

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.

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° P19-0042640

- ☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10020 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ALAOUI HACHINI NY HAFID
 Date de naissance : 06-05-1960
 Adresse : 06 Bd Sidi Abderrahman 4^e étage NR 7 - Beauséjour
 Tél. : 06 81 32 96 69 Total des frais engagés : 734,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 06/05/2020
 Nom et prénom du malade : ALAOUI HACHINI NY HAFID Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : F.E.A.
 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 06/05/2020
 Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

N° P19-042640

Déclaration de maladie

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :
 Nom de l'adhérent(e) :
 Total des frais engagés :
 Date de dépôt :

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
05/04/2024	UR		500	DR. CHADMI Med Amine Comptable 2.500 Tél: 05 22 33 78 37 Casablanca
04/04/2024				
02/04/2024				


EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL AMANA Mme: Alami Soumia Samira Docteur en Pharmacie 13, Rue Amal - Beauséjour Casablanca - Tél: 05 22 39 06 70	25/04/24	234,45 DA

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	
						

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 COEFFICIENT MASTICATOIRE	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div>			MONTANTS DES SOINS	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS	
				DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca,

25/04/22

83.20

KLACOR' HECTIN'

17 HFD

Pectin 5mg

PHARMACIE AL AMANA
Mme. Alami Soumi Samira
Docteur en Pharmacie
13 Rue Amrân Beaudouin
Casablanca - Tél : 05 22 39 09 70

1 - - - 1 rdb

Botellin 5ip

1 5- 2 x 8b

SMECTA

15 3 x 8b

desferal 160mg

SOS ALLO DOCTEUR CASABLANCA

219, Avenue Mustapha El Maani,
3^e ét, appart N°6, Mers Sultan, Casablanca, Maroc
chiadmiamine99@gmail.com www.sosallodocteur.ma

(+212) 522 26-67-67/
(+212) 522 36-67-67

234.4

Dr. CHADMI Med Amine
Médecin Urgences-Dentiste
Compteur 2
Entrée 2
Tél: 05 22 83 78 37

SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20
SPECTRUM® 750 mg B/10

LOT 200162
EXP 01/2023
PPV 83.20DH

Substance active :
 Ciprofloxacine

Spectrum® 500
 Ciprofloxacine 10 Comprimés

Excipients :
 magnésium,
 2. CLASSE :
 Classe pharmaceutique
 SPECTRUM
 3. INDICATIONS :

La ciprofloxacine agit contre les bactéries.

• Chez l'adulte

SPECTRUM® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie) et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM®.

• Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veillez à toujours 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 expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM® vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM® à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avaler les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM® avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Prenez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM® comprimé pelliculé.

• Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).

• Si vous prenez de la tétracycline (voir rubrique 6).

ce médicament.

lus d'information à votre

ais à quelqu'un d'autre.

et effet indésirable non

250, 500 ou 750 mg

il povidone, stéarate de

nes. Elle agit en tuant les

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, SPECTRUM® peut provoquer des effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont résumés dans la section ci-dessous.

Arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin si vous ressentez l'un des effets indésirables suivants :

• Crises convulsives

• Réaction allergique

• Douleurs articulaires

• Douleurs musculaires

• Douleurs de la gorge

• Douleurs de la poitrine, des

sensations de

anaphylactique

• Faiblesse

particulier du

• Eruption cutanée

cloques ou d'

organes génitaux

le corps (syndrome

Fréquence inconnue

• Sensations de

musculaires

• Effet indésirable

des anomalies

s'accompagnant

Reaction avec

Généralisée

D'autres effets indésirables

listés ci-dessous

Effets indésirables

• Nausées, diarrhées

• Douleurs de la

Effets indésirables

• Douleurs de la

• Surinfection

• Taux élevé de

• Diminution de

• Hyperactivité

• Maux de tête

• Vomissements

indigestion

• Augmentation

• Eruption cutanée

• Altération de

• Douleurs de

• Elevation de

Effets indésirables

• Douleurs de

• Inflammation

(voir rubrique 4)

