

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

ditions 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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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.

taire :

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.

adie 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

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° P19-0025268

ND : 28/03/0

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0685

Actif

Pensionné(e)

Société : RAM

Autre :

Nom & Prénom : BAGHDADI Badia

Date de naissance : 01/07/44

Adresse : Rte AZZEMAINE RES ALFI DADOU
N° 6 CASA

Tél. : 06 14 51 04 14 Total des frais engagés : 150 + 3475,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur FARADI Hafnaa
Médecine Générale
Echographie Urgence
DU Gynécologie Médical Infertilité
Suivi de Grossesse
DU Diététique Médicale et Nutrition
INPE : 091063313
Télé: 05 22 29 07 88

Date de consultation : 23/03/2008

Nom et prénom du malade : Baghdadi Badia Age : 45

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète + Torticolis

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 : CNSA

Le : 03/06/2008

Signature de l'adhérent(e) : S. H. B.

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie N° P19-025268

Remplissez ce volet, découpez-le et conservez-le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 0685

Nom de l'adhérent(e) : BAGHDADI

Total des frais engagés : 150 + 3475,10

Date de dépôt : 03/06/2008

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
23/03/2020	cn	01	15.000	Docteur FARAH Médecine Générale Echographie Urgence DU Gynécologie Médecine Infertilité Service de Grossesse DU Diététique Médicale et Nutrition 15000.00 22 09 07 E6 Signature : 2020-03-22 09:07:53

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Dr. A. J. J. L. Pichot, Pharmacie Chabaud, 23 rue de l'Amour, 95000 Sarcelles	23/07/20	3473,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

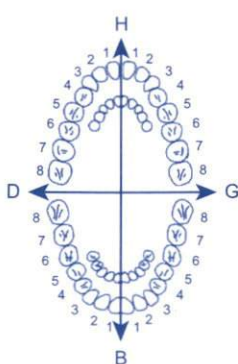
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d'explorations.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Docteur FARADI Hasnaâ

Médecine Générale

Echographie

Urgence

DU : Gynécologie Médical Infertilité

Suivi de Grossesse

DU : Diététique Médicale et Nutrition

الدكتورة فرضي حسناء

الطب العام

الفحص بالصدى

المستعجلات

العيادة

متابعة الحمل

التغذية و الحمية الطبية



Casablanca, le 83/03/2020.

الدار البيضاء، في

032360050 Baghdadi Badia.

calves Met 50/1000

(S)

14X550,00 Gardiane 10

SV

pdo 3 mois

1 up le matin

SV

coltrane.

pdo 6

1 inj

SV

Profenid

1 inj

PHARMACIE L'ASSURANCE
Dr. Mourad CHABA
Rte d'Azzemour 10
ICE Tel: 05 22 29 80 00 083

3475,10

Docteur FARADI Hasnaâ
Médecine Générale
Echographie Urgence
DU Gynécologie Médical Infertilité
DU Suivi de Grossesse
DU Dietétique Médicale et Nutrition
INPE : 091065213
Tél: 05 22 89 07 58

محلول للحقن
6 أنابيب من 2 مل

LOT 082818
UT AV 04 22
PPV 51.00 DH

كولسترالكس

تيوكولشكزييد



Proferiid®

Kétoprofène

100mg/2ml

Solution injectable

LOT 0174
PER 03 22
PPV 54.10 DH



Voie intramusculaire stricte

6 Ampoules

sanofi aventis

- Lisez attentivement :**
- Elle contient de l'acide ibuprofénique.
 - Si vous avez des réactions allergiques au médicament ou à l'un de ses ingrédients.
 - Ce médicament n'est pas destiné à un autre, même si les deux sont semblables.
 - Gardez cette notice.



lament.

formations à votre
mais à quelqu'un
cif.**1. IDENTIFICATION**

a) Dénomination : PROFENID® 100 mg

b) Composition :

Kétoprofène ..

Excipients : ..

injectables q.s.p. 2 ml.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Solution injectable IM à 100 mg/2 ml : ampoule de 2 ml, boîte de 6.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STÉROÏDIENS. (M. Muscle et squelette).

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احترم الجرعة الموصوفة

100 mg.

pour préparations

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdiens : le kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), en traitement de courte durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires en poussée,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- certaines douleurs intenses,
- crises de coliques néphrétiques (crises douloureuses du bas du dos suite à un blocage des voies urinaires).

