

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

M22- N° 004664 149910

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 7044 Société :

Actif Pensionné(e) Autre : SAKRI

Nom & Prénom : Youssra

Date de naissance : 1982-01-23

Adresse : 10, Avenue Hassan II, Casablanca

Tél. 0660 59 17 49 Total des frais engagés : 680,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. C. GUILLEMETEAU
46, Boulevard Tidghine
Lot Koubi - Dar Bouazza
Tél : 05 22 96 17 91
05 22 96 17 95
I.C.F : 001698943000033

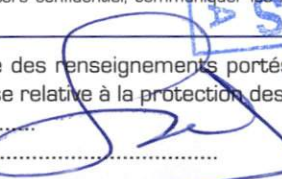
Cachet du médecin : 3 / 1 / 2023

Date de consultation : 3 / 1 / 2023 Nom et prénom du malade : SAKRI Youssra Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Toux

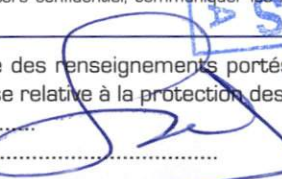
Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie : 17 FEV 2023

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 : 1 / 1 / 2023 Le : 1 / 1 / 2023

Signature de l'adhérent(e) : 



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LATIF Rue d'Azemmour, Commune Dar Bouazza CH, Massakinduna. Équipement 4B, N° 1. CASABLANCA - Tél: 0522.96.15.28	03/01/23	381.000 Dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	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 :

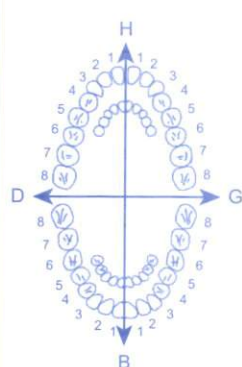
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Rhume¹,
Grippe¹, Sinusite¹

Qu'est-ce que la rhinopharyngite, plus communément appelée rhume ?

La rhinopharyngite est une infection virale bénigne de la cavité nasale et pharyngée (cavité nasale et pharyngée) qui survient dans les deux principaux sites de l'appareil respiratoire, le nez et la gorge. Elle est causée par diverses bactéries et virus, principalement le rhinovirus. Les symptômes peuvent inclure une congestion nasale, une toux, une fièvre et des maux de tête.

L'efficacité de ce traitement est scientifiquement prouvée.

SANS CONSERVATEUR

Importateur Exclusif

Biocodes Maroc

www.biocodes.ma

P.P.C. 94,00 DH

En cas d'exposition aux agents exogènes qui en sont responsables.

Grâce à

Contre les symptômes de la rhinopharyngite : rhume, fièvre, congestion nasale, toux.

Quels sont les symptômes de la rhinopharyngite ?

La rhinopharyngite se manifeste le plus souvent par :

- une sensation de nez bouché (congestion nasale) ;
- un écoulement nasal ;
- des éternuements ;
- un mal de gorge et/ou une toux ;
- une sensation générale de malaise.

INDICATIONS

STÉRIMAR™ Stop & Protect Rhume¹, Grippe¹, Sinusite¹ est un dispositif médical.

Sa solution d'eau de mer 100% naturelle hypertonique* est riche en oligo-éléments, enrichie en Cuivre, et en huile essentielle d'Eucalyptus globulus (excipient) purifiante pour lutter rapidement et efficacement contre les symptômes du rhume et pour prévenir de la contamination de la grippe.

Une action de soulagement rapide

STÉRIMAR™ Stop & Protect Rhume¹, Grippe¹, Sinusite¹ décongestionne et soulage immédiatement les voies nasales, fluidifie et facilite l'évacuation des mucosités et combat le rhume par lavage des fosses nasales.

