

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-723591

13A272

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327 Société : PAN

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AZZAB Mohamed

Date de naissance : 06/11/1924

Adresse : 3 rue Royal Merguel Ras Houa El Toulou

Tél. : 06 66 49 38 49

Total des frais engagés : 493,10

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. EL ALAMI Abdelatif

Date de consultation : 08 SEP 2022

Nom et prénom du malade : AZZAB Mohamed

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Autre

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, le 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

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Le : 12/09/2022

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

12/3/2022

193,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

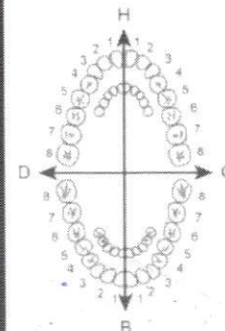
Date des Soins

Nombre
AM PC IM IV

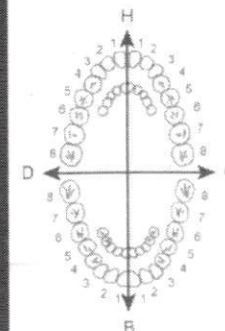
Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

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



O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
B	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

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

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

الدكتور العلمي عبد اللطيف

اختصاصي في امراض الأطفال والرضع

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

التنظير الداخلي للجهاز الهضمي

Sur Rendez-vous

Casablanca, le

12 09 22

بالموعد

الدار البيضاء، في

Attas Kouta

70,622

Supment 67 euford

SV

21,90

Docubo

3fory 18

Protovend

HARMACIE LUXEMBOURG

Lamia MANDRE

24, Lot Yasmine les Crêtes

Casablanca - Tél : 05 22 85 55 96/57

SV

30,00

Acamk

3f 10

Retanteur 200pts

SV

193,10

Dr EL ALAMI Abdellatif
Spécialiste Pédiatre

05 22 31 95 00 : الهاتف

87, Bd. 11 janvier (à côté du Cinéma Colisée) - Casa
Tél : 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 le SMU : 06 61 13 83 40

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**BUTOVENT® 0,04%, sirop - flacon de 150 ml
Salbutamol**

Veuillez 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 autres questions, 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, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Sulfate de salbutamol (DCI)0,048 g
Quantité correspondant à salbutamol.....0,040 g

Excipients : saccharose, sorbitol liquide, glycol propylène, méthyl-p-hydroxybenzoate, propyl-p-hydroxybenzoate, acide citrique monohydrate, citrate de sodium bibasique, essences de fruits, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire :

Saccharose, s
propyl-p-hydroxy

3. CLASSE PHA

Le salbutamol,
bêta-adrénergique
bronchiques avec

4. INDICATIONS

BUTOVENT® 0,04%

· Asthme bron
d'asthme, traiter
fréquence des cr
· Bronchites asth
(obstruction bron
concomitantes à

5. POSOLOGIE

Le médecin vous
de la maladie.

Sauf avis contraire
aux doses suivant
Adultes et enfants
mesurettes de 5 ml,

Enfants de 6-12 ans: 2 mg (= 1 grande mesurette de 5 ml) 3-4 fois par jour.

Enfants de 2-6 ans: 1-2 mg (= 1 petite-1 grande mesurette) 3-4 fois par jour.

Enfants de moins de 2 ans: 0,15 mg/kg de poids corporel 3-4 fois par jour (1 mg = 1 petite mesurette de 2,5 ml).

L'apparition de palpitations (battements de cœur) ou de tremblements des mains indique que le dosage de Butovent est trop élevé.

Ces effets indésirables cessent en général après quelques heures. En cas de surdosage persistant veuillez le signaler à votre médecin.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais ce médicament dans les cas suivants :

En cas d'hypersensibilité à l'un des composants du sirop. Butovent, lors d'avortement imminent au 1er ou au 2e trimestre de grossesse et si vous prenez simultanément certains médicaments contre des affections cardiaques (appelés bêta-bloquants non sélectifs, tels p.ex. le propranolol), le sirop Butovent ne doit pas être utilisé.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments BUTOVENT® 0,04%, sirop est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

L'utilisation de Butovent peut provoquer les effets secondaires suivants :

· Tremblements de légers tremblements (surtout aux mains), maux de tête, occasionnellement des palpitations cardiaques, dans de rares cas des crampes musculaires transitoires peuvent survenir. Tous ces effets indésirables disparaissent en général après une utilisation régulière.

· Informez votre médecin de tous les effets indésirables, mais sans interrompre le traitement.

· Personnellement, il peut y avoir des effets indésirables.

· Des troubles isolés de troubles de la circulation du poulx), de troubles gastro-intestinaux (nausées, de sécheresse au niveau de la cavité buccale), d'irritabilité, de miction ont été observés, mais de très rares cas, ne par exemple des troubles de la circulation et des paupières, les troubles peuvent survenir dans ces cas-là prévenez immédiatement votre médecin. Il n'y a pas de contre-indication à la prise de Butovent avec d'autres médicaments.

