

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

litions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

iologie 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.

ique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

ducation :

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.

ntaire :

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.

ladié 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

CA

Déclaration de Maladie : N° S19-0005301

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

IT.SN

21059

Matricule : 9135 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : BENKADOURI BRAHIM Date de naissance :

Adresse : BOUVED MELOUZA N° 234 ELORRA

Tél. : 0661734500 Total des frais engagés : 494,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Asmae MEZIATI
Médecine Générale
274, Lotissement Haj Fateh
Lissasfa - Casablanca
Tél : 05 22 93 29 63

Date de consultation : 26/12/2019

Nom et prénom du malade : S. Brahim BENKADOURI Age: 43 ANS

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : ED bronchique

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 : 04 MARS 2020 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : 

RELEVE 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
26/12/18	Ca		200,00 DA	<i>Dr. Smaïne MEZIATI 274, L'Assessment Générale Télé : 05 22 93 29 63 Casablanca - Haj Fateh</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE LA WILAYA ZEKRI Abdelati Docteur en Pharmacie 224 Bd. Oued Moudouya - El Oulfa Casablanca - Tel : 05 22 90 69 13	26/12/18	294,00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaire, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

H	D	G	B
25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553		

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS	VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECU
--	---

222, Bd Oued Moulay - Tél. 06 22 90 51 13
DOCTEUR EN PHARMACIE
ZERKRA Abdellatif
PHARMACIE DE LA MUYA
Casablanca, le : 26/12/19

Dr. Sihem BEN KADOUR

115.00

1) - Echo dev 1p
N x 3/1



مبلغ

15.00
2) - Prenatal 1p
N x 3/1



مبلغ

05.00
3) - Neonatal 1p
N x 2/1



مبلغ

60.00
4) - Docteur 1p
N x 3/1



Dr. Asmae MEZIATI
Médecine Générale
274, Lotissement Haj Fateh
Lissasfa - Casablanca
Tél. 05 22 93 29 63

مبلغ

274. مجموعة الحاج فاخ (قرب سوق الحاج فاخ) - ليساسفة

274, Lotissement Haj Fateh (près du Marché Haj Fateh) - Lissasfa

GSM : 06.61.62.22.61 - المحمول : 05.22.93.29.63 - Télé : 06 22 90 51 13

= 294.90

KÜHLENDES SOFORT-GEL

Kühlt, pflegt, lockert, beruhigt sofort

Was ist newflex kühzendes Sofort-Gel und wann wird das Produkt angewendet?

newflex kühzendes Sofort-Gel ist für die sofortige und direkte Anwendung vor allem vor, während und nach sportlicher Aktivität oder körperlicher Arbeit. Es beugt dem Muskelerkater vor, kühlt und vermindert das Verletzungsrisiko. Enthält keine Parabene und ist dermatologisch getestet.

Entspannend, entkrampfend, wohltuend, kühlend, pflegend und beruhigend.

Was sollte bei der Anwendung von newflex kühzendes Sofort-Gel beachtet werden?

- Es ist wichtig, die Anwenderinformation zu befolgen!
- Massieren Sie die entsprechenden Körperteile vor sportlicher Aktivität oder reiben Sie mehrmals täglich die entsprechenden Körperteile ein.

Wann darf newflex kühzendes Sofort-Gel nicht angewendet werden?

Bei newflex kühzendes Sofort-Gel sind bei bestimmungsgemäßer Anwendung keine unerwünschten Wirkungen bekannt.

Verwenden Sie newflex kühzendes Sofort-Gel nicht:

- bei offenen Wunden
- in Verbindung mit luftdicht abschließenden Kompressen. Zitronenöl kann die Haut reizen.
- Vor Sonnenbädern oder Sonnenbankanwendungen.

Wann ist bei der Anwendung von newflex kühzendes Sofort-Gel besondere Vorsicht geboten?

- Bei bestimmungsgemäßer Anwendung sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen zu beachten.
- Informieren Sie eine Fachperson, wenn Sie an Krankheiten leiden, Allergien haben oder andere Medikamente einnehmen. Dies gilt auch für Medikamente, die Sie selbst gekauft haben.

Wichtig: In der Regel kann die Anwendung von newflex Sofort-Gel bei Kindern ab 12 Jahren und Erwachsenen bis 65 Jahren durchgeführt werden.

INSTANT COOLING GEL ŻEL CHŁODZĄCY

Odświeża, chłodzi, relaksuje, łagodzi

Co to jest Newflex Żel chłodzący i jak się go stosuje?