Une protection contre la surinfection grâce à son complexe exclusif breveté d'origine naturelle

STÉRIMAR™ Stop & Protect Rhume¹, Grippe¹, Sinusite¹ encapsule les agents exogènes responsables du rhume, les élimine rapidement et combat le rhume par lavage des fosses nasales. D'autre part, il renforce la fonction barrière de la muqueuse en formant un film protecteur contre les nouvelles agressions. Votre nez débouché et assainit, vous vous sentez soulagé et éprouvez une sensation de fraîcheur. Vous retrouvez ainsi tout le confort d'une respiration libérée.

Un flacon anti-contamination :

Son système valve anti-reflux évite toute contamination de la solution même après ouverture pour une formule 100% préservée. Son format 20ml est pratique à glisser dans une poche pour vous permettre une utilisation en toutes circonstances afin de vous soulager en pleine crise.

Pour une action optimisée du traitement du rhume, il est recommandé de se laver régulièrement tout au long de la journée avec pulvérisation de STÉRIMAR™ Stop & Protect Rhume¹, Grippe¹, Sinusite¹.

Le spray hypertonique* d'eau de mer 100% naturelle STÉRIMAR™ Nez Bouché Cuivre est un dispositif médical idéal et décongestionne le nez. Il optimise de STÉRIMAR™ Stop & Protect Rhume¹, Grippe¹, Sinusite¹ pour aider à combattre le rhume, la sinusite et limiter les risques de surinfection par lavage des fosses nasales.

COMPOSITION

STÉRIMAR™ Stop & Protect Rhume¹, Grippe¹, Sinusite¹ est une solution hypertonique* d'eau de mer filtrée naturelle et sans conservateur, riche en oligo-éléments marins, enrichie en Cuivre et en huile essentielle d'Eucalyptus globulus (excipient).

*Solution hypertonique : solution dont la concentration en sels est supérieure à celle de notre organisme, permettant de décongestionner naturellement et activement le nez (d'osmose).

CONSEILS D'UTILISATION

- Moucher votre nez, une narine après l'autre.
- Agiter le flacon.
- Oter le capot protecteur.
- A la première utilisation et si nécessaire, effectuer une à trois pulvérisations pour amorcer le système, flacon en position verticale, embout pulvérisateur orienté vers le haut.
- Tenir le flacon à la verticale puis l'orienter vers l'embout dans la narine, tête légèrement inclinée sur le côté de la narine à peu près.





ULTRA-LEVURE®

Saccharomyces boulardii CNCM I-745

Poudre pour suspension buvable

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules*

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable

Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé •

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 2 jours, consultez votre 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 qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas ?
2. Quelles sont les informations ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélule

6 milliards de cellules reviviscentes

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-jarre contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation orale.

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?

Ne prenez jamais ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Si vous êtes allergique à *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous êtes allergique aux autres levures,
- Si vous êtes porteur d'un cathéter veineux central,
- Patients immunodéficients ou hospitalisés (en raison d'un état critique ou dont le système immunitaire est affaibli).

Faites attention avec ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable

- Puisqu'une diarrhée peut causer une perte importante d'eau et d'électrolytes, il est important de bien vous réhydrater.
- Si vous mélangez ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable avec un liquide ou un aliment glacé ou susceptible d'être porté à une température de plus de 50°C, l'activité de ce médicament peut être diminuée.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique «Utilisation d'autres médicaments».
- En cas de :

- Température supérieure à 38°C,

- Douleurs fortes au niveau du ventre,

- Présence de sang dans les selles,

- Emissons associés à la diarrhée,

- Si la diarrhée persiste au-delà de trois jours.

