

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0059829

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6787 Société : RAM 180923
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Ayad Mohamed
 Date de naissance : 01/05/86
 Adresse : Salmia 2, Rue 16 IM1 W=5
 Tél : 0605858995 Total des frais engagés : 355,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 31/10/23
 Nom et prénom du malade : Ayad Mohamed Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : ALC - Rég. Soc. HTA
 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 : Casablanca Le : 31/10/23
 Signature de l'adhérent(e) :

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

Autorisation CNDP N° : AA-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
25/10/23	C.	-	150,00	Dr. ABOUHAMMOU EL KRISTIANI Médecine Générale Cité Salmia 2, P.O. 1, N°104 Casablanca - Tél.: 05 22 38 90 34

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BELLOUCHE Boulevard N°116 Salmia II Sbat Casablanca Tél: 05 22 38 36 84	25/10/23	205,20

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	

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'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr.ABOULAHJOUL IDRISSE Fatima

Médecine Générale

Cite SALMIA 2 RUE 1

N 104 - Casablanca

Tél : 05.22.38.90.34

المكتورة أبو الحجل الإدريسي فاطمة

الطب العام

حي السالمية 2 زنقة 1

رقم 104 - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.38.90.34

Casablanca le : 31 10 23 الدار البيضاء في

PHARMACIE BELLOUCH
Rue 1 N°116 Salmia II Sbat
Casablanca
Tél: 05 22 38 36 84

Ayad Noh

58,70x2

Tenormep 100

NF2

23,80

Tetragel 4

22,10

Renumia 4

22,00

Clathec 4

20,10

Spermopar 4

205,100

Dr. ABOULAHJOUL IDRISSE Fatima
Médecine Générale
Cite Salmia 2, Rue 1, N°104
Casablanca - Tél: 05 22 38 90 34

PHARMACIE BELLOUCH
Rue 1 N°116 Salmia II Sbat
Casablanca
Tél: 05 22 38 36 84

Dr. ABOULAHJOUL IDRISSE Fatima
Médecine Générale
Cite Salmia 2, Rue 1, N°104
Casablanca - Tél: 05 22 38 90 34

SPASMOPAN®

Formes et présentations :

- Soluté injectable : Boîte de 6 ampoules de 1 ml.
- Comprimés enrobés : Boîte de 40.
- Suppositoires : Boîte de 6.

Composition :

Soluté injectable :

Bromure de N-butyle hyoscine 20 mg

Excipient q.s.p 1 ampoule de 1 ml

Comprimés :

Bromure de N-butyle hyoscine 10 mg

Excipient q.s.p 1 comprimé

Suppositoires :

Bromure de N-butyle hyoscine 10 mg

Excipient q.s.p 1 suppositoire

Propriétés :

Le N-butyle hyoscine bromure, principe actif de Spasmopan, agit en tant qu'antispasmodique.

Indications :

- Traitement des spasmes et de l'hypertonicité
- Hépatologie :
 - * Coliques biliaires
 - * Dyskénésies biliaires
- Urologie :
 - * Coliques rénales

LOT : 7091

UT. AV : 02-27

P.P.V : 20 DH 00

RHUMIX®

Poudre en sachets

Boîte de 10 sachets

Veuillez lire attentivement 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 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.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?
3. COMMENT PRENDRE RHUMIX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RHUMIX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses 6 principes actifs :

- L'ibuprofène et le paracétamol exercent en complémentarité une action antalgique antipyrétique et anti-inflammatoire (ibuprofène).
- La chlorphénamine maléate, antihistaminique, agit sur les éternuements, les larmoiements souvent associés aux éternuements.
- La pseudo-éphédrine agit en tant que α -symplicomimétique, elle agit sur les voies nasales et diminue la rhinorrhée.
- La caféine agit comme stimulant général et agit en synergie avec les autres principes actifs liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C renforce la résistance de l'organisme et agit comme anti-oxydant.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

RHUMIX® est indiqué dans le traitement symptomatique des :

- Rhume, grippe, refroidissements.
- Douleurs, courbatures, céphalées.
- Rhinites allergiques, rhinopharyngites, otites.

Attention : Devant des signes cliniques généraux de maladie infectieuse, il faut être envisagée. Demander l'avis de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?

Ne prenez jamais RHUMIX® dans les cas suivants :

CONTRE-INDICATIONS :

- Enfants de moins de 15 ans.

Rhumix®

Boîte de 10 sachets

P.P.V. : 22,00 DH



6 118000 191032



TENORMINE® 100 mg

ATENGLOL

Comprimé pelliculé sécable

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : BETA-BLOQUANT / SELECTIF, code ATC : C07AB03 : Système cardiovasculaire.

Ce médicament est un « bêta bloquant ». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire.

Il est préconisé dans les cas suivants :

- hypertension artérielle
- prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine
- après un infarctus du myocarde
- certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

dans leurs formes sévères), • phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère), • hypotension (diminution de la pression artérielle), • acidose métabolique, • antécédent de réaction anaphylactique (antécédent de réaction allergique), • allaitement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable.