Żel chłodzący Newflex jest polecany do stosowania bezpośrednio przed, w trakcie lub po każdym wysiłku związanym z aktywnością sportową lub pracą fizyczną. Zapobiega wystąpieniu skurczów mięśni i obniża ryzyko urazów. Nie zawiera parabenów (konserwantów). Testowany dermatologicznie.

Rejakuje, obniża napięcie mięśniowe, chłodzi, działa kojąco i łagodząco.

O czym należy wiedzieć przed użyciem Żelu chłodzącego Newflex?

- Przed użyciem zapoznać się z ulotką dołączoną do opakowania.
- Przed podjęciem wysiłku fizycznego energicznymi ruchami rozmasuj odpowiednie części ciała i wciąż żel kilka razy dziennie w miarę potrzeby.

Kiedy nie należy stosować Żelu chłodzącego Newflex?

Nie zanotowano wystąpienia objawów niepożądanych w przypadkach jego właściwego zastosowania.

Nie należy stosować Żelu chłodzącego Newflex:

- Na otwarte rany
- Razem z opatrunkiem założonym na ranę
- Bezpośrednio przed opalaniem się na słońcu lub w solarium

Kiedy należy zachować szczególne środki ostrożności?

- Nie ma szczególnych środków zaleceń.
- Jeżeli korzystasz z pomocy medycznej, czy masz alergię, jakaś reakcję.

Jak stosować Żel chłodzący Newflex?

Żel chłodzący Newflex jest przeznaczony do stosowania w celach terapeutycznych z pracą fizyczną lub aktywnością sportową.

W przypadku jakichkolwiek wątpliwości i pytań, skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.

95,00 DKK
newflex cooling
ISOPHARM

MFD 10/18
710
09/22
Zwierzątym



· ECOCLAV® 1 g/125 mg

ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg

Poudre pour suspension buvable en sachet-dose

Amoxicilline/Acide clavulanique

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :

ECOCLAV® 1 g/125 mg poudre pour suspension buvable en sachet-dose

ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg poudre pour suspension buvable en sachet-dose

Composition :

Amoxicilline (DCI) 1000mg

Sous forme d'amoxicilline trihydrate

Acide clavulanique (DCI) 125mg

Sous forme de clavulanate de potassium syloid (1:1)

Pour un sachet-dose.

Amoxicilline (DCI) 500mg

Sous forme d'amoxicilline trihydrate

Acide clavulanique (DCI) 62,5mg

Sous forme de clavulanate de potassium syloid (1:1)

Pour un sachet-dose.

Excipients : crospovidone, Aspartam, Arome fraise, Silice précipitée hydratée.

Forme pharmaceutique :

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour suspension buvable en sachets-doses. Boîtes de 12 ou 16 sachets-doses.

2. QU'EST-CE QUE ECOCLAV® poudre pour suspension buvable en sachet-dose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE?

Classe pharmaco thérapeutique :

Il s'agit d'un antibiotique de la famille des bêta-lactamines associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique.

Indications :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte (ECOCLAV® 1 g/125 mg) et chez l'enfant de plus de 30 mois (ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg) dans le traitement des infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable (ECOCLAV® 1g/125 mg), notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE ECOCLAV® poudre pour suspension buvable en sachet-dose?

Ne prenez jamais ce médicament dans les cas suivants :

- allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines) : tenir compte du risque d'allergie croisée avec les antibiotiques du groupe des céphalosporines;
- allergie connue à l'un des composants du médicament (voir Que contient ECOCLAV® poudre pour suspension buvable en sachet-dose?),
- antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline/acide clavulanique;
- phénylétourinurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam (E951).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE en association avec le méthotrexate (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec ECOCLAV® poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Mises en garde spéciales :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement

et la mise en place d'un traitement adapté.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur (même avec une autre famille d'antibiotique), une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke)...

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématische aiguë généralisée (voir Quels sont les effets indésirables éventuels ?); prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement; cette réaction va contre-indiquer toute nouvelle administration d'amoxicilline seule ou associée dans un même médicament à une autre substance active.

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament, en raison de la présence de maltodextrose (glucose).

Contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les sujets atteints de phénylétourinurie.

La survenue de diarrhée au cours d'un traitement antibiotique ne doit pas être traitée sans avis médical.

Prendre des précautions particulières avec ECOCLAV® poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

L'administration de fortes doses de bêta-lactamines chez l'insuffisant rénal ou chez les patients ayant eu par exemple des convulsions antérieurement, une épilepsie traitée ou des atteintes ménégées, peut exceptionnellement entraîner des convulsions.

