

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.

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-444231

CA NO°=17936

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327 Société : RAN

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : A22AB Mohamed

Date de naissance : 06/11/1974

Adresse : 3 rue Rafael Parisien Rés. Rind
El Fontouch Im. C Apt 11

Tél. : 06 62 72 0975 Total des frais engagés : 480,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Dr. EL ALAMI Abdellatif
Spécialiste Pédiatre
87, Bd. 11 Janvier
(à côté du cinéma collé)
Casablanca - Tél: 05 22 31 95 00
GSM: 06 61 13 83 40

Date de consultation : 23/11/2019

Nom et prénom du malade : A22AB Mohamed

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

Nature de la maladie : MUPRAS

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, joindre le pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements fournis 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) :

Le :

23/11/2019

[illegible]

INP: _____

Dr. EL ALAMI Abdellatif
Spécialiste Pédiatre
81, rue 11 Janvier
à côté du cinéma cobalt
Téléphone : 05 22 21 95 00
GSM : 06 01 13 83 40

EXECUTION DES ORDRES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Signature du Responsable de la Facture
	23/12/2015	180,3

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

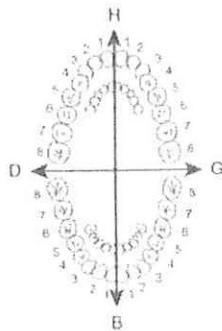
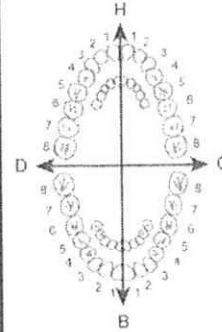
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaux, ainsi que le bilan de l'ODE.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	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"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="text-align: center;"> H 35533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div>			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 PRACTICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRACTICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 caninaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

INP :

--	--	--	--	--	--	--	--

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 والرضع

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

التنظير الداخلي للجهاز الهضمي

بالموعد

Casablanca, le 23 12 19 : في : الدار البيضاء،

A22AB ANASS

32.00 Stannox

21.40 Putanox

Dr. EL ALAMI Abdellatif
Spécialiste Pédiatre
18, Bd. 11 Janvier
Casablanca - Tél: 05 22 31 95 00
GSM: 06 61 13 83 40

87, شارع 11 يناير (بجانب سينما كوليز) 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

180.5.

Solupred 20mg
Keph 4g

Dr. EL ALAMI Abdelhakim
Spécialiste Pédiatre
87, Bd. 11 Janvier
à côté du Centre comadi
Casablanca - Tél: 06 22 31 95 00
GSM: 06 61 13 83 40

Prescription écrite par le Dr. EL ALAMI Abdelhakim
le 14/04/2014 à 14h00
à l'usage de la Pharmacie
N° de la prescription: 001/14
à l'usage de la Pharmacie
N° de la prescription: 001/14

Starmox

amoxicilline

DENOMINATION, FORMES ET COMPOSITIONS

Starmox 500 mg, boîtes de 12 et 16 comprimés dispersibles :

Amoxicilline (sous forme trihydratée)..... 500 mg
Excipients qsp..... 1 comprimé
Excipients : Crospovidone, Aspartam, Stéarate de magnésium, Arôme menthe.
Chaque comprimé contient 10 mg d'aspartam.

Comprimés dispersibles : 1g
..... 1 comprimé
Stéarate de magnésium, Arôme menthe.
Aspartam.

Sirop pour sirop correspondant à 60 ml de sirop reconstitué soit 125 mg
..... une cuillère-mesure de sirop reconstitué (5 ml)
Sirop, Saccharose, Arôme fraise.
Le sirop reconstitué contient 1,4 g de saccharose.

Sirop pour sirop correspondant à 60 ml de sirop reconstitué soit 250 mg
..... une cuillère-mesure de sirop reconstitué (5 ml)
Sirop, Saccharose, Arôme fraise.
Le sirop reconstitué contient 2,8 g de saccharose.

