

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.



Déclaration de Maladie
M22- 0050673

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3126 Société : AG2306
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Moutal Zohra veuve RAO
 Date de naissance :
 Adresse : el Inare 1, me 11 n°25 Casablanca
 Tél. : 0666.40.7140 Total des frais engagés : 475,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 28/04/2023
 Nom et prénom du malade : Moutal Zohra Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Dermatose
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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° : AA-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

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
28/03			300	<p>Dr Abdelilah ABBOUB</p> <p><i>Spécialiste</i></p> <p>Dermatologie - Vénérologie</p> <p>Rés. El Majd Imm. F. Bg. 2 Bd El Fard</p> <p>10000 - Ain Chock - Casablanca</p> <p>Tel: 0522 506 868 - Fax: 0522 505 001</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LUMIERES LAHRICHI SARL AU 550, Bd. Al Qods, Inara, Ain C Casablanca - INPE : 092040 Tél.: 05 22 52 40 29	28 24 2023	175,10

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 de l'ODF.

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> 00000000 35533411 </div> <div> 00000000 11433553 </div> </div> B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

Docteur Abdelilah ABBOUR

Spécialiste

Dermatologie - Vénérologie

Chirurgie Dermatologique

Traitement au Laser

HARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARL AU

150, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chok

Casablanca - INPE : 092040427

Tél.: 05 22 52 40 29

الدكتور عبد الإله عبور

أخصائي

أمراض الجلد والشعر

والأمراض التناسلية

جراحة الجلد

العلاج بالليزر

Casablanca le :

20.04.2022

62,40

~~the double zone~~

~~1 Tegm creme~~

SV

20,00

~~1 the for 1.5~~

~~1 Clin derm~~

SV

42,90

~~1 the for~~

SV

~~1 Xyol~~

49,80

~~1 the for~~

SV

~~1 Phogyl 500~~

~~1 Xyol~~

SV

SV

175,10

Dr Abdelilah ABBOUR
Spécialiste

Dermatologie - Vénérologie

Rés. El Majd Imm. F. 2ème Etage Bd. El Qods - INARA I - Ain Chok

Tel: 0522 506 868 - Fax: 0522 505 001

إقامة المجد، عبارة F الطابق الثاني - شارع القدس الإنارة 1 عين الشق - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 50 68 68 - الفاكس: 05 22 50 50 07

Résidence EL Majd, Imm. F 2ème Etage Bd. El Qods - INARA I - Ain Chok - Casablanca - Tél.: 05 22 50 68 68 - Fax: 05 22 50 50 07

TEGUMA® 1%

Crème - Tube de 15g & 30g

Terbinafine

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, demandez plus d'information à 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 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TEGUMA® 1%, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TEGUMA® 1%, crème ?
3. Comment utiliser TEGUMA® 1%, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TEGUMA® 1%, crème ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE TEGUMA® 1%, crème ET DANS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : ANTIFONGIQUES - D01AE15

Ce médicament est une crème pour application locale contenant antifongique de la famille des allylamine.

Il est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoi, certaines affections cutanées dues à des champignons (mycoses).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TEGUMA® 1%, crème ?

N'utilisez jamais TEGUMA® 1%, crème :

- Si vous êtes allergique au chlorhydrate de terbinafine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser TEGUMA® 1%, crème.

- Ce médicament est réservé à l'usage externe.
- Ne pas utiliser dans la bouche et ne pas avaler.
- Éviter les applications près des yeux ; en particulier si l'application se fait sur le visage, en cas de contact accidentel avec les yeux, essuyer et laver abondamment avec de l'eau. En cas de persistance de l'inconfort, consulter un médecin.
- En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquées par votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du produit dans ces circonstances.
- Les nouveau-nés/nourissons ne doivent pas être en contact avec la zone de peau traitée, y compris les seins de la femme allaitante. Ce médicament ne convient pas pour les infections fongiques des ongles. Si vous avez une infection fongique au niveau des ongles (champignons à l'intérieur ou sous l'ongle), s'accompagnant d'une décoloration des ongles et d'un changement de la texture de l'ongle (épais, affrê, consultez un médecin.
- Dans de rares cas, l'infection fongique sous-jacente peut être aggravée.

Il est important d'appliquer cette crème régulièrement sur les lésions chaque jour afin d'obtenir la guérison. Un arrêt du traitement trop précoce ou des applications irrégulières peuvent entraîner des échecs ou des rechutes.

- Ainsi, même si l'état de la peau s'améliore en quelques jours, il est impératif de continuer d'appliquer cette crème pendant la durée indiquée.
- Au terme du traitement, bien que vous n'utilisiez plus la crème, l'amélioration de votre peau se poursuit et la guérison complète peut prendre plus longtemps, jusqu'à 4 semaines.

Enfants et adolescents

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

Autres médicaments et TEGUMA® 1%, crème

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, utilisez, avez récemment pris utilisé ou pourriez utiliser tout autre

médicament.

TEGUMA® 1%, crème avec les aliments et les boissons

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse sauf si votre médecin vous l'a prescrit. La terbinafine peut passer dans le lait maternel. Son utilisation pendant l'allaitement est à éviter.

