

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

- 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **1010**

Actif

Pensionné(e)

Nom & Prénom :

Date de naissance :

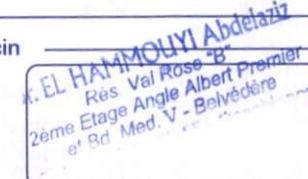
Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : **595,20** Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

MURTAH BILAL

Age :

Lui-même Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC

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 :

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 Patientant des Actes
19 JUIN 2023	g		130,00	Dr. El HAMMOUDI Rés. Val Rose "B" 2ème Etage Angle Albert Premier 1er Bd Men V. Université

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MALIKA Dr LEBAR MALIKA 579, Boulevard Moulaybouketa Casablanca Tél : 05 22 80 75 59	19/06/2023	155,20

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A	M	P	C	

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'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
<img alt="Diagram of the dental arch with numbered teeth from 1 to 8 in both upper and lower arches. The diagram is oriented with the upper arch at the top and the lower arch at the bottom. The teeth				

bronchokod

carbocisteine

FORMES ET PRESENTATIONS :

BRONCHOKOD SIROP

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
{ flacon de 300 ml

LOT:1182
PER:01/25
PPV:41,10DH

• **BRONCHOKOD SANS SUCRE.** Solution buvable

- Solution buvable adultes

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

OD SIROP	Sirop adultes
Carbocisteïne	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- Excipients à effet notoire :** Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

	Solut. Buv. Adultes
Carbocisteïne	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- **Excipient à effet notoire** : Parahydroxybenzoate de méthyle.

Docteur El HAMMOUYI Abdelaziz
MEDECINE GENERALE



الدكتور عبد العزيز الحموي

الطب العام

Casablanca le: 19 JUIN 2023 الدار البيضاء في:

MEYLITAH Malika.

47.10 1/9 Brindisiof Sirup (Sens Sucré)
140g

82.60 29 Aker. 2 140g

58.50 39 Zandax 15 186g

77.40 1/9 Bromylase 150g

59.50 1/9 Deltase 150g



Dr. EL HAMMOUYI Abdelaziz
Rés. Val Rose "B"
2ème Etage Avenue Albert Premier
Bd. Med. V - Casablanca
Tél: 05 22 24 55 55

ساحة ال ياسير فالروز-ب- الرقق 5 الطابق الثاني شارع محمد الخامس - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 24 55 55
Place El Yassir VALROSE B N5 , 2ème Étage Bd.Med V-Casa-Tél:05 22 24 55 55

79,50

Carbosorb (50g)

1 goutte

longue



EL HAMMOUYI Abdelaziz
Rés Val Rose "B"
2ème Etage Angle Albert Premier
et Rd. Med. V

- Des réunions peuvent alors être organisées pour informer les citoyens sur les enjeux et les options possibles.
- Ces réunions peuvent également servir à recueillir les préoccupations et les préférences des citoyens sur les différents projets proposés.
- Les citoyens peuvent également être invités à voter pour leur préférence entre les différents projets proposés.
- Des réunions peuvent également servir à discuter des modalités de mise en œuvre des projets choisis.

BMWZ peut produire des véhicules susceptibles de réaliser le record d'autonomie de 1000 km en une seule charge.

100
10
1
0.1
0.01
0.001

PPV: 98DH00
PER: 03-26
LOT: M 985

- appellees amoxicilline et amoxicilline-clavulanique. L'amoxicilline qui prévient les infections aiguës de la peau et des tissus et empêche leur propagation.
- ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections urinaires.
- infections cutanées et muqueuses.
- infections des voies respiratoires.
- infections des voies respiratoires.

CLASSE MACRO-THÉRAPEUTIQUE :
ZAMOX est un antidiabétique qui tire les basothènes responsables de cette maladie. Il améliore la sensibilité des cellules aux insulines et aide à réduire la production de sucre dans le foie. Il est recommandé pour les personnes qui ont des niveaux élevés de sucre dans le sang et qui ne peuvent pas atteindre leur cible avec une seule thérapie. Il peut être prescrit seul ou en combinaison avec d'autres médicaments.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION : poudre pour suspension buvable. Date de 12.14.16.
SCOPES/INDICATIONS : *Si l'un des effets indésirables ci-dessous survient dans le cadre d'un programme d'essai clinique, ce rapport doit être immédiatement remis au coordinateur d'essai clinique, par lequel il doit être mis en rapport avec la poudre pour suspension buvable.*

Seuiller le rôle thérapeutique de cette méthode de thérapie cellulaire. Si vous avez des questions, si vous avez des demandes, plus d'informations à votre disposition, nous avons à votre disposition un autre questionnaire à remplir et à nous renvoyer à l'adresse suivante :
Dr. Georges Demanche, 10 rue de l'Orangerie, 75016 Paris, France.

ZAMOX®
1 g/125 mg.
Poudre pour suspension
buvable en sachet

11

PPV: 98DH00
PER: 03-26
LOT: M 985

1

শপির

Exhibits 4 and 5

1 snpa amb (12) aripiuuiui

(as shown in Figure 1).

Explorations fonctions

ZAMOX®
1 g/125 mg.
Poudre pour suspension
AMOXICILLINE-CLAVULANIQUE

BIOMYLASE®
Comprimés pelliculés ; Boîte de 24
Sirop ; Flacon de 125 ml
Alpha-amylase

- 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 autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit même en cas de symptômes identiques, cela pourraient être d'autres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou n'a pas été mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Comprimé :	Pc	
Alpha-amylase *Soit 2142.9 Unités Pharmacopée Européenne par Comprimé.	30	
Excipients	q.s.	
Sirop :	Pour 1 ml	55,00
Alpha-amylase *Soit 142.86 Unités Pharmacopée Européenne par ml de sirop.	200 U CEIP*	
Excipients	q.s.p.....	1 ml

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Comprimé : Saccharose et Jaune orangé S (E110).

Sirop : Saccharose, Glycérol, Parahydroxybenzoate de propyle sodique (E217), Parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219).

Classe pharmaco-thérapeutique

Ce médicament appartient à la classe des enzymes à visée anti-inflammatoire.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est indiqué dans les maux de gorge peu intenses et sans fièvre.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

Posologie

• **Comprimé :**

Adulte: 1 Comprimé, 3 fois par jour au cours des repas.

• **Sirop :**

Adulte: 1 cuillère à soupe (15 ml), 3 fois par jour.

Enfant de plus de 3 ans (plus de 15 kg): 2 cuillerées à café (10 ml), 3 fois par jour.

Nourrisson et enfant de 6 mois à 3 ans (7 kg à 15 kg): 1 cuillère à café (5 ml), 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés, sans les croquer, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement au-delà de 5 jours sans avis médical.

En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance des symptômes, prenez un avis médical.

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée sans avis médical.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ne prenez jamais BIOMYLASE :

- En cas d'antécédents d'allergie à l'alpha-amylase ou à l'un des composants, notamment les parabens (le cas du sirop).

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

EFFETS NON SOUHAITS ET GENANTS

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

OEDES® 20 mg

Microgranules gastrorésistants en gélule (Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56.

2. Composition du médicament :

Principe actif:

Omeprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Omeprazole, il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche, du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien mordre le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, rabeprazole, esomeprazole).

• Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.

• Si vous êtes dans une des situations par OEDES® 20 mg, gélule gastr doutes, parlez-en à votre médecin prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce peuvent être indésirables, mais ils ne se rencontrent pas chez tout le monde.

Si vous remarquez un effet étant rares mais sérieux, arrêtez immédiatement un médicament.

• Apparition soudaine d'une rougeur, de l'écoulement des lèvres, de la langue et de la gorgue, ou une perte de connaissance ou difficultés respiratoires graves.

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrose épidermique toxique.

• Jaunisse, unnes foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polyphénols dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissements, fourmissements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorgue, de la face, une respiration difficile.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'omeprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous êtes déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

• Vous prenez un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg

En raison de la présence de sucrase/isoamylase dans OEDES®, il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au sucre, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isoamylase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments:

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, ou si vous prenez un médicament ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nefiravir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

• Kétoconazole, Itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

• Digoxine (utilisé dans le traitement des problèmes cardiaques);

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie); si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

• Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

• Milteperutin (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);

• Clofazimol (utilisé dans le traitement de la claudication intermitente);

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

• Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose pour certains types de cancer).

LOT 211484

EXP 04/2024

PPV 99.00DH



*Comprimé
Voie orale

CARBOSORB®

Charbon végétal activé, chondrus et huiles essentielles de fenouil

FORME ET PRÉSENTATION :

Comprimé, boîte de 30 comprimés

COMPOSITION (par comprimé) :

Charbon végétal, chondrus (chondrus crispus) en poudre, fructo-oligosaccharide, dioxyde de silice, sucre, phosphaté d'amidon, fenouil (foeniculum vulgare) huile essentielle, polyvinylpyrrolidone, stéarate, carboxyméthylcellulose.

lot:

A consommer de préférence avant le:

220868

11/2027

PPC: 79,50 DH

PROPRIÉTÉS :

CARBOSORB® est un produit naturel à base de :

- Charbon végétal activé à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux et de toxines ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
- Chondrus (algue rouge); Argile alimentaire; FOS (Fructo-Oligo-Saccharides) et huiles essentielles de fenouil qui agissent en synergie pour renforcer l'action du charbon végétal en éliminant les gaz intestinaux, et en luttant contre les spasmes, tout en procurant plus de confort intestinal.

UTILISATIONS :

CARBOSORB® est recommandé en cas de : Ballonnement intestinal, digestion difficile et Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les principaux repas.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Il est recommandé de prendre CARBOSORB® à distance des médicaments.
- Respecter la dose journalière conseillée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par Pharmalife Research-Italie

Importé et distribué par **MEDIPRO Pharma**.

Autorisation ministère de la santé n°: DA20181102004DMP/20UCA/MA v3

8537DEP / MAR009

8 032578 475494