Sirop pour sirop correspondant à 60 ml de sirop reconstitué soit 500 mg
..... 500 mg
Amoxicilline (sous forme trihydratée)
Excipients qsp itué (5 ml)
Excipients : Citrate de sodium, Diméthylsilicate
Chaque cuillère-mesure de sirop reconstitué

INDICATIONS

Elles procèdent de l'activité d'antibiotique de l'amoxicilline. Elles sont limitées à l'usage oral.
ADULTE ET ENFANT : Traitement des infections aiguës et exacerbation de bronchites, otites, sinusites, infections stomatologiques; Infections urinaires; Infections digestives et biliaires; Infections respiratoires (primaire, secondaire); **Traitement de l'endocardite**
Traitement prophylactique de l'endocardite.
ADULTE : En association à un antibiotique pour l'éradication de *Helicobacter pylori* (après preuve endoscopique de la présence de l'antigène) et concernant l'utilisation appropriée.

antibiotiques de l'amoxicilline. Elles sont limitées à l'usage oral (adulte et enfant) et sont indiquées dans la phase aiguë des infections; Infections stomatologiques; Infections urinaires; Infections digestives et biliaires; Infections respiratoires (primaire, secondaire);

traitement de l'endocardite, de l'adulte et de l'enfant. Les indications officielles

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

Adulte normorénal :

- la posologie usuelle est de 1 à 2 g/jour en 2 à 3 prises

32150

Starmox

amoxicilline

DENOMINATION, FORMES ET COMPOSITIONS

Starmox 500 mg, boîtes de 12 et 16 comprimés dispersibles :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 500 mg
Excipients qsp 1 comprimé
Excipients : Crospovidone, Aspartam, Stéarate de magnésium, Arôme menthe.
Chaque comprimé contient 10 mg d'aspartam.

Starmox 1 g, boîtes de 12 et 16 comprimés dispersibles :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 1g
Excipients qsp 1 comprimé
Excipients : Crospovidone, Aspartam, Stéarate de magnésium, Arôme menthe.
Chaque comprimé contient 20 mg d'aspartam.

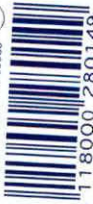
Starmox 125 mg/5ml, flacon de poudre pour sirop correspondant à 60 ml de sirop reconstitué soit 12 cuillères-mesures de 5 ml :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 125 mg
Excipients qsp une cuillère-mesure de sirop reconstitué (5 ml)
Excipients : Citrate de sodium, Diméticone, Saccharose, Arôme fraise.
Chaque cuillère-mesure de sirop reconstitué contient 1,4 g de saccharose.

Starmox 250 mg/5ml, flacon de poudre pour sirop correspondant à 60 ml de sirop reconstitué soit 12 cuillères-mesures de 5 ml :

Amoxicilline (sous forme trihydratée) 250 mg
..... une cuillère-mesure de sirop reconstitué (5 ml)

STARMOX 500 mg/5 ml
Flacon de 60 ml - 12 doses



6 118000 280149

antibactérien
des aux inf
nt initial : P
es chroni
aires, Infect
s; Maladie c
t de relai
ndocardite b
autre antibi
éradiquer. Se
(après preuve endoscopique de la lésion et
concernant l'utilisation appropriées des anti

32,50

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

Adulte normorénal :

La posologie usuelle est de 1 à 2 g/jour en 2 à 3 prises.

BUTAMYL®

(Salbutamol)
Suppositoires et soluté buvable

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Suppositoires 1 mg : Boîte de 12
Soluté buvable 2mg/5 ml - Flacon de 150 ml.

COMPOSITION

Suppositoire :
Salbutamol (DCl) par unité
Sous forme de sulfate : 1,2 mg/suppo) 1 mg
Excipients Q.S.P 1 suppositoire

Soluté buvable :
Salbutamol (sous forme de sulfate) 40 mg
Excipients Q.S.P 100 ml
Excipients à effet notoire : Sels de sodium, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

PROPRIÉTÉS :

Suppositoire :
Sympathomimétique, inhibiteur du travail. Le salbutamol exerce une action stimulante sur les récepteurs bêta-2 des fibres lisses, l'amplitude, la fréquence et la durée des contractions utérines.

Soluté buvable :

Bronchodilatateur bêta-2 mimétique à action retardée et de courte durée - Antiasthme.

INDICATIONS :

Suppositoire : Traitement des menaces d'accouchement prématuré.
Soluté buvable : Traitement symptomatique de l'asthme et des autres bron-

nchites.

CONTRE-INDICATIONS :

BUTAMYL® Soluté buvable n'est pas un traitement de la crise d'asthme.

Suppositoire :

- Hypersensibilité au salbutamol ou à l'un des constituants.
- Affections cardiovasculaires : par exemple (hypertension, troubles du rythme card
- Infection intra-utérine.
- Hémorragie utérine.
- Grossesse à risque pour la mère ou le fœtus.
- Thyrotoxicose.
- Hypertension artérielle sévère ou non contrôlée.
- Éclampsie, pré-éclampsie.
- Traitement à l'iïalothane.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Suppositoire : Toutes les 4 à 6 heures soit en relais de l'administration parentérale de

Soluté buvable : La dose quotidienne ne dépassera habituellement pas chez le nourrisson et l'enfant : 1

- 1 mois à 2 ans : 1 cuillère-mesure de 2,5 ml 2 à 3 fois par jour ;

- 2 à 6 ans : 1 cuillère-mesure de 2,5 ml à 1 cuillère-mesure de 5 ml 3 à 4 fois par jour ;

- 6 à 12 ans : 1 à 2 cuillères-mesure de 5 ml 3 à 4 fois par jour.