Ce médicament est généralement administré par voie injectable lorsque les voies orale et rectale ne peuvent être utilisées.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours,
- maladie grave du foie, du rein, du cœur,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours,

- Lisez attentivement :**
- Elle contient de l'acide ibuprofénique.
 - Si vous avez des réactions allergiques au médicament ou à l'un de ses ingrédients.
 - Ce médicament n'est pas destiné à un autre, même si les deux sont semblables.
 - Gardez cette notice.



lament.

formations à votre
mais à quelqu'un
cif.**1. IDENTIFICATION**

a) Dénomination : PROFENID® 100 mg

b) Composition :

Kétoprofène ..

Excipients : ..

injectables q.s.p. 2 ml.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Solution injectable IM à 100 mg/2 ml : ampoule de 2 ml, boîte de 6.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STÉROÏDIENS. (M. Muscle et squelette).

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احترم الجرعة الموصوفة

100 mg.

pour préparations

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdiens : le kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), en traitement de courte durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires en poussée,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- certaines douleurs intenses,
- crises de coliques néphrétiques (crises douloureuses du bas du dos suite à un blocage des voies urinaires).

Ce médicament est généralement administré par voie injectable lorsque les voies orale et rectale ne peuvent être utilisées.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours,
- maladie grave du foie, du rein, du cœur,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours,

- Lisez attentivement :**
- Elle contient de l'acide ibuprofénique.
 - Si vous avez des doutes, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament n'est pas destiné à tout le monde, notamment à d'autre, même si les symptômes sont identiques.
 - Gardez cette notice pour la prochaine consultation.



lament.

formations à votre
mais à quelqu'un
cif.**1. IDENTIFICATION**

a) Dénomination : PROFENID® 100 mg

b) Composition :

Kétoprofène ..

Excipients : alcool ..

injectables q.s.p. 2 ml.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Solution injectable IM à 100 mg/2 ml : ampoule de 2 ml, boîte de 6.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STÉROÏDIENS. (M. Muscle et squelette).

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احترم الجرعة الموصوفة

100 mg.

pour préparations

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdiens : le kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), en traitement de courte durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires en poussée,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- certaines douleurs intenses,
- crises de coliques néphrétiques (crises douloureuses du bas du dos suite à un blocage des voies urinaires).

Ce médicament est généralement administré par voie injectable lorsque les voies orale et rectale ne peuvent être utilisées.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours,
- maladie grave du foie, du rein, du cœur,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours,



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Méformine



ans le traitement
 type de diabète
 ilinodépendant
 éveloppe lors
 que l'insuline
 elle le devrait
 produire trop de
 sont produites

L'insuline contribue à faire baisser le sucre dans le sang, en particulier après les repas. La production de sucre par le foie, et l'augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et méformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. Vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La méformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aidait à prévenir des complications liées au diabète.

2. Quelles sont les informations à prendre <d'utiliser> Galvus Met

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionnés). Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre pharmacien avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé avec une hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidocétose ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, appelée « corps cétoniques », s'accompagnant d'un changement de couleur du sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent des sueurs, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur fruitée et vous avez eu récemment une crise cardiaque ou une insuffisance cardiaque.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et méformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Méformine



ans le traitement
 type de diabète
 ilinodépendant
 éveloppe lors
 que l'insuline
 elle le devrait
 produire trop de
 sont produites

L'insuline contribue à faire baisser le sucre dans le sang, en particulier après les repas. La production de sucre par le foie, et l'augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et méformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. Vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La méformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aidait à prévenir des complications liées au diabète.

2. Quelles sont les informations à prendre <d'utiliser> Galvus Met

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionnés). Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre pharmacien avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé avec une hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidocétose ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, appelée « corps cétoniques », s'accompagnant d'un changement de couleur du sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent des sueurs, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur fruitée et vous avez eu récemment une crise cardiaque ou une insuffisance cardiaque.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et méformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Méformine



ans le traitement
type de diabète
linodépendant
éveloppe lors
que l'insuline
elle le devrait
produit trop de

sont produites

L'insuline contribue à faire baisser le sucre dans le sang, en particulier après les repas. La production de sucre par le foie, et l'augmentation du taux de sucre dans

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur 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 Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et méformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et méformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. Vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La méformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aidait à prévenir des complications liées au diabète.

2. Quelles sont les informations à prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la méformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionnés ci-dessous). Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé avec une hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidocétose ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, appelée « corps cétoniques », s'accompagne d'un changement de couleur dans le sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent des sueurs, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur fruitée et vous avez eu récemment une crise cardiaque ou une insuffisance cardiaque.