Lot :	Fab :	EXP. :
45000	صنع :	صالح لغاية :
6958	06/22	06/25
BIOCODEX MAROC PPV		38 10 DH

minimum

NOVOCLIN® Sachets Amoxicilline - acide clavulanique

PRESENTATIONS ET COMPOSITION :

NOVOCLIN 1 g/125 mg (Rapport : 8/1), boîtes de 12, 16 et 24 sachets :	P.sachet
Amoxicilline.....	1000 mg
Acide clavulanique.....	125 mg
NOVOCLIN 500 mg/62,5 mg (Rapport : 8/1), boîtes de 12 sachets :	P.sachet
Amoxicilline.....	500 mg
Acide clavulanique.....	62,5 mg
NOVOCLIN 250 mg/31,25 mg (Rapport : 8/1), boîtes de 12 sachets :	P.sachet
Amoxicilline.....	250 mg
Acide clavulanique.....	31,25 mg

Excipients à effet notoire : Aspartam.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes sensibles, notamment à certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et /ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles. NOVOCLIN présente un intérêt particulier dans les indications suivantes :

- Otites moyennes aiguës du jeune enfant, otites récidivantes ;

- Sinusites ;

- Angines récidivantes, amygdalite chronique ;

- Bronchopneumopathies

- Surinfections de

- Infections urinaires

- Infections gynécologiques

- Infections stomatologiques

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie aux pénicillines

- Mononucléose et

EFFETS INDÉSIRABLES :

- Manifestations digestives

- Manifestations allergiques

exceptionnellement choc anaphylactique.

- Eruptions cutanées maculopapuleuses d'origine allergique ou non.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Tenir compte du risque d'allergie croisée avec les antibiotiques de la famille des céphalosporines.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine.

- Tenir compte du fait que NOVOCLIN traverse la barrière placentaire et passe dans le lait maternel.

MISES EN GARDE :

En cas de manifestation allergique, arrêter le traitement et prévenir le médecin.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :

Voie orale.

Déchirer le haut du sachet et verser le contenu dans un verre, ajouter de l'eau, remuer et boire immédiatement.

Les posologies sont exprimées en Amoxicilline elles dépendent de la sévérité de l'infection, en moyenne :

- **Adultes :** la posologie usuelle est de 2 à 3 g/jour soit 1 sachet de 1g/125 mg 2 à 3 fois par jour.

- **Enfants de 6 à 12 ans :** la posologie est de 40 à 50 mg/kg/jour de Novoclin sachets 500 mg/62,5 mg 2 à 3 fois par jour sans jamais dépasser 15 mg/kg/jour d'acide clavulanique.

- **Enfants de 30 mois à 6 ans :** la posologie est de 80 mg/kg/jour de Novoclin sachets 500 mg /62,5 mg 2 à 3 fois par jour.

- **Enfants de moins de 30 mois :** la posologie est de 80 mg/kg/jour de Novoclin sachets 250 mg/31,25mg 3 fois par jour.

CONDITIONS PARTICULIÈRES DE STOCKAGE ET DE CONSERVATION :

- A conserver à une T° < 25° à l'abri de l'humidité.

- Durée de conservation : 2 ans.

Liste I.



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.I₂ Tit Mellil - Casablanca -

PRLN0V02 V02

PROSPAN®



Sirop Traitement de la toux

Sans sucre • Sans alcool • Sans colorant
mucolytique • spasmolytique • soulage la toux
Adultes et Enfants

COMPOSITION :

Lierre grimpant (extrait sec de feuilles)
Excipients : sorbitol à 70% (cristallisés)
Sorbate de potassium :
Eau purifiée, arôme cerise, gomme

pour 100 ml

0,700 g

55,000 g

0,134 g

PRÉSENTATION : Flacon de 200ml

CLASSE PHARMACO - THÉRAPEUTIQUE :

PROPRIÉTÉS : • Mucolytique • Spas



6118000300052

INDICATIONS : Le sirop PROSPAN est principalement utilisé :

- Dans le traitement symptomatique de la toux.
- Au cours des affections bronchiques aiguës bénignes.

ATTENTION ! En raison de la présence de sorbitol, ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas d'intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

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

MISES EN GARDES SPÉCIALES :

ATTENTION : Si les symptômes persistent plus de cinq jours, consulter votre médecin.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS : L'utilisation simultanée du Prospan avec d'autres médicaments n'a pas d'effet nuisible, c'est pourquoi ce médicament peut être combiné, sans aucun risque, avec d'autres médicaments tels que les antibiotiques.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT : Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si