

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Éducation :

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0048023

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0007596 Société : 43712

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HANAN RAFIK

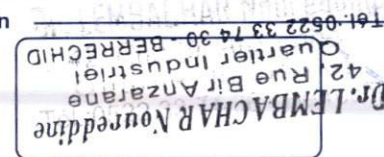
Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0661882649 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 06/09/2020

Nom et prénom du malade : RAFIK Hanan Age : 1972

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Angine + 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) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le Paiement des Actes
19/220	g	xn	159,6	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

06/09/2020 395,60

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

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

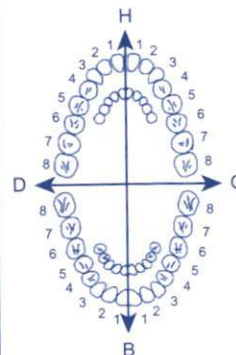
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

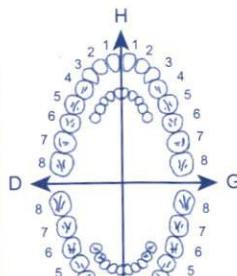
CCEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



Docteur LEMBACHAR Nourddine
MÉDECINE GÉNÉRALE

الدكتور لمبشار نور الدين
الطب العام

Certificats de compétences :

- Gyneco obstétrique (DIU)
- Echographie générale
- Dans le traitement de la douleur

شهادة الكفاءة :

- طب النساء و التوليد
- الفحص بالصدى
- علاج الألم

Fait à Berrechid le :

06/09/2020

LOT : 191290
UT AV: 07/2023
PPV: 54,20DH

LOT N LOT

Rafik Hanan

49,80

Flagyl 500



LOT: 191290
PER: 07/2023

FLAGYL 500 mg
CP PEL B20

P.P.V: 49,80DH



54,20

Cortex 100



Docteur en Médecine
Mahdi Hanan
Berrechid

124,00

Co - Amoxiclavif



82,10

82,10

Eutyl



PPV: 21DH50
PER: 02/22
LOT: J505

21,50

Nifedipine



64,00

Coartem



Dr. LEMBACHAR Nourddine
42, Rue Bir Anzarane
Quartier Industriel
Berrechid
Tél: 0522 33 74 30

42, Rue Bir Anzarane Quartier industriel - Berrechid - Tél: 0522 33 74 30
42, زنقة بئر انزران الحي الصناعي، برشيد - الهاتف: 0522 33 74 30

39,60

Canesten® Extra



Bifonazole

Crème 1%

Forme et Présentation Pharmaceutiques

Canesten® Extra Crème : tube de 15 g de crème pour

Composition :

Principe actif : Bifonazole

1 g de crème contient 0,01 g de bifonazole.

Excipients : alcool benzylique, alcool cétoestéarylique, polysorbate 60, eau purifiée, monostéarate de sorbita

Propriétés :

Le bifonazole est un antifongique à large spectre imidazolés.

Son spectre d'action comprend les dermatophytes, le également actif sur d'autres champignons comme *Malassezia* *Corynebacterium minutissimum*.

Le bifonazole agit en inhibant la synthèse de l'ergostérol des autres dérivés azolés qui n'agissent qu'à un seul niveau altérations structurelles et fonctionnelles de la membrane

Indications :

Dermatophytoses :

- Traitement des dermatophytoses de la peau glabre : herpès circiné;
- Traitement des intertrigos des grands plis : eczéma marginé de Hébra, intertrigos génitaux et cruraux ;
- Traitement des intertrigos des orteils : pied d'athlète ;
- Traitement d'appoint d'onyxis dermatophytique : un traitement antifongique est alors nécessaire.

Candidoses :

Les candidoses rencontrées en clinique humaine sont habituellement dues à *Candida albicans*. Cependant, la mise en évidence d'un candida sur la peau ne peut constituer en soi une indication.

- Traitement des intertrigos des grands plis : génitaux, cruraux, interfessiers, axillaire et sous-mammaires;
- Traitement des intertrigos des petits plis : interdigitaux, interorteils;
- Traitement des perlèches, vulvites et anites;
- Traitement d'appoint d'onyxis ou périonyxis. Un traitement systémique antifongique peut être discuté.

Dans certains cas, et en particulier dans les mycoses de la sphère péribuccale et péri-anogénitale, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

- pityriasis versicolor.

Contre-indications :

Le traitement par Canesten® Extra Crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au bifonazole.
- Hypersensibilité à l'alcool cétoestéarylique ou à l'un des autres constituants.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Aucune étude approfondie n'a été réalisée chez l'enfant.

Les données cliniques recueillies ne laissent présager aucun effet nocif chez l'enfant.

Toutefois, le bifonazole ne doit être utilisé chez le nourrisson que sous surveillance médicale.

Eviter le contact avec les yeux.

LOT : 1285006

PER : 01 2025

PPV : 64 00

Canesten® Extra
15 g de crème



6 118000 170228



Co-Amoxiclav SP® 500 mg/62,5 mg Enfant

Co-Amoxiclav SP® 1 g/125 mg Adulte

Poudre pour suspension buvable en sachet-dose - Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1

CO-AMOXICLAV SP®
AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

1G/125 mg

16 sachets



6 118000 390084

Veillez 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. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- 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.

Composition :

Co-Amoxiclav SP 500 mg/62,5 mg Enfant

Amoxicilline sous forme d'amoxicilline trihydratée 500 mg

Acide clavulanique sous forme de clavulanate de potassium 62,5 mg

Excipients q.s.p. un sachet-dose

Co-Amoxiclav SP 1 g/125 mg Adulte

Amoxicilline sous forme d'amoxicilline trihydratée 1000 mg

Acide clavulanique sous forme de clavulanate de potassium 125 mg

Excipients q.s.p. un sachet-dose

1. QU'EST-CE QUE Co-Amoxiclav SP poudre pour suspension buvable en sachet-dose ET DANS QUEL CAS EST-IL INDICÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîtes de 12 et 16 sachets.

Co-Amoxiclav SP 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.

Co-Amoxiclav SP 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 DE PRENDRE CE MÉDICAMENT ?

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

Ne prenez jamais Co-Amoxiclav SP dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Co-Amoxiclav SP.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Faites attention avec Co-Amoxiclav SP :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononuclease 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 avant de prendre Co-Amoxiclav SP. Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de Co-Amoxiclav SP ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière : Co-Amoxiclav SP peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez Co-Amoxiclav SP, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

Tests sanguins et urinaux : Si vous effectuez 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 (ier) que vous prenez Co-Amoxiclav SP. En effet, Co-Amoxiclav SP peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec Co-Amoxiclav SP, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de Co-Amoxiclav SP.

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

Co-Amoxiclav SP peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

Co-Amoxiclav SP peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Co-Amoxiclav SP peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

liste des excipients à effet notoire : Aspartam et maltodextrine.

COMMENT PRENDRE CE MÉDICAMENT ?

PPV: 124,00 DH
LOT: 625079
PER: 06/21