Par ailleurs, le nouveau-né/nourrisson ne doit pas être en contact avec la zone de peau traitée, y compris les seins.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Ce médicament contient de l'alcool cétylostéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

Ce médicament contient du propylène glycol et peut induire des irritations de la peau.

3. COMMENT PRENDRE TEGUMA® 1%, Crème ?

Posologie

Utilisez toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications. Vérifiez auprès de votre médecin ou

LOT: 221534
PER: 12-2024
PPV: 62.40DH

TEGUMA® 1%
Crème 30 g



Dévisser le bouchon. Utilisez TEGUMA® 1%, crème pour la première fois, utiliser la pouture sur le bouchon pour percer le haut du tube, puis presser doucement le tube.

Appliquer suffisamment de crème pour déposer une fine couche sur la zone de peau affectée et son pourtour. Faites pénétrer doucement par un massage léger ; Revisser le bouchon sur le tube.

Lavez-vous les mains afin de ne pas contaminer d'autres zones du corps. Si vous traitez une infection située dans des plis cutanés, vous pouvez recouvrir la zone traitée d'une gaze, en particulier la nuit. Utilisez une nouvelle gaze propre à chaque application.

Si vous avez utilisé plus de TEGUMA® 1%, crème que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin qui vous conseillera.

Si vous oubliez d'utiliser TEGUMA® 1%, crème

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose, appliquez-la au moment où vous vous en rappelez et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser TEGUMA® 1%, crème

Sans objet.

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.

Arrêtez d'utiliser TEGUMA® 1%, crème et demandez une aide médicale immédiatement si vous avez l'un des symptômes suivants pouvant correspondre à une réaction allergique (fréquence indéterminée) :

- Difficulté à respirer ou à avaler
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- Démangeaisons sévères de la peau, avec une éruption rouge ou en relief (urticaire).

Certains effets indésirables sont fréquents (atteint jusqu'à 1 patient sur 10) : desquamation de la peau, démangeaisons.

CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

Composition :

Béclométhasone dipropionate0,025 g

Excipients (dont propylène glycol, Chlorocrésol) q.s.p.100 g

Propriétés :

CLENIDERM est un dermocorticoïde.

Il est actif sur certains processus inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet prurigineux qui leur est lié. Vasoconstricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

Indications thérapeutiques :

- Indications privilégiées où la corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement : eczéma de contact, dermatite atopique, lichénification.
- Indications où la corticothérapie locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase, psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose, lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongicoïde.
- Indications de circonstance pour une dermatite aiguë d'insectes et prurigo parasitaire après traitement étiologique.

Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques, vasomotrice (rosacée) ou

syphilitiques ; dermatoses faciales à composante infectieuse.

Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une puissance trop importante du produit ou d'une surface d'application est très étendue.

Cleniderm® crème
Béclométhasone dipropionate



durée excessive du traitement et effets indésirables locaux. Si, en outre, des lésions cutanées peuvent être observées.

Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, l'usage doit être interrompu et la cause doit en être recherchée.

Suivre les recommandations du médecin.

Ce médicament peut être prescrit pendant l'allaitement.

L'allaitement est possible en cas d'usage local.

Ne pas appliquer sur les seins pendant l'allaitement.

Ne pas appliquer sur les seins pendant l'allaitement.

par le nouveau-né.

Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)



6 118000 241195

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc



Xycet® 5 mg

Boîtes de 15, 30, 60 et 90 comprimés enrobés
Lévocétirizine dihydrochloride

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à 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 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

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

CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE :

La substance active est le Lévocétirizine dihydrochloride pharmacothérapeutique : Antihistaminiques à usage pédiatrique, code ATC : R06AE09.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Xycet est un médicament utilisé dans le traitement de :

Xycet est indiqué pour le traitement de :

• La rhinite allergique (incluant la rhinite allergique).

• Des démangeaisons et rougeurs (urticaire).

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xycet ?

Quelques points :

• **Prophylaxie ?**

CONTRAINDICATIONS :

Ne prenez jamais Xycet 5 mg comprimé enrobé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au dihydrochloride, à la cétirizine, à l'hydroxyzine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;

• Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Xycet.

Si vous êtes susceptible de ne pas pouvoir vider votre vessie (en raison d'une lésion de la moelle épinière ou d'une augmentation du volume de la prostate), veuillez demander conseil à votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin, l'utilisation de Xycet peut provoquer une aggravation des crises.

Si vous avez prévu de faire des tests d'allergie, demandez à votre médecin si vous devez arrêter de prendre Xycet pendant plusieurs jours avant le test. Ce médicament peut affecter les résultats de vos tests d'allergie.

Enfants :

Xycet 5 mg, comprimé enrobé n'est pas adapté à l'enfant de moins de 6 ans, la forme comprimée ne permettant pas l'adaptation de la dose.

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons :

La prudence est recommandée en cas de prise d'alcool ou d'autres substances agissant sur le cerveau en même temps que Xycet.

Chez les patients sensibles, la prise d'alcool ou d'autres substances agissant sur le cerveau en même temps que Xycet peut entraîner une réduction plus importante de la vigilance et des performances.

Xycet peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :
Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse, allaitement et fertilité :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :

Mode d'emploi et précautions d'emploi :