Faites attention avec TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable :

Mises en garde

NE JAMAIS INTERROMPRE BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Autres médicaments et TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable

La prise de ce médicament avec du diltiazem, du vérapamil (médicaments utilisés pour traiter les troubles du rythme cardiaque) doit être évitée.

Si vous prenez ou avez récemment pris un médicament (voir « Avertissements et précautions »), informez votre médecin.

Si vous prenez ou avez récemment pris un médicament (voir « Avertissements et précautions »), informez votre médecin.

Si vous prenez ou avez récemment pris un médicament (voir « Avertissements et précautions »), informez votre médecin.

Si vous prenez ou avez récemment pris un médicament (voir « Avertissements et précautions »), informez votre médecin.

Si vous prenez ou avez récemment pris un médicament (voir « Avertissements et précautions »), informez votre médecin.

Si vous prenez ou avez récemment pris un médicament (voir « Avertissements et précautions »), informez votre médecin.

LOT : 22E003
PER: 08 2025

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC 828

P.P.V : 58DH70



118000 011590

nt utilisé
aillée
primé

vez
nt, y

otre



TENORMINE® 100 mg

ATENGLOL

Comprimé pelliculé sécable

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : BETA-BLOQUANT / SELECTIF, code ATC : C07AB03 : Système cardiovasculaire.

Ce médicament est un « bêta bloquant ». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire.

Il est préconisé dans les cas suivants :

- hypertension artérielle
- prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine
- après un infarctus du myocarde
- certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

dans leurs formes sévères), • phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère), • hypotension (diminution de la pression artérielle), • acidose métabolique, • antécédent de réaction anaphylactique (antécédent de réaction allergique), • allaitement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable.

Faites attention avec TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable :

Mises en garde

NE JAMAIS INTERROMPRE BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Autres médicaments et TENORMINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable

La prise de ce médicament avec du diltiazem, du vérapamil (médicaments utilisés pour le traitement de l'hypertension artérielle) doit être évitée.

dans le traitement de l'hypertension artérielle (voir « Avertissements et précautions »).

Grossesse et allaitement : En cas de grossesse, l'utilisation de ce médicament est déconseillée.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, afin de détecter d'éventuels effets indésirables.

LOT : 22E003
PER: 08 2025

TENORMINE 100MG
CP PEL SEC 828

P.P.V : 58DH70



118000 011590

nt utilisé
aillée
primé

vez
nt, y

otre

tétracycline

LAPROPHAN

FORMES ET PRESENTATIONS

• Voie Orale

- Comprimés dragéifiés à 250 mg : Boîte de 16
- Boîte de 100 dragées (Modèle hôpital)
- Tetra 500® comprimés dragéifiés dosés à 500 mg
- Boîte de 10 dragées.
- Boîte de 100 dragées (Modèle hôpital).
- Poudre chocolatée à 4%. Flacon de 25 g.

• Usage Externe :

- Pommade dermique à 3% . Tube de 15 g.

COMPOSITION

Comprimés dragéifiés à 250 mg	
Chlorhydrate de tétracycline	250 mg
Excipients q.s.p 1 dragée	
Comprimés dragéifiés à 500 mg	
Chlorhydrate de tétracycline	500 mg
Excipients q.s.p 1 dragée	
Poudre chocolatée à 4%	
Chlorhydrate de tétracycline	4,000 g
Excipients q.s.p 100 g	
Pommade dermique à 3%	
Chlorhydrate de tétracycline	3,000 g
Excipients q.s.p 100 g	

PHARMACODYNAMIE

La tétracycline est un antibiotique bactériostatique à très large spectre englobant de nombreux Cocci et bacilles gram positif et gram négatif, des spirochètes, rickettsies et gros virus.

INDICATIONS

Toutes les infections à germes sensibles, et en particulier :

- Infections de la sphère ORL.
- Infections de la sphère bronchopulmonaire.
- Infections de la sphère uro-génitale.
- Infections biliaires.
- Brucelloses
- Infections à chlamydia.
- Rickettsioses.
- Leptospirose.
- Choléra.

POSOLOGIE USUELLE

- Adultes : 1,5 à 2 g par 24 heures. Soit 2 dragées
- 24 heures.

tétracycline

16 Dragées

PPU 23DH80
EXP 10/2025
LOT 29027 1

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
 - Boîte de 15
 - Boîte de 10
- Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
 - Boîte de 1 Flacon de 120 ml

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DCI)	10 mg
Excipients q.s.p	1 comprimé

Sirop :

Loratadine (DCI)	0,1 g
Excipients q.s.p	100 ml

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaire

Contre-Indications :

- L'hypersensibilité à ce médicament
- Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

- Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

LOT : 3855
PER : 04 - 26
P.P.V : 22 DH 00