
 LOT: 651322
 PER: 10/24



AUGMENTIN
 500mg/62,50mg
 12 sachets



6 118000 160243



tausées, vomissements ou de médicament au médecin.

Attendez ensuite environ

compenser ce que vous avez

au.