

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Informations 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.

Biologie 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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0038503

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5104 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : RACHID JOHAMED

Date de naissance : 1986

Adresse : 55 Rue Abdolkorim Kattabi Berrechid

Tél : 0654587602 Total des frais engagés : 150DH + 284,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur ARAOUIHOUSAINI Najib
Médecine Générale
16, Rue Okba Benou Nafie
BERRECHID - Tél: 3373.21

Date de consultation : 24/08/2019

Nom et prénom du malade : RACHID JOHAMED, Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Buvée de sucre + anxiété

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 : 15 SEP 2019

Signature de l'adhérent(e) :



Dr. Araqi Houssaini Najib

MEDECINE GENERALE

Echographie Générale

Ex. Médecin Chef des Forces

Royales Airs de Casablanca

Expert Assermenté auprès des Tribunaux

16, Rue Okba Bnou Nafie - Berrechid

Tél. : 05 22 33 73 21

GSM : 06 62 07 65 56

الدكتور عراقي حسيني نجيب

الطب العام

الفحص بالصدى

طبيب رئيسي سابق بالقوات

قوية الملكية بالدار البيضاء

خبير محلف لدى المحاكم

16، زقاق عقبة بن نافع - برشيد

الهاتف: 05 22 33 73 21

المحمول: 06 62 07 65 56

24/08/19

RADI Rokned.

126,30

Augment 19

2see 1/

38,80

Fluorou drop

3 (0.5) 1/

37,00

ultrabure

2 gel 1/

35,70

Altyax 0.18 mg

112 9/8 2 1/

47,00

Sorgel

3 1/

صيدلية الوالد
Pharmacie EL OUALIDINE
RAJEI Dr. en Pharmacie
Za: - itat de Nousser - Tél: 05 22 33 47 79
CASABLANCA

Docteur ARAQI HOUSSAINI NAJIB
Médecine Générale
16, Rue Okba Bnou Nafie
BERRECHID - Tél: 05 22 33 73 21

284,80

صيدلية الوالد
Pharmacie EL OUALIDINE
Semira RAJEI Dr. en Pharmacie
Za: - itat de Nousser - Tél: 05 22 33 47 79
CASABLANCA

Sargenor^{1g}

ASPARTATE D'ARGININE

Sargenor

20 AMPOULES BUVABLES 1g



6 118000 030836

- Ce médicament est une spécialité d'AUTO utilisée sans consultation, ni prescription.
- La persistance des symptômes, l'aggravation ou l'apparition de nouveaux troubles, imposent de prendre un avis médical.
- Lisez attentivement la notice, et pour toute précision, comme d'habitude, demandez conseil à votre pharmacien.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a. DÉNOMINATION

SARGENOR 1g/5ml, solution buvable.

b. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Aspartate d'arginine 1g

Excipients : saccharose, parahydroxybenzoate de propyle (E216), parahydroxybenzoate de méthyle (E218), arôme abricot, caramel (E150), eau purifiée. Pour une ampoule de 5ml.

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable en ampoule de 5ml, boîte de 20.

d. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

A VISEE ANTI-ASTHÉNIQUE (À : appareil digestif et métabolisme)

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans les états de fatigue passagers.

3. ATTENTION !

a. DANS QUEL CAS NE DEVEZ VOUS PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

VOUS NE DEVEZ JAMAIS PRENDRE CE MÉDICAMENT :

- En cas d'antécédents d'allergie à l'un des constituants de la solution, notamment les parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISE EN GARDE SPÉCIALE

NE PAS LAISSER CE MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

c. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

L'apparition d'une fatigue chez l'enfant de moins de 12 ans, même si elle est passagère, nécessite une consultation auprès de votre médecin.

En cas de régime hypoglycémique ou de diabète, tenir compte, dans la ration journalière, de la quantité de saccharose par ampoule : 1g.

La prise de ce médicament ne dispense pas de respecter les principales règles d'hygiène telles que : activité physique régulière, alimentation équilibrée (notamment éviter la prise d'alcool, de tabac et/ou d'excitants), heures régulières de sommeil, repos.

La durée du traitement est limitée à 15 jours.

47.00

PPV 470HDD

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg Comprimés sécables

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable

Contre-indications

Si votre médecin vous a informés d'une intolérance à l'un des composants, de la prise d'autres médicaments, de la grossesse ou de l'allaitement, informez-en votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas ALPRAZ si vous êtes allergique à l'un des composants ou à l'un des excipients.

Alpraz® 0,5 mg
28 comprimés sécables



LOT: 191001
EXP: 05/2022
PPV: 35,70

PPV: 126,30 DH
LOT: 609443
PER: 10/20



Lot / مجموعة: 309
Fab / منتج: 10 2018
BIOCODEX MAROC PPV 37,00 DH
EXP. / صالح لغاية: 10 2021



AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

4. Ce médicament vous a été prescrit pour une durée limitée. Vous devez donc vous assurer de l'avoir utilisé avant l'expiration de la date de validité.

- Si
- Si
- Si
- Si
- Si
- Si

Dans

1. QU
2. QU
3. QU
4. QU
5. QU
6. QU

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable
Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veillez 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 graves, veuillez en informer votre médecin.

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT :

FLUIBRON® 0,3%, sirop- flacon de 200 ml
Ambroxol

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 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 :

Ambroxol chlorhydrate (DCI)0,30 g
Pour 100 ml de solution buvable.

Excipients : sorbitol liquide, glycérol, acide citrique monohydrate, saccharine sodique, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, arôme, silicon suspension, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire :

sorbitol liquide, parahydroxybenzoate de propyle, parahydroxybenzoate de méthyle, glycérol.

3- CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

MUCOLYTIQUES.

(R: Système respiratoire).

4- INDICATIONS

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

RESERVE A L'ADULTE
La posologie de ce médicament est indiquée ci-dessous.
matin et soir.

Mode d'administration
Voie orale.

Fréquence d'administration
Les prises seront espacées de 8 heures.

Durée de traitement
Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Le traitement doit être poursuivi jusqu'à disparition des symptômes.

Fluibron®

Ambroxol Sirop
Flacon 200ml
PROMOPHARM S.A.



6 118000 240426

38,80
DEMANDER TOUTES LES INFORMATIONS A VOTRE PHARMACIEN.

7- Effets indésirables :

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

Possibilité de survenue de troubles gastro-intestinaux mineurs à type de nausées, vomissements, gastralgies, cédant rapidement à la diminution de la posologie.

Ont été décrits:

- des cas de réactions cutanéo-muqueuses à type d'érythème, de rash, de prurit, d'urticaire;
- très rarement des manifestations anaphylactoïdes avec survenue de choc et oedème de Quincke qui ont été d'évolution favorable dans les cas rapportés.

Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

Ont été également très rarement décrits:

- des cas de céphalées et de vertiges.

Peut présenter un effet laxatif léger (Valeur calorique 2,6 kcal/g de sorbitol).

Peut provoquer des réactions allergiques aux parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle (éventuellement retardées).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables