

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° W21-813581

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0482

Société : RAM.

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AMRI

ABDE RATHAL

Date de naissance : 1942

A83558

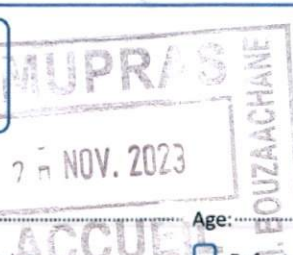
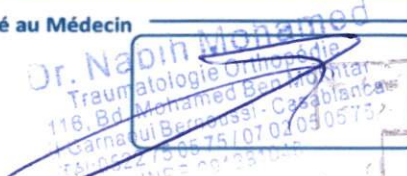
Adresse : Habituelle

Tél. :

Total des frais engagés : 603,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

7 NOV. 2023

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : douleur d'épaule

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 : 20/11/2023

Signature de l'adhérent(e) :

AMRI

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
6/11/2023	CB		50	INPE 0522750575 / 091281048 Bd. Bourguiba 100 Tunisie

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
6/11/2023 Joulane Salmia Imane - Casablanca 06 22 39 12 12	6/11/2023	513,50
	6/11/2023	9900

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRE																			
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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.																			
SOINS DENTAIRES 		Dents Traitées <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Nature des Soins <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Coefficient <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>															
		INP : <input type="text"/>																	
		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																	
		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																	
		DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																	
		FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																	
ODF PROTHÈSES DENTAIRES 		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td></td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H	25533412	21433552		00000000	00000000	D	00000000	00000000		35533411	11433553	B		
H	25533412	21433552																	
	00000000	00000000																	
D	00000000	00000000																	
	35533411	11433553																	
B																			
		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																	
		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																	
		DATE DU DEVIS <input type="text"/>																	
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																	

Date : 06/11/2023

Ordonnance

Meshaoui Fatima

Echoppe de l'igael

90100



J

PHARMACIE SIDI OTHMANE
Mme. LEMTINI Souzia
Pharmacienne
86, Bd. El Joulane Salma II
Sidi Othmane - Casablanca
Tél : 05 22 30 21 7

Dr. Nadjia Mohamed
Traumatologie Orthopédie
116, Bd. Mohamed V Casablanca
Tél : 05 22 75 06 75 / 05 22 75 06 76

Glossy 5-10 cm de l'epat
chaque 3 hours

Le 6 Mars

Facture N° 14

M: 'Meskaoui'
FATIMA

PHARMACIE SALMIA
Mme. LEMTIRI Fouzia

2027 - 2028 學年
英語科評量表評定的教學評估及評量範例

Quantité	Désignation	P. Unit.	P. Total
1	echospe de 95,00 de paule		



Date: 06/11/2023

Ordonnance

Rachidaoui Felima

1) Storixia 90mg



166,00 D 1g / 8 * 16 jours

2) Duorelax



79,50 Dcp * 8 / 7 + 10 jours

3) E-Sac 80 mg



46,00 D 1g / 8 + 2 g lecili a 1 gr

4) Auguetina 1g



1 sachet + 3 g * 10 jours

222,00

PHARMACIE SALMIA
Time. LEMTIRI Fouzia
Pharmacienne

Bd. El Joulane Salmia II
Boulevard Othmane - Casablanca

102, 103 Boulevard Anoual - Casablanca - Maroc / Tél : +212 522 64 14 00

Fax : +212 522 86 08 97 - Email : contact@internationalclinic.ma

Jr. Nadir Mohamed
Traumatologie Orthopédie
16, Bd. Mohamed Ben Mokhtar
Casablanca
Tél : 05 22 28 21 70
05 22 28 21 70
05 22 28 21 70
05 22 28 21 70



Gélules
Voie orale

DuoRelax

DuoRelax
Gélule

FORME ET PRÉSENTATION :

Gélules, boîte de 30.

COMPOSITION :

DuoRelax® est à base d'extraits naturels certifiés Bio.

