

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 365 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BARRADI Fatima

Date de naissance : 1946

Adresse : Rue Aserdoune - Imm D. Apt 4

Hay ESSalam

Tél. : 06 64 20 77 29 Total des frais engagés : 873.00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08/08/2023

Nom et prénom du malade : Mme BARRADI futura Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

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 : Le 08/08/2023 Le : 08/08/2023

Signature de l'adhérent(e) : fatima



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE JASOL'RÉE Melle EL MOUINI MOUNA Docteur en Pharmacie 7, Rue Aïn Kasserdoune, C.111 Casablanca - Tél: 05 22 36 22	28/03/23	573,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

AUXILIAIRES MEDICAUX						Montant détaillé des Honoraires	
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre					
		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
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Spécialiste des maladies
et Chirurgie des Yeux

Ophthalmologiste

اختصاصي في أمراض
وجراحة العيون

Ancien médecin des hôpitaux de Paris

għażiex

طبيب سابق بمستشفيات باريس

Ancien médecin de l'hôpital militaire
d'instruction Mohammed V de Rabat

Au Cohnet

طبيب سابق بالمستشفى العسكري

محمد الخامس بالرباط

Agréé pour le permis de conduire

معتمد لرخصة السيارة

le 08/09/2023

Mme Barradi Fatima.

104,-

- Phylorm 1 bougie **5** le matin → 54

214,- Tobradex 1 gtt x 4 J → 0.14

224,- Maxitol 1 Applicain → 27

135,- Esl 1 gtt x 3 J → 0.21

514,- Spectacol 1 cp x 2 J → 0.1

30,- Rensell 1 tube 1 boîte

233,- Comprimes Steinly 1 boîte

573,-

بيان عن عيوب المنحوم - الطابق الأول - مكتب رقم 12 الدار البيضاء

PhyLarm

Solution ophtalmique stérile et isotonique
d'irrigation oculaire sans agent conservateur



PRODUIT

Produit pharmaceutique de la classe des solutions d'irrigation oculaire. Il est destiné à l'irrigation directe de la surface oculaire.

Produit pharmaceutique de la classe des solutions d'irrigation oculaire. Il est destiné à l'irrigation directe de la surface oculaire.

Produit pharmaceutique de la classe des solutions d'irrigation oculaire. Il est destiné à l'irrigation directe de la surface oculaire.

Produit pharmaceutique de la classe des solutions d'irrigation oculaire. Il est destiné à l'irrigation directe de la surface oculaire.

Les caractéristiques physico-chimiques de PHYLARM sont très proches de celles de la phase aqueuse du film lacrymal ce qui permet une très bonne efficacité et sécurité d'emploi :

- Le pH 7.4 physiologique de PHYLARM favorise l'action du lysozyme des larmes.

MAXIDROL®, pommade ophtalmique

Dexaméthasone

Sulfate de néomycine

Sulfate de polymyxine B



6 118001 070404

Laboratoires Sothema Bouskoura
Maxidrol pommade ophtal., 3,5 g
A.D.S.P. Maroc N° 14/DMP/21/NCI
PPV : 22,40 DHS



406805 /



l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, 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 non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE-QUE MAXIDROL, pommade ophtalmique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MAXIDROL, pommade ophtalmique ?
3. COMMENT UTILISER MAXIDROL, pommade ophtalmique ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIDIRABLES POURRAIENT

10 COMPRÉSSES OCULAIRES
ADHÉSIVES - ADULTE

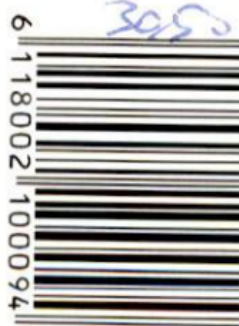
Sterisoin®

COMPRESSI
ADHÉS



BTR001/V₃

D.m.a: 01/2022



50g

REF 10009712
2022-11
10009712

SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20

SPECTRUM® 750 mg B/10

Comprimés pelliculés
(Ciprofloxacine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 non
mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

Ciprofloxacine

250, 500 ou 750 mg

Pour 1 comprimé pelliculé

Excipients communs: croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarates de magnésium, silice colloïdale, hydroxypropylcellulose, talc, propylène de glycol, PEG 6000.

2. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Spectrum®
Ciprofloxacine 10 Comprimés

ATC : J01MA02

10

des fluorquinolones. Elle agit en tuant les

ment sur certaines souches spécifiques de

bactériennes suivantes :



6 118000 081449

nomme 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 additionnel 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

Veuillez 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. Avez 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).

Pensez 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 1).

Si vous prenez de la lizandine (voir rubrique 8).

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Cependant, ils surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables les plus graves que vous pouvez reconnaître vous-même sont indiqués ci-dessous.

Amenez de prendre SPECTRUM, et contactez immédiatement votre médecin afin d'en arrêter le traitement antibiotique, si vous remarquez l'un des effets indésirables graves listés ci-dessous.

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Crises convulsives (voir rubrique 7)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)

• Réaction allergique sévère et soudaine se manifestant par des symptômes tels qu'une crise de la pollinie, des sensations vertigineuses, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou sensations vertigineuses lors du passage en position debout (réaction anaphylactique) (voir rubrique 7)

• Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture de particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7)

• Eruption cutanée sévère pouvant mettre votre vie en danger, apparaissant généralement sous forme de cloques dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses, et pouvant évoluer vers l'apparition de cloques ou d'un décollement dans le corps (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

• Sensations inhabituelles de douleurs, de brûlures, de picotements, d'engourdissements ou de perte de sensation dans les extrémités (neuropathie) (voir rubrique 7)

• Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation et des anomalies hématologiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité) accompagnant un type d'eosinophilie et de symptômes systémiques appelé syndrome Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom, PEAG : Pustulose Exanthème Généralisé)

D'autres effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par SPECTRUM® sont indiqués ci-dessous, selon leur fréquence de survenue :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Nausées, diarrhée

• Douleurs dans les articulations et inflammation des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Douleurs dans les articulations chez l'adulte

• Surinfections fongiques (dues à des champignons)

• Taux élevé d'un type de globules blancs (eosinophiles)

• Diminution de l'appétit

• Hyperactivité, agitation

• Maux de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût

• Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'ingestion/brûlures d'estomac) ou flatulences

• Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)

• Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire

• Altération de la fonction rénale

• Douleurs dans les muscles et les os, sensations de fatigue générale (asthénie), fièvre

• Élevation du taux d'une substance présente dans le sang (phosphatases alcalines)

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et

• Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans certains cas) (voir rubrique 7)

• Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)

• Réaction allergique, gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses de la quinzième (voir rubrique 7)

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

• Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)

• Confusion, déorientation, réactions d'angoisse, rêves étranges, dépression (pouvant conduire à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations

• Fourmillements, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, vertiges

• Troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 7)

• Bouscullements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

• Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

• Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement

• Essoufflement, y compris asthmatiques

• Troubles hépatiques, insuffisance (ictère cholestastique), hépatite

• Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

• Insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires

• Rétention d'eau, transpiration excessive

• Augmentation de la concentration dans le sang d'une enzyme issue du pancréas (amylase)

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

• Type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique)

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TOBRADEX®

Collyre en suspension

Tobramycine/Dexaméthasone

0,3/0,1%

Flacon de 5 ml



6 118001 070596

Laboratoires Sothema Bouskoura

Tobradex® 0,3/0,1% collyre en suspension, 5 ml

AMM N°: 524/ 18 DMP/ 21/ NTO

Boîte de 1 flacon.

PPV : 35,70 DH



cette notice avant de prendre ce médicament.
besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre

pharmacien ou votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela peut être dangereux, 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 à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, collyre en suspension** et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 3- Comment utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, COLLYRE EN SUSPENSION ET DANS QUELS CAS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TOBRADEX®

Collyre en suspension

Tobramycine/Dexaméthasone

0,3/0,1%

Flacon de 5 ml



6 118001 070596

Laboratoires Sothema Bouskoura

Tobradex® 0,3/0,1% collyre en suspension, 5 ml

AMM N°: 524/ 18 DMP/ 21/ NTO

Boîte de 1 flacon.