Butovent®
0,04 %
Salbutamol

21,90



BETAISTENE 2 mg, comprimé dispersible

BETAISTENE 0,05 %, solution buvable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

PRESENTATIONS

BETAISTENE 2 mg comprimé dispersible : Boîte de 20 comprimés.
BETAISTENE 0,05 % solution buvable : Flacon de 30 ml.

COMPOSITION

Substance active : Béta méthasone.
BETAISTENE 2 mg comprimé dispersible, contient 2 mg de béta méthasone par comprimé.
BETAISTENE 0,05 % solution buvable, contient 0,05 g de béta méthasone par 100 ml de solution.

Excipients :

BETAISTENE 2 mg comprimé dispersible, q.s.p 1 comprimé dispersible
BETAISTENE 0,05 % solution buvable, q.s.p 100 ml de solution buvable.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Glucocorticoïde - usage systémique.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est sans corticoïde. Il est indiqué dans des conditions

CONT
N'utili
• la pl
• cert
herpè
• cert
• vac
• allè
• phé
en r

LOT : 7910
UT. AV : 04 - 24
P.P.V : 30 DH 00

présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Avant le traitement :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente, au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).
Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladies parasitaires.

Pendant le traitement :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, notamment avec certains médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, buprénif, érythromycine en injection intraveineuse, halofantiline, pentamidine, sparfloxacine, sulopride, tertiéradine, vincamine).

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

ne
Si vous
consult
nécessité de pous
Allaitement
L'allaitement et à





- eruption cutanee,

AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Nourrisson, poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml
AUGMENTIN 100mg/12.50mg par ml Enfant, poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml
AUGMENTIN 500mg/62.5mg Enfant, poudre pour suspension buvable en sachet-dose, boîte de 12 sachets.
 Amoxicilline/Acide clavulanique



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). Ne le prenez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné 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 pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase - code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN 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 entraîner d'autres effets (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

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

- infections de l'oreille moyenne et des sinus
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament.

Ne donnez jamais AUGMENTIN à votre enfant :

- s'il est allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- s'il a déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée, une réaction à la gorge.
- s'il a déjà eu des problèmes au foie ou des troubles de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne donnez pas AUGMENTIN à votre enfant** si vous avez mentionné ci-dessus.

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

Avertissements et précautions
 Demandez conseil au médecin de votre enfant si :

- votre enfant souffre de mononucléose infectieuse
- est traité(e) pour des problèmes au foie
- n'urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil au médecin de votre enfant.

Dans certains cas, le médecin de votre enfant peut décider d'ajuster la dose d'AUGMENTIN.

Selon les résultats, il pourra prescrire un autre médicament.

Reactions nécessitant une attention particulière
 AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant prend AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

Tests sanguins et urinaires
 Si votre enfant effectue des analyses de sang ou d'urine (pour vérifier le fonctionnement des reins ou du foie), informez le médecin ou l'infirmier sur les résultats de ces analyses.

Autres médicaments et AUGMENTIN
 Si votre enfant prend ou a récemment pris un autre médicament, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend de l'aspirine ou d'autres médicaments à base d'aspirine, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Si votre enfant prend du paracétamol, informez le médecin ou le pharmacien.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si votre enfant, devant recevoir ce médicament, est enceinte ou allaite, ou si elle pense être enceinte, demandez conseil à son médecin ou son pharmacien avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN contient :

- De l'aspartame (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants souffrant d'une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- De la Maltodextrine (glucose) : Si votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez le médecin avant de lui administrer ce médicament.
- Du potassium : en tenir compte chez les enfants suivant un régime pauvre en potassium.
- Du sodium : en tenir compte chez les enfants suivant un régime pauvre en sel, strict.

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Veillez à toujours administrer ce médicament à votre enfant en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès du médecin ou du pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus :

Ces présentations ne sont généralement pas recommandées pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil au médecin ou au pharmacien.

Enfants pesant moins de 40 kg :

AUGMENTIN 100 mg/12.50 mg en flacon et AUGMENTIN 500 mg/62.50 mg en sachet :

- Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.
- Dose recommandée : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.
- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AUGMENTIN à administrer à votre bébé ou

AUGMENTIN 100mg/12.50mg/1ml
 Poudre pour suspension buvable, 60 ml



6 118000 160205

20 Kg

25 Kg

30 Kg

PPV: 70,60 DH
 LOT: 649510
 PER: 03/2024

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

- Donnez ce mélange à votre enfant au début d'un repas ou d'un petit déjeuner.

Si vous avez administré AUGMENTIN à votre enfant, ne le donnez pas à un autre enfant.

Un enfant peut entraîner des maux de gorge, de la fièvre, des éruptions cutanées, etc.

Si vous administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y

il, administrez la dose que vous y