

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 canaux, 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 canaux.

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



Déclaration de Maladie

N° M21- 063961

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00 971

Société : Ram

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ECHATI Bi MBARKA

Date de naissance : 01/10/1957

Adresse : DAR LAMANE BLOC C5 IMM MO N°

MOU HAMMADI

Tél. 0634614776

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/12/2023

Nom et prénom du malade : ECHATI Bi MBARKA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : AMETROPIE

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
07/12/23	G	Kw	G	Dr Khalid BANINE OPHTALMOLOGISTE Bd Ibn Tachfine et Ibn El Adra Mourakouchi Rés Fatima Zahra Mourakouchi N° 6 Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr BOUSTANE ZAKI Bloc L - N°3 Hay Mohammadi Tél : 05 22 60 80 00	7/12/23	202.60

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 :

Veuillez 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
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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



AKDITAL

Clinique Jerrada Oasis
مصحة جرادة الوازيس

Casablanca, le 7/12/23

Nom et Prénom :

Mme ECHATIBI MBARKA

Né le : 01/01/1957



CJ023L07084137



33.60

❖ ARES 250 CP

1 cp 2*j

35.70

❖ TOBRADEX COLLYRE

1 goutte 4xjr

54.40

❖ TOBRADEX POMMADE

1 app le soir

45.90

❖ CILOXAN COLLYRE

1 goutte 3xjr

33.00 compress oculaire

202.60

33.00

Dr Khalid BANINE
OPHTALMOLOGISTE

113 Boulevard Abderrahim Bouabid (Ex-Jerrada), Oasis, Casablanca
Tél : 05 22 23 81 81 | 05 22 23 84 52/53/54 - Fax : 05 22 23 81 82
E-mail : cliniquejerradaoasis@akdital.ma - Site web : www.cliniquejerrada.ma

113, Boulevard Abderrahim Bouabid (Ex-Jerrada), Oasis, Casablanca

Tél : 05 22 23 81 81 | 05 22 23 84 52/53/54 - Fax : 05 22 23 81 82

E-mail : cliniquejerradaoasis@akdital.ma - Site web : www.cliniquejerrada.ma

ISO 9001

BUREAU VERITAS
Certification



م من فارما
تجزئة باشكو، زنقة 7 الدار البيضاء
الصيدلي المسؤول: ع. مطيع



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TOBRADEX®

Pommade ophtalmique

*Tobramycine/Dexaméthasone***0,3/0,1%**

Tube de 3,5 g

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 d'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, cela pourrait lui 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 à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** et dans quel cas est-elle utilisée ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 3- Comment utiliser **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, POMMADE OPHTALMIQUE ET DANS QUELS CAS EST-ELLE UTILISÉE ?

La pommade ophtalmique TOBRADEX contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et

TOBRADEX®
POMMADE OPHTALMIQUE
0,3/0,1%
Boîte de 1 tube de 3,5 g PPV: 54,40 DH
Laboratoires Sothema, Bouskoura
AMM N° 455/18 DMP/ 21/ NRQ



Veuillez informer si vous souffrez si vous prenez d'automédication) ou vous prenez ou utilisez déjà d'autres médicaments en usage interne ou oculaire.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

L'utilisation de la pommade ophtalmique TOBRADEX est déconseillée pendant la grossesse.

L'utilisation de la pommade ophtalmique TOBRADEX est déconseillée pendant l'allaitement. Vous devez donc soit cesser d'allaiter, soit arrêter le traitement.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

La vue pouvant être provisoirement troublée juste après l'application de la pommade ophtalmique, il est recommandé d'attendre que le symptôme disparaisse avant de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

3- COMMENT UTILISER TOBRADEX, POMMADE OPHTALMIQUE ?

Posologie/Mode d'emploi :

Adultes :

La posologie du médicament doit être déterminée par le médecin individuellement pour chaque patient. Respectez dans tous les cas la dose fixée par votre médecin. Ni la dose journalière ni la durée du traitement ne doivent être modifiées sans en parler à votre médecin. De plus, le traitement ne doit pas être interrompu sans instruction de la part de votre médecin. En cas de gonflement du tronc et du visage (syndrome de Cushing) et/ou de perte extrême de force, de nausées et de diarrhée persistante (symptômes d'une suppression surrénalienne), vous ne devez pas interrompre le traitement brutalement, mais le réduire progressivement, selon les instructions de votre médecin, jusqu'à l'arrêter complètement.

Normalement on applique 3 à 4x par jour une noisette de pommade d'environ 1 cm entre l'œil et la paupière inférieure de l'œil atteint.

Lorsqu'une quantité trop importante de pommade ophtalmique TOBRADEX est parvenue dans l'œil, rincez l'œil avec de l'eau tiède. N'appliquez plus de pommade jusqu'à la prochaine utilisation prévue.

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

Votre médecin peut prescrire le médicament TOBRADEX pour une durée limitée.

TOBRADEX

Collyre en sus



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



Tobramycine/Dexamét
0,3/0,1%
Flacon de 5 ml

Veillez 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 d'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, cela pourrait lui 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 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 EST-IL UTILISÉ ?

