

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR CTIVER 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

- Reclamation : 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 caractére 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

N° P19-0048610

✓ : *VBB VS* Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **3475**

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

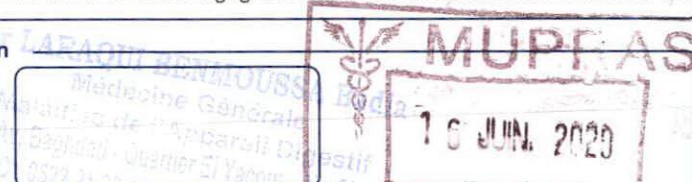
Adresse :

Tél. : Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : **Khalid El Yacoubi** Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident précisez 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) :

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
12/05/2012	C		155,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05/05/2012	39130

ANALYSES RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

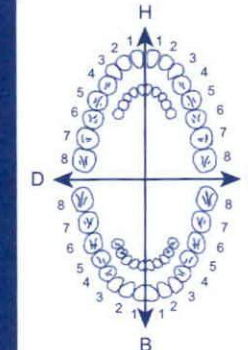
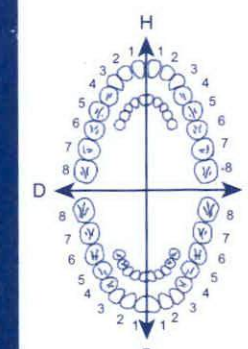
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

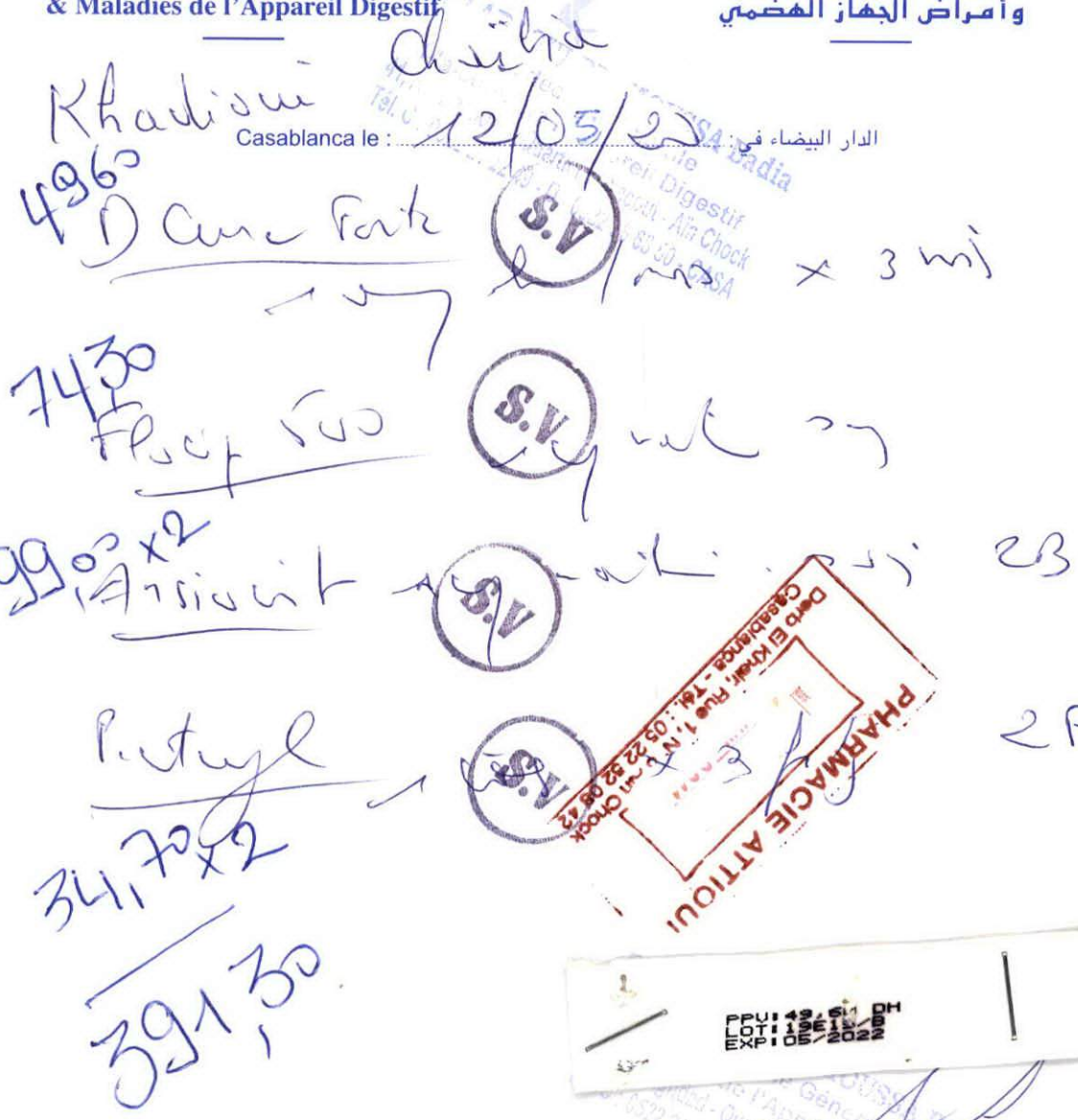
Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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			
	H 25533412 00000000	21433552 00000000	G 00000000 35533411	
	D 00000000		B 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PPV 34DH70