PPV : 35,70 DH



cette notice avant de prendre ce médicament.
besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre

pharmacien ou votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela peut être dangereux, 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 à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, collyre en suspension** et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 3- Comment utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, COLLYRE EN SUSPENSION ET DANS QUELS CAS

COMPOSITION: (solution stérile) Hyaluronate de sodium 0,2%; Hypromellose 0,2%; Eaux distillées; Aloé vera, Camomille, Vaccinium myrtillus(myrtille), Rosa canina (églantier)- Excipients: Acide borique, Tétraborate de sodium décahydraté, Chlorure de sodium, Eau Préparation pour Injectable.

PROPRIETES: L'hyaluronate de sodium est une substance bio-compatible présente naturellement dans le corps humain. Grâce à ses propriétés hydratantes et lubrifiantes, il crée un film sur la surface contre les agents extérieurs et les dommages causés par les radicaux libres. Il renforce la stabilité du film lacrymal sur la surface de l'oeil en créant un écran de protection scélastique. EOLE dual contient également un mélange d'ingrédients naturels apaisante, rafraîchissante et protectrice. EOLE dual se caractérise par une pose qui facilite la pose et le retrait des lentilles de contact, en évitant le déséquilibre du hénomènes de rougeur oculaire.

PPC: 135,00



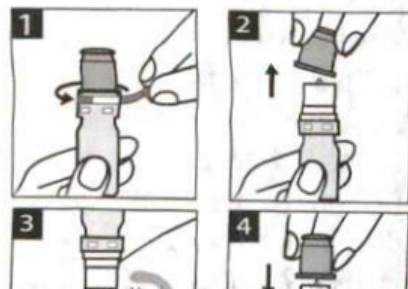
Lot: E014 22
Date: 12/2025

Ouverture sur la boîte.

1- Détachez le sceau d'inviolabilité.

2- Retirez le capuchon de protection.

3- Instiller 1 à 2 gouttes dans chaque œil en appuyant légèrement sur le flacon (parfois il est nécessaire d'exercer une pression plus élevée sur le flacon en raison du mécanisme spécial de fermeture qui préserve la stérilité et la stabilité du produit).



COMPOSITION: (solution stérile) Hyaluronate de sodium 0,2%; Hypromellose 0,2%; Eaux distillées; Aloé vera, Camomille, Vaccinium myrtillus(myrtille), Rosa canina (églantier)- Excipients: Acide borique, Tétraborate de sodium décahydraté, Chlorure de sodium, Eau Préparation pour Injectable.

PROPRIETES: L'hyaluronate de sodium est une substance bio-compatible présente naturellement dans le corps humain. Grâce à ses propriétés hydratantes et lubrifiantes, il crée un film sur la surface contre les agents extérieurs et les dommages causés par les radicaux libres. Il renforce la stabilité du film lacrymal sur la surface de l'oeil en créant un écran de protection scélastique. EOLE dual contient également un mélange d'ingrédients naturels apaisante, rafraîchissante et protectrice. EOLE dual se caractérise par une pose qui facilite la pose et le retrait des lentilles de contact, en évitant le déséquilibre du hénomènes de rougeur oculaire.

PPC: 135,00



Indication: Soulagement de la sécheresse oculaire modérée à sévère - Syndrome de l'oeil sec - Rougeur, fatigue et des muqueuses oculaires par des facteurs environnementaux (pollution, vent, mer) - Utilisation prolongée de l'ordinateur - Stress oculaire lié au port des lentilles ou sur des structures du film lacrymal suite à la chirurgie de la surface oculaire.

INSTRUCTIONS:

1. Ouvrez l'emballage sur la boîte.

1- Détachez le sceau d'inviolabilité.

2- Retirez le capuchon de protection.

3- Instiller 1 à 2 gouttes dans chaque œil en appuyant légèrement sur le flacon (parfois il est nécessaire d'exercer une pression plus élevée sur le flacon en raison du mécanisme spécial de fermeture qui préserve la stérilité et la stabilité du produit).