La suspension ophtalmique **TOBRADEX** contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et dexaméthasone (glucocorticoïde à action anti-inflammatoire) et s'utilise pour le traitement de certaines inflammations de l'œil accompagnées d'une infection oculaire bactérienne.

La suspension ophtalmique **TOBRADEX** n'est délivrée que sur ordonnance et doit être utilisée uniquement sur prescription du médecin.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX COLLYRE EN SUSPENSION ?

N'utilisez jamais la suspension ophtalmique **TOBRADEX** en présence :

- d'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée à l'une ou l'autre des substances du médicament ;
- d'un glaucome ;
- d'une infection oculaire qui ne peut pas être traitée avec un antibiotique (par ex. certaines affections virales de la cornée ou de la conjonctive) ;
- d'une tuberculose de l'œil ;
- d'un ulcère ou d'une lésion de la cornée (y compris après l'extraction d'un corps étranger sans complications) ;
- d'une mycose oculaire ou d'une parasitose oculaire non traitée.

Avertissements et précautions :

- Il est indispensable que le médecin contrôle régulièrement vos yeux durant tout le traitement avec la suspension ophtalmique **TOBRADEX**.
- L'antibiotique (tobramycine) contenu dans ce médicament n'est pas efficace contre tous les micro-organismes provoquant des infections oculaires. L'utilisation d'un antibiotique non adapté ou mal dosé peut entraîner des complications. Par cette raison, n'utilisez jamais ce médicament sans prescription médicale pour le traitement d'une maladie autre que celle dont vous souffrez ou pour d'autres personnes. En cas de nouvelle infection survenant plus tard, n'utilisez pas la suspension ophtalmique sans consulter une nouvelle fois votre médecin.
- Si vous développez une réaction allergique telle que des démangeaisons aux yeux, un gonflement des paupières, une rougeur des yeux, voire des réactions généralisées telles que rougeur de la peau, démangeaisons, papules sur la peau, anaphylaxie et apparition de vésicules sur la peau, interrompez le traitement et consultez votre médecin. Ces réactions allergiques peuvent également survenir lors d'autres traitements (par voie locale ou systémique) avec un antibiotique de même type (aminoglycoside). Si vous prenez d'autres antibiotiques en même temps que la suspension ophtalmique **TOBRADEX**, demandez l'avis de votre médecin.
- Si vous souffrez ou avez souffert antérieurement d'une maladie comme la myasthénie ou Parkinson, demandez conseil à votre médecin. Les antibiotiques de ce type peuvent entraîner une aggravation de la faiblesse musculaire.
- L'emploi prolongé de la suspension ophtalmique **TOBRADEX** peut provoquer une mycose.
- En présence d'une infection oculaire purulente.
- Les corticostéroïdes peuvent masquer, activer ou aggraver une infection oculaire. Utilisée pendant une durée prolongée, la suspension ophtalmique **TOBRADEX** peut retarder la cicatrisation. Il peut également provoquer une élévation de la pression intraoculaire et, de ce fait, un glaucome. Pendant le traitement avec la suspension ophtalmique **TOBRADEX**, restez toujours sous contrôle médical et faites mesurer régulièrement votre pression intraoculaire par votre médecin.
- Si les troubles traités avec la suspension ophtalmique **TOBRADEX** s'aggravent après 2-3 jours de traitement ou si de nouveaux symptômes apparaissent, consultez immédiatement votre médecin.
- Si vous souffrez de maladies entraînant un amincissement des tissus de l'œil (cornée ou sclérotique), l'application locale de corticostéroïdes peut provoquer une perforation de l'œil.
- Si vous êtes diabétique (en particulier de type I), il existe un risque de cataracte. L'utilisation de corticostéroïdes chez les diabétiques accroît le risque de cataracte précoce et rapidement évolutive.
- En cas de gonflement du tronc et du visage (syndrome de Cushing), avertissez votre médecin. Ce risque est particulièrement important chez les enfants ou les patients qui prennent du ritonavir ou du cobistat.
- La suspension ophtalmique **TOBRADEX** contient du chlorure de benzalkonium, un conservateur qui peut irriter les yeux et décolorer les lentilles de contact souples. Évitez tout contact du médicament

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

CILOXAN® 0,3 % collyre

Ciprofloxacin



CILOXAN 0,3% Collyre, flacon de 5 ml
A.M.M. N° 151 DMP/21/NRQ
Laboratoires Sothema
PPV : 45,90 DHS
Remboursable AMO
406434

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser le médicament.
Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'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, 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 CILOXAN collyre et dans quel cas est-il utilisé ? | 3. Comment utiliser CILOXAN collyre ? |
| 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CILOXAN collyre ? | 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ? |
| | 5. Comment conserver CILOXAN collyre ? |
| | 6. Informations supplémentaires. |