EXP 05/2022

LOT 94053 2

PECTRYL®

SIROP EXPECTORANT
EXPECTORANT SYRUP

250 ml

is, en particulier lors
des crises chroniques.

DE VOTRE MEDECIN

des crises de toux et de expectoration, des crises de Stevens

Johnson, des crises de la bromhexine. Si

vous prenez ce médicament, prenez une précaution votre traitement

à base de Pectryl® et consultez votre pharmacien. Si vous prenez ce médicament, il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire «sans sodium».

Ce médicament contient du «parahydroxybenzoate» et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 mg/cuillerée à soupe; 0,0485 mg/cuillerée à café).

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitemt

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

PPV 34DH70

EXP 05/2022
LOT 94053 2

PECTRYL®

SIROP EXPECTORANT
EXPECTORANT SYRUP

250 ml

is, en particulier lors
des crises chroniques.

DE VOTRE MEDECIN

des crises de toux et de expectoration, des crises de Stevens

Johnson, des crises de la bromhexine. Si

il y a une réaction au médicament, arrêtez immédiatement le traitement

à base de Pectryl® et consultez votre pharmacien. Si le symptôme persiste, il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire «sans sodium».

Ce médicament contient du «parahydroxybenzoate» et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 mg/cuillerée à soupe; 0,0485 mg/cuillerée à café).

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitemt

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

LOI 1897/6
EXP 01/2012

P.P.V : 74.30 DH LABORATOIRES SOTHEMA

COM

La substance active est :

Ciprofloxacine chlorhydrate monohydraté

Equivalent à ciprofloxacine 250 ou 500 mg

Les autres composants sont :

Carboxyméthylamidon sodique, PVP K30, cellulose microcristalline, talc, stéarate de magnésium

Pelliculage : Opadry OY-L white 28 900, polyéthylène glycol-6000.

FORME PHARMACEUTIQUE

FLOCIP® 250 mg : boîte de 10 comprimés pelliculés sous plaquettes thermoformées.

FLOCIP® 500 mg : boîte de 10 comprimés pelliculés sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

Chez l'adulte :

- urétrite gonococcique chez l'homme ;
- infections urinaires ;
- infections intestinales ;
- relais des infections ostéo-articulaires ;
- infections ORL : sinusites chroniques, poussées de surinfections des otites chroniques et des cavités d'évidement ; préparation pré-opératoire d'otites chroniques ostéitiques ou cholestéatomateuses ; traitement de relais des otites malignes externes ;
- suppurations bronchiques quand un bacille Gram négatif est suspecté, à l'exception des infections pneumococciques, notamment chez le sujet à risque (éthylique chronique, tabagique, sujet de plus de 65 ans, immunodéprimé) ; chez le bronchitique chronique lors de poussées itératives ; chez les patients atteints de mucoviscidose ;
- infections sévères à Gram négatif et à staphylocoques sensibles, dans leur localisations rénale et urogénitale, y compris prostatique, pelvienne, gynécologique, intestinale, hépatobiliaire, ostéo-articulaire, cutanée, ORL et respiratoire ;
- situations particulières : traitement prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Les indications sont limitées chez l'enfant :

- chez les enfants atteints de mucoviscidose, dans des cas exceptionnels, après avoir évalué le rapport bénéfice-risque, traitement des suppurations bronchiques microbiologiquement documentées à *P. aeruginosa* (les essais cliniques ont été réalisés chez l'enfant de 5 à 17 ans uniquement) ;
- situations particulières : traitement prophylactique post-séptique et traitement curatif de la maladie du charbon.