Ne pas mélanger avec toute autre préparation liquide ou solide.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Suppositoire : La tolérance suppositoire est à éviter en cas de fistule anale.
Remarque préliminaire : L'utilisation des bêta-2-mimétiques par voie générale peut démasquer une pathologie cardiaque préexistante méconnue.

BUTAMYL®

Salbutamol
Flacon de 150 ml

P.P.V. : 21.40 DH



6

مختبرات كَالِينِيكا - م.ص. أولاد صالح - الدار البيضاء - المغرب

Laboratoires GALENICA - Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc



Apixol®



Solution buvable

FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée ainsi que d'autres actifs naturels, aide à dégager et apaiser les voies respiratoires et à adoucir la gorge, procurant ainsi un confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant les défenses naturelles de l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Apixol® Enfants : - Moins de 4 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par jour.

- De 4 à 12 ans : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Déconseillé chez la femme enceinte.
- Le produit peut présenter des sédiments dûs à la nature de ses composants, toutefois sa qualité n'est pas altérée.

- Res
- Bie
- Ap
- Ter



8 032578 479263

consommer dans un délai d'un mois.

Con

in médicament

Fabr
Imp
Aut
API
APIX
Autor

Lot:
À consommer
avant le:
PPC: 79,50 DH

190660
10/2022

harma

CA/V1

5



DOLIPRANE® 500 mg
poudre pour solution buvable
en sachet-dose

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. La substance active est :

Paracétamol 500 mg

Pour un sachet-dose

Les autres composants sont :
Benzoate de sodium, monoglycéride,
arôme orange en poudre.

2. QU'EST-CE QUE DOLIPRANE®

SACHET-DOSE ET DANS QUEL

Classe pharmacothérapeutique :

AUTRES ANALGESIQUES et

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient du p

Il est indiqué en cas de doule

dentaires, courbatures, régle

Cette présentation est ré

partir de 8 ans); lire attent

Pour les enfants pesant

paracétamol: demande

3. QUELLES SONT LES

DOLIPRANE® 500 MG,

Liste des information

Si votre médecin vous

Contre-indications

Ne prenez jamais Do

dans les cas suivants

• allergie connue au pa

• maladie grave du foie

EN CAS DE DOUTE, I

MEDECIN OU DE VO

Mises en garde spéci

Faites attention avec

sachet-dose:

Mises en garde

En cas de surdosage o

immédiatement votre m

Ce médicament conten

pas, afin de ne pas dé

Précautions d'emploi

• Si la douleur persiste

insuffisante ou de surve

votre médecin.

• Avant de débiter un t

d'autres médicaments

• Prévenez votre méde

• Prévenez votre méde

• Prévenez votre méde

• Prévenez votre méde



- En cas de problèmes de nutrition (malnutrition, anorexie, vomissements, diarrhées, etc.), le paracétamol ne doit pas être administré.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du fructose, de déficit en sucrase/isomaltase (maladie héréditaire de l'intestin grêle).
- Ce médicament contient du sodium. Ce médicament doit être pris avec précaution chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque.
- EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER LE CONSEIL DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments
Signalez que vous ou votre enfant prenez ce médicament avec d'autres médicaments, le dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant d'obtenir ce médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Interactions avec les produits de phytothérapie
Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement
Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, est considéré comme sûr pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Conduite de véhicules et machines
Le paracétamol n'a pas d'effets indésirables susceptibles d'altérer la capacité de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines.

Autres informations
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Mode d'emploi
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Précautions d'emploi
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Contre-indications
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Interactions avec d'autres médicaments
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Interactions avec les produits de phytothérapie
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Grossesse et allaitement
Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, est considéré comme sûr pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et machines
Le paracétamol n'a pas d'effets indésirables susceptibles d'altérer la capacité de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines.

Autres informations
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Mode d'emploi
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Précautions d'emploi
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Contre-indications
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Interactions avec d'autres médicaments
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Interactions avec les produits de phytothérapie
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.

Grossesse et allaitement
Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, est considéré comme sûr pendant la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et machines
Le paracétamol n'a pas d'effets indésirables susceptibles d'altérer la capacité de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines.

Autres informations
Le paracétamol est un médicament à usage oral. Il est disponible sous forme de sachet-dose de 500 mg.