• Modification

neutropénie, qui

servait à la

• Réaction allergique

de quinzaine

• Augmentation

• Diminution

• Confusion

• Pensées suicidaires

• Fourmillements

tremblement

• Troubles de

• Bourdonnements

• Accélération

• Dilatation des

• Essoufflement

• Troubles de

• Sensibilité

• Insuffisance

• Retention

• Augmentation

Effets indésirables

• Type particulier

Nauselium®

Dompéridone

NAUSELIUM 1
NAUSELIUM 1

Veuillez lire
ce médicament

Gardez cette

Si vous avez

plus d'informations à votre médecin

Ce

jan

cel

Si

eff

mi

PR

NA

NA

CC

St

NA

de

NA

de

Ex

Ni

Ni

buvable.

Nauselium 1mg/ml Flacon de 200 ml



6 118000 091882

Nauselium

Dompéridone

1mg/ml

Flacon de 200 ml
Suspension buvable

29,00

Voie orale

IENT

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE
ANTIEMETIQUE.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NAUSELIUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les symptômes suivants : nausées (envie de vomir) et vomissements.

NAUSELIUM 1 mg/ml suspension buvable est utilisé chez l'enfant dans le traitement des nausées et des vomissements.

CONTRE-INDICATIONS

présentent une intolérance à certains avant de prendre ce médicament.

Du parahydroxybenzoate de méthylène (E 216). Ces substances peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement, des bronchospasmes).

NAUSELIUM 10mg comprimé pelliculé.

Du lactose. Si vous présentez une intolérance au lactose, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez simultanément ou par la voie orale ou de l'érythromycine par voie orale.

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM est connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin qui décidera si vous devez continuer à prendre NAUSELIUM.

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez simultanément ou par la voie orale ou de l'érythromycine par voie orale.

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM est connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin qui décidera si vous devez continuer à prendre NAUSELIUM.

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez simultanément ou par la voie orale ou de l'érythromycine par voie orale.

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM est connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin qui décidera si vous devez continuer à prendre NAUSELIUM.

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez simultanément ou par la voie orale ou de l'érythromycine par voie orale.

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM est connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin qui décidera si vous devez continuer à prendre NAUSELIUM.

Ne prenez pas NAUSELIUM si vous prenez simultanément ou par la voie orale ou de l'érythromycine par voie orale.

Le risque associé à la prise de NAUSELIUM est connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin qui décidera si vous devez continuer à prendre NAUSELIUM.

NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

NEOFORTAN 160 mg

PPV 980H80
EXP 11/2022
LOT 90044 3

NEOFORTAN®
10 COMPRIMÉS EFFERVESCENTS 160 mg



6 118000 031697

pharmacie de substitution
مطابق المتطلبات الصيدلانية
CASABLANCA - MAROC

Phloroglucinol dihydraté 150 mg

Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémissynthétiques qsp 1 suppositoire .

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Cependant, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

smecta® 3g

Diosmectite

LOT : 344616
PER: 14 2022

SMECTA 3G
SACHETS B30

P.P.V. : 52DH40



1 sachet

⊗
e notice
ent. Elle
portantes

vous avez
mations à

un autre, consultez
votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX
(A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de : • Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte ; • Diarrhée chronique (de longue durée) ; • Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac et/ou l'intestin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

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

Ne prenez jamais SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :

- Allergie à la diosmectite ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ». Faites attention avec SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants : Ce médicament contient deux sucres (le glucose et le saccharose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament doit être utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.

Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin.

Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- s'alimenter le temps de la diarrhée, en excluant certains aliments et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- en privilégiant les viandes grillées, le riz.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Pour éviter de diminuer l'efficacité d'un autre traitement, il convient d'espacer la prise de SMECTA de tout autre médicament. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Informez votre médecin si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à