ONU

QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- antécédents de tendinite avec un médicament de la même famille (fluoroquinolones) ;
- hypersensibilité à la ciprofloxacine ou aux médicaments de la famille des quinolones ;
- enfant de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route ;
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- chez l'enfant à partir de 6 ans jusqu'à la fin de la période de croissance, en raison d'une toxicité articulaire, sauf cas exceptionnels.

En cas de doute il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde

- Eviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement, en raison du risque de photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V.).

- Attention à la prise de ce médicament si vous prenez des médicaments corticoïdes pendant une longue période, en raison du risque de tendinite (inflammation d'un tendon) et de rupture du tendon.

- Le risque d'arthropathie (maladie des articulations) est à surveiller, plus particulièrement chez l'enfant.

- Devant toute diarrhée persistante, sévère et/ou sanguinolente (colites pseudo-membraneuses) durant et/ou après le traitement, vous devez contacter immédiatement votre médecin. Il sera peut-être nécessaire d'arrêter le traitement et de prendre un traitement spécifique. La survenue de diarrhée au cours du traitement ne doit pas être traitée sans avis médical (cf effets indésirables).

- Dans de rares cas, des réactions et des chocs d'origine allergique pouvant mettre en jeu la vie, sont observés, et cela dès la première prise ; le traitement par ciprofloxacine doit alors être arrêté immédiatement et un traitement adapté doit être mis en route.

- Dans de rares cas, des troubles neurologiques et du comportement peuvent survenir dès la première prise du médicament. Il faut alors prévenir votre médecin sans tarder, ce médicament devant être peut-être arrêté.

- La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

Précautions d'emploi

- Il est important de prévenir votre médecin en cas d'antécédents de convulsions ou de myasthénie (maladie des muscles).

- En cas de douleur ou de gonflement de tendon d'Achille, arrêter le traitement, rester au repos complet et prévenir immédiatement votre médecin.

Lot:
À consommer de
préférence avant le:
PPC: 99,00 DH

8670
05/2024



Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Passiflore (Passiflora incarnata) extrait sec, Rhodiole (Rhodiola rosea) extrait sec, Cellulose, Scutellaire (Scutellaria baicalensis) extait sec, magnésium stéarate, anti-agglomérant: dioxyde de silice.

PROPRIETES :

Ansiovit® (à base d'actifs naturels végétaux) procure une activité physiologique relaxante et apaisante.

UTILISATIONS :

Ansiovit® est recommandé en cas d'anxiété, de nervosité, d'irritabilité ou de Stress.

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 comprimé 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les repas.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- 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 au Maroc par MEDIPRO.

Autorisation ministère de santé n° : DA2012 090 7184 DMP/21/MA1

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.229.16



Lot:
À consommer de
préférence avant le:
PPC: 99,00 DH

8670
05/2024



Comprimé, boîte de 30.

COMPOSITION (par comprimé) :

Passiflore (Passiflora incarnata) extrait sec, Rhodiole (Rhodiola rosea) extrait sec, Cellulose, Scutellaire (Scutellaria baicalensis) extait sec, magnésium stéarate, anti-agglomérant: dioxyde de silice.

PROPRIETES :

Ansiovit® (à base d'actifs naturels végétaux) procure une activité physiologique relaxante et apaisante.

UTILISATIONS :

Ansiovit® est recommandé en cas d'anxiété, de nervosité, d'irritabilité ou de Stress.

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 comprimé 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les repas.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- 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 au Maroc par MEDIPRO.

Autorisation ministère de santé n° : DA2012 090 7184 DMP/21/MA1

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.229.16