1 QU'EST-CE QUE CILOXAN collyre ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le collyre Ciloxan contient le principe actif ciprofloxacin (un antibiotique) qui agit contre de nombreuses bactéries qui peuvent provoquer des infections oculaires. Ciloxan collyre est destiné

au traitement des conjonctivites, des blépharites ainsi que des ulcères cornéens d'origine bactérienne et s'utilise uniquement sur ordonnance médicale

2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OU D'UTILISER CILOXAN collyre

Contre-indications :

Ne pas utiliser CILOXAN 0,3 %, collyre

- si vous êtes allergique à la ciprofloxacin ou à un autre antibiotique similaire (la famille des quinolones),
- si vous êtes allergique à l'un des composants de ce collyre,

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Consultez immédiatement votre médecin si les irritations oculaires traitées s'aggravent dans les 2 à 3 jours après le début du traitement avec Ciloxan collyre ou si vous observez de nouveaux symptômes.

Le traitement par Ciloxan doit être arrêté dès les premiers signes de tendinite.

Veuillez informer votre médecin ou

pharmacien si vous souffrez d'autres maladies, êtes allergique ou prenez déjà des médicaments (même en automédication!).

Remarque pour porteurs de lentilles de contact

Ne portez pas vos lentilles pendant le traitement avec Ciloxan collyre.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Pendant la grossesse et l'allaitement, utilisez ce médicament uniquement sur autorisation de votre médecin.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Après l'utilisation de Ciloxan collyre, il arrive que l'on voie trouble pendant un petit moment. Évitez donc de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines jusqu'à ce que cet état cesse.

3 COMMENT PRENDRE OU UTILISER CILOXAN collyre ?

Instructions pour un bon usage:

Ensuite Instillez dans l'oeil atteint 1 à 4 heures jusqu'à guérison bactérienne

نشرة معلومات للمستعمل
اسم الدواء:

سيلوكسان 0,3%

قطرات العين
سيبروفلوكساسين

المرجو قراءة هذه النشرة بعناية قبل البدء بتناول هذا الدواء.
احتفظ بهذه النشرة. فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
إذا كان لديك أية أسئلة أخرى، أو لديك أدنى شك، فعليك بسؤال الطبيب أو الصيدلي.
تم وصف هذا الدواء لك فقط. لذلك، لا تعطيه أبدا لأي شخص آخر. فقد يسبب ذلك ضررا له،
حتى لو كانت أعراض المرض التي يعاني منها شبيهة بالأعراض التي لديك.
إذا تفاقمت خطورة أحد الآثار الجانبية أو ظهرت عليك أية آثار جانبية غير مذكورة في هذه
النشرة، فبلغ بذلك الطبيب أو الصيدلي.

ماذا تتضمن هذه النشرة:

1. ما هو سيلوكسان قطرات العين وماهي دواعي استعماله
2. معلومات تهمك قبل استعمال سيلوكسان قطرات العين
3. كيف تستعمل سيلوكسان قطرات العين
6. معلومات إضافية

1- ما هو سيلوكسان قطرات العين وماهي دواعي استعماله

يحتوي سيلوكسان قطرات العين على المادة الفعالة
سيبروفلوكساسين (مضاد حيوي) التي تستخدم
لمحاربة العديد من البكتيريا التي يمكن أن تسبب
التهابات العين.

2- معلومات تهمك قبل استعمال سيلوكسان قطرات العين

- ملاحظة لمستعملي العدسات اللاصقة**
- لا تضع العدسات أثناء العلاج بسيلوكسان قطرات
العين.
- الاستعمال أثناء الحمل والإرضاع**
- أثناء الحمل والإرضاع الطبيعي، لا تستعمل هذا
الدواء إلا بعد استئذان طبيبك.
- الآثار للعلاج على القدرة على القيادة واستعمال
الآلات**
- بعد استعمال سيلوكسان قطرات العين، قد تتشوش
الرؤية لديك بعض الوقت. تجنب القيادة أو استخدام
الآلات إلى حين توقف هذه الحالة.
- موانع الاستعمال**
- لا تستعمل سيلوكسان 0,3% قطرات العين
- إذا كنت تعاني من الحساسية
للسيبروفلوكساسين أو أي مضاد حيوي آخر
مماثل (مجموعة الكيتولون)
 - إذا كان لديك حساسية من أي مكون لهذه
القطرات.

تحذيرات واحتياطات خاصة عند الاستعمال

استشر طبيبك فوراً إذا تفاقم لديك تهيج العين خلال
2اليومين أو الأيام الثلاثة التالية لبدء استعمال
سيلوكسان قطرات العين أو لاحظت ظهور أية
أعراض جديدة.
يجب أن توقف العلاج بسيلوكسان عند ظهور أول
علامات التهاب الأوتار العضلية لديك.
المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تعاني من
أمراض أخرى، أو كانت لديك حساسية أو كنت
تتناول أدوية أخرى (ولو كعلاج ذاتي!).

3- كيف تستعمل سيلوكسان قطرات العين

في حالة قرحة الملتحمة:

التعليمات الخاصة بالاستعمال الجيد

في حالة قرحة القرنية:

في حالة التهاب