Extrait de Sauge, extrait de Valériane, extrait de Passiflore, extrait d'Esch celulose microcristalline, gélule végétale.

PROPRIÉTÉS ET UTILISATION :

- DuoRelax® est à base d'actifs naturels certifiés Bio qui agissent en synergie pour soulager les tensions musculaires.
- DuoRelax® détend et apaise les muscles en cas de contractures douloureuses grâce à une action relaxante et décontracturante.

CONSEILS D'UTILISATION :

LOT : 5A332
EXP : 07/26
PPC : 79.50 DH



46100

He...
d'un
traitem...
de demande, vous devez informer votre médecin des autres
Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.
Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.
Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés
dans de l'eau non gazéifiée et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.
Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Had Soualem

PPV : 222,00 DH
 LOT : 652150
 PER : 05/25



الأثر الجلدية الشائعة جداً:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

- الإسهال (عد التكثير).

الأثر الجلدية الشائعة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

- السعال (عدي نتائج عن الفطريات التي تسمى العيوب، وظهور على مستوى العقارات، لا سيما عند تناول جرعتين مرتفعة).
- ← إذا ظهرت عليك أو على طفلك هذه الأثار تدريجية، فاعمل على هذا ا لو غسلت القراء.
- الإسهال (الذي الأطفال).

الأثر الجلدية قليل الشروع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:

- ضيق جلدي، حكة.
- ضيق جلدي يزداد مع حكة (شرى).
- عسر الهضم.
- توารه.
- سخاف الرأس.

الأثر الجلدية قليلة الشروع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- ارتفاع معدل بعض المواد (الإرزيمنت) التي يتوجهها الكبد.

الأثر الجلدية النادرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- ضيق جلدي، يمكن أن تكون هذه تعبات ثانية بعدها صغيرة (نقطة سوداء مرمرة).
- إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاتصل بطبيبك على وجه الاستعجال.

الأثر الجلدية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفائحات).
- انخفاض عدد الكريات البيضاء.

الأثر الجلدية المفرى:

يمكن أن تظهر أثر جلدية آخر في لدى عدد ضئيل من الأشخاص إلا أن تزداد بها.

- رنود فعل تحسسية (نظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء القبطية (نظر أعلاه).

التهاب القشاء الحامي الذي يحيط بالدماغ (التهاب السحايا العقديم):

- ردود الفعل الجلدية الحادة.

طفح متشر يمس كل جلد وتوقف الجلد، لا سيما حول الفم والأذن والعنق.

- ستفس جونسون)، وشكل من الطفح لكنه ينتهي في التصال جلدي حد الجندي، متلازمة ليرل.

طفح جلدي أحمر متشر تصاحب تعبات صغيرة تختفي على قفح (الذهب).

- طفح حرشي أحمر تصاحب كل تخت الجلد وتجددات (أثمار عتي).
- متلازمة الأعراض الشديدة بالانفلونزا مع طفح جلدي وحمى ومضام في الفم.

(بما في ذلك زرقة خلايا الدم البيضاء (فروط الحمضيات) وإرزيمنت)

- إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاتصل بطبيبك على الفور.

التهاب الكبد:

- البرفان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة يتوجهها

للبشرة وفي المنطقة اليعسوس من العين:

التهاب الكلية:

استطالة مدة تخثر الدم:

فروط الناشطة:

تشنجات (الذى ينبع من الأنسجة العصبية) (الصرير الشناس):

الجلد الأسود (الصرير الشناس):

- ثوران الأسنان (الذى الأطفال)، وبشكل عموماً عند فرش الأسنان.

الأثر الجلدية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء.

- انخفاض عدد الكريات الحمراء (غير الدم الاحتكلي).

