

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.



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-786002

160425

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10382 Société : RAO

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : A22AB Mohamed

Date de naissance : 06/11/1974

Adresse : BD Hachim Filali, Rés. Les Jardins

de Badi 2 Zmr 4 Apt 8 Casablanca

Tél. : 06 66 49 38 49 Total des frais engagés : 621,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26 03 23

Nom et prénom du malade : A22AB

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 23

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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 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

Cabinet de Pédiatrie

Dr EL ALAMI ☺

Docteur EL ALAMI Abdellatif

Spécialiste Pédiatre
Ex-Enseignant à la Faculté de Médecine
de Casablanca
Fibroscopie Digestive Biopsie Jejuna

Sur Rendez-vous

الدكتور العلمي عبد اللطيف

اختصاصي في أمراض الأطفال و الرضيع
أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء
التنظير الداخلي للجهاز الهضمي

بالموعد

Casablanca, le

26 04 2007

PHARMACIE CALIFORNIE
Route 109, Dar Haj Dagui
Bachkou, Route de la Mecque
Casablanca
Tél: 05 22 81 29 87

A77AB

ANAS

fy goar

Augmenter le poids

no - 1 mois

Effigined 20mg

21.02

Bruto verbe

221.70

87, شارع 11 يناير (بجانب سينما كوليزي) الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 31 95 00
87, Bd. 11 Janvier (à côté du cinéma 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 et

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription.
- Prendre les comprimés dissous dans de l'eau, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

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

PRECAUTIONS

En cas de traitement

- Observer une surveillance du calcium.
- Réduire l'apport en sodium par comprimé.
- Ne jamais arrêter le traitement progressivement.

EFFIPRED® 20 mg

PPV 40DH00
EXP 09/2025
LOT 20018 2

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescents 20 mg



6 118000 031369

IMPRIMEPEL
04/17

INDICATION 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 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 excipients
Saccharose, sorbitol
propyl-p-hydroxy

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE :

Le salbutamol, est un bêta-adrénergique bronchodilatateur.

4. INDICATIONS :

BUTOVENT® 0,04%
- Asthme bronchique
d'asthme, traitement de la fréquence des crises
- Bronchites asthmatiques (obstruction bronchique concomitantes à d'autres

5. POSOLOGIE :

Le médecin vous prescrira la dose adaptée à la maladie.

Les avis contraires du médecin sont les suivants :
- Enfants de moins de 5 ans (moins de 5 ml) 3-4

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

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

Enfant 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 :

Comme tous les médicaments BUTOVENT® 0,04%, sirop est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

L'utilisation de Butovent peut provoquer les effets secondaires suivants :

- Tremblements de légers tremblements (surtout aux mains), maux de tête, occasionnellement des palpitations cardiaques, dans de rares cas des crampes musculaires transitoires peuvent apparaître. Tous ces effets indésirables disparaissent en général après l'arrêt de l'utilisation régulière.

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

Parfois, il peut se produire une excitation chez les

isolés de la population du point de vue des caractéristiques génétiques (effets indésirables), mais ces effets indésirables sont très rares et disparaissent en général après l'arrêt de l'utilisation régulière.

Les effets indésirables peuvent survenir lors de la prise de médicaments appartenant à la même classe pharmacologique.

Les effets indésirables peuvent survenir lors de la prise de médicaments appartenant à la même classe pharmacologique.

Les effets indésirables peuvent survenir lors de la prise de médicaments appartenant à la même classe pharmacologique.

Les effets indésirables peuvent survenir lors de la prise de médicaments appartenant à la même classe pharmacologique.

Les effets indésirables peuvent survenir lors de la prise de médicaments appartenant à la même classe pharmacologique.

Butovent®
0,04 %
Salbutamol

21,90



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



6 118000 240228

AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Nourrison, 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 Adulte, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets
 Amoxicilline/acide clavulanique



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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, votre pharmacien ou votre infirmière.
- Ce médicament est généralement prescrit pour un bébé ou un enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur faire mal, 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 infirmière. 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 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 UTILISÉ ?
 C'est un médicament antibiotique. Les associations de pénicillines, inhibiteurs de bêta-lactamases inclus - code ATC : J01CR02. AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). 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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER AUGMENTIN ?
 Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne donnez 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 icterus (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

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

Avertissements et précautions

- Demandez conseil au médecin de votre enfant, au pharmacien ou à l'infirmière avant de lui administrer AUGMENTIN s'il :
 - souffre de mononucléose infectieuse,
 - est traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
 - n'urine pas régulièrement.

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.

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des 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 urinaux

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'infirmière qui 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 mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte, demandez conseil à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contient :

AUGMENTIN 100mg/12.5mg Nourrissans, 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 phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

- Ce médicament contient 1,7 mg de benzoate de sodium par ml. Le benzoate 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 maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que votre enfant a une intolérance à certains sucres, 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'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament peut contenir des traces d'alcool benzylique. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques.
- L'alcool benzylique 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 (jusqu'à 4 semaines) sans 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 maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) que votre enfant a une intolérance à certains sucres, 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 toujours prendre AUGMENTIN à l'heure indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie Adultes et enfants

Ce médicament est administré sous forme de sachet-dose. Demandez conseil au médecin ou au pharmacien avant d'administrer AUGMENTIN à votre enfant.

Enfants pesant moins de 40 kg

Le dosage est de 100 mg/12,5 mg par kg de poids corporel, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg

Le dosage est de 500 mg/62,5 mg par sachet, à administrer en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Enfants pesant plus de 40 kg