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas :

- d'insuffisance rénale,
- d'atteinte hépatique.

Boire abondamment pendant la durée du traitement.

ECOCLAV® 1 g/125 mg contient 24,54 mg (0,63 mmol) de potassium par sachet-dose : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en potassium.

Ce médicament peut fausser certains résultats d'analyse biologique : test de Coombs, glycémie, protides totaux sériques, recherche de glucose dans les urines. Prévenez votre médecin de la prise de l'association amoxicilline/acide clavulanique, si ces examens vous sont prescrits.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment du méthotrexate, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Interaction avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Gr

C



LOT 18055 PER 12/20
PPU 115DH90

PARANTAL® 1 g

(Paracétamol)
Comprimés effervescents

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Comprimés effervescents dosés à 1000 mg : Boîte de 8

COMPOSITION

Paracétamol : 1000 mg
Excipient : qsp 1 comprimé effervescent.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient du Paracétamol qui possède des propriétés analgésiques et antipyrétiques. Il est indiqué dans :

- Toutes les algies, quelle qu'en soit la cause, en particulier :

- Céphalées
- Algies des affections ORL (sinusites, angines, rhinopharyngites, otites, etc ...)
- Névralgies dentaires et faciales
- Traitement symptomatique des douleurs de l'arthrose
- Algies post-opératoires
- Dysménorrhées
- Etats fébriles

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatocellulaire
- Accidents allergiques antérieurs au Paracétamol.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

L'abus chronique de Paracétamol peut également aboutir à une néphrite interstitielle.

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin et le dosage de la glycémie.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

EXCIPENTS A EFFET NOTOIRE

- Sodium environ 401 mg par comprimé effervescent de PARANTAL 1g.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans). Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Attention : Cette présentation contient 1 g de Paracétamol par comprimé, ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1 g par prise, à renouveler, si nécessaire, au bout de 6 à 8 heures.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser la dose de 3 g/24 heures, soit 3 comprimés/24 heures.

Ne jamais dépasser 4 g de paracétamol par jour.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum, sans dépasser 3 comprimés par 24 heures.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Occasionnellement, on peut observer des réactions de type allergique : arrêter le traitement et avertir votre médecin.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'in

seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTÉE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Algérie
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

230707F56518P200509

PARANTAL® 1g

PPV 15DH00
EXP 03/2022
LOT 92055 3

FORMES ET PRESENTATIONS

DociVox comprimé à sucer :

-Boite de 10 - Boite de 20

PROPRIETES :

DociVox est une association synergique de propolis, phytoactifs et vitamine C dont les propriétés sont bénéfiques pour la gorge et les voies respiratoires : •Apaise et dégage les voies respiratoires •Adoucit la gorge irritée en cas de toux •Renforce les défenses naturelles.

- Propolis : la sphère d'action privilégiée de la propolis concerne l'ORL où elle permet d'aider à guérir facilement et très rapidement de nombreuses affections couramment rencontrées, plus particulièrement en automne et en hiver.
- Eucalyptus : remarquable décongestionnant respiratoire des muqueuses et des sinus, il facilite le confort respiratoire.
- Echinacée : utilisée pour renforcer les défenses naturelles de l'organisme et aide à la prévention d'infections comme la grippe ou le refroidissement (syndrome grippal).

UTILISATIONS :

DociVox comprimé à sucer est spécialement formulé pour protéger la muqueuse et aider à soulager dans les cas de :

-Enrouements passagers.

-Maux de gorge en cas de toux sèche d'irritation ou d'allergie.

DociVox procure une sensation de fraîcheur agréable et durable (goût original menthe, miel et citron).

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

1 comprimé à sucer 3 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des constituants.

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

COMPOSITION :

propolis 80 mg, extrait d'eucalyptus (eucalyptus globulus) 50 mg, extrait sec d'echinacée (echinacea purpurea) 50 mg, extrait de gingembre (zingiber officinalis) 12 mg, acide ascorbique / magnésium végétal, silice colloïdale, thaumatine, sucralose, acésulfam menthol.

Autorisation ministère de la santé n° DA 20171612028DMP/20UCAv1

LOT: 190195
DLUO: 05/2022
69.00.04

مختبرات ديفا للصيدلة
ج. واجدي صيدلي مسؤول

Deva
Pharmaceutique

J.OUAJDI Pharmacien Responsable