بلورات في البول:

التصریح بالآثار الجلدية:

إن شعرت بأى أثر غير متسبباً، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي. ينطبق ذلك

ذكر بهذه النشرة، يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار الجانبية مبكرة عبر نظام الإبلاغ

GlaxoSmithKline Maroc 42-44

الدار البيضاء 20000. أو على البريد الإلكتروني:

gigilance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ أو إعادة

حفظ بعيداً عن مرأى ومتطرلاً

تاريخ التهاب الصلاحية

لا ينصح باستخدام أو حفظه على

على العلبة

شروط العلبة

يحفظ بعيداً عن الرطوبة وفي

تحفظات خاصة

لا ينصح رمي الأدوية في

المزازنة. استر الصيدلي ع

N200884-01

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remenez dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

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 de prendre AUGMENTIN?
3. Comment prendre 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?

Classe pharmaco-thérapeutique : Association de pénicillines, y compris la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. Il appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines » et est censé être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) contribue à l'inactivation.

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

- 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 des os et des articulations,
- infections des os et des articulations.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains médicaments, il vous prescrira AUGMENTIN 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspension orale.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à d'autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés sur l'emballage.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (dyspnée, urticaire, etc.) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un œdème de Quincke.
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé une maladie de peau lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien sur AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

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

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien sur AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer notamment des réactions allergiques, des convulsions et une éruption cutanée. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière ». Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du créatinin), le médecin ou l'infirmière(jer) que vous prenez AUGMENTIN. Ensuite, il pourra vous prescrire un dosage différent en fonction des résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou si vous prenez tout autre médicament.

Si vous prenez de l'acétylpromazine (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, la réaction cutanée allergique est plus élevée.



LOT 23 1999

EXP 12 2023

PPV 166 00

Notice : It
STORIX
90
Comprimé pe

Veuillez lire attentivement de prendre ce médicament. Informations importantes. Gardez cette notice. Vous Si vous avez d'autres questions à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a donné pas à d'autres effets même si les signes de la maladie. Si l'un des effets indésirables parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout autre effet indésirable mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que STORIXIA ?
- Comment STORIXIA est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations sur STORIXIA, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre STORIXIA ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver STORIXIA, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STORIXIA, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Qu'est-ce que STORIXIA, comprimé pelliculé ?

STORIXIA, comprimé pelliculé contient la substance active "étoricoxib". STORIXIA est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Ceux-ci appartiennent à une famille de médicaments nommée anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Dans quel cas STORIXIA, comprimé pelliculé est-il utilisé ?

STORIXIA, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients âgés de 16 ans et plus atteints d'arthrose, de polyarthrite rhumatoïde, de spondylarthrite ankylosante et de goutte.

STORIXIA est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire chez les patients âgés de 16 ans et plus.

Qu'est-ce que l'arthrose ?

L'arthrose est une maladie des articulations. Elle résulte d'une altération progressive du cartilage qui protège les extrémités des os. Elle entraîne un gonflement (inflammation), une douleur, une sensibilité, une raideur et un handicap.

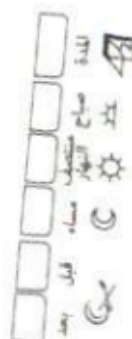
Qu'est-ce que la polyarthrite rhumatoïde ?

La polyarthrite rhumatoïde est une maladie inflammatoire chronique des articulations. Elle provoque douleur, raideur, gonflement et perte progressive du mouvement des articulations atteintes. Elle peut entraîner également une inflammation dans d'autres parties du corps.

Qu'est-ce que la goutte ?

La goutte est une maladie qui se manifeste, au niveau des articulations, par des crises soudaines et récurrentes associant une inflammation, une rougeur et une très vive douleur. Elle est provoquée par des dépôts de cristaux minéraux dans les articulations.

مُثِيرٌ لِلرَّغْبَةِ
90 مل.



عن طريق الماء
أقصى ملمساً
14



laque
des p

Si vous
pas
préala

Avert
Adres
prend
• voi
l'estor
• voi
prolon
• vous
• voi
toute
• voi
STOP
patien
méde
réguil
• vous
• voi
masq
• vous
Cela
• vous
• vous
Si vo
conce
pour v
STOP
Si voi
surve
chez

Enfan
Ne de
moins

Autre
Infor
récen