

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.

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



ND: 36157

Déclaration de Maladie : N° P19-0011095

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5356 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :
Nom & Prénom : Nader Abdelkader Date de naissance : 1950
Adresse : Debb-chorfa Rue 55 N°15 Casa
Tél. : 06 02 91 37 77 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 29/06/2020
Nom et prénom du malade : NADER ABDELKADAR
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Crise d'asthme
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 : 29/06/2020
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
29/06/20	visite		152,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/06/20	315,00

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														
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													
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D	G												
	00000000 35533411	00000000 11433553												
	B													
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

Docteur JOUICHATE Jamal
 MÉDECINE GÉNÉRALISTE
 Tr. 7, Imm 6, N°1 - Hay El Wallaa
 Attacharouk - Casablanca
 ☎ 06 67 34 93 10



الدكتور جويشات جمال
 الطب العام
 الشطر 7، عمارة 6، الرقم 1 - حي الولاء (التشارك)
 الدار البيضاء - (مابين إدارة التشارك وصيدلية الصحة)
 ☎ 06 67 34 93 10

Casablanca, le :

29/06/20

56,50 x2

→ Diplo Stearo x2



45,30 x2 sm / index
 → Ventoline



cedly

86,50
 → ELEMIL



128

24,70
 → STALAX ET



of 20



Diprostène®**Suspension injectable en seringue pré-remplie**
Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01. Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?**USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE**

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie, dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la fragilité de leur organisme,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, etc.),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6),
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sans avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments susceptibles d'augmenter le risque de saignement, tels que les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou les anticoagulants.



611 800115 013 7
DIPROSTENE 1 Seringue
P.P.V : 56,60 DH
IAMM 235DMP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

O

Diprostène®**Suspension injectable en seringue pré-remplie**
Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01. Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?**USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE**

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie, dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la fragilité de leur organisme,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, etc.),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6),
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sans avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments susceptibles d'augmenter le risque de saignement, tels que les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ou les anticoagulants oraux (AVK).



611 800115 013 7
DIPROSTENE 1 Seringue
P.P.V : 56,60 DH
IAMM 235DMP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

O

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif** de l'a

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs corticostéroïdes par voie inhalée.

GlaxoSmithKline
Maroc
Ain El Aoudia
Région de Rabat



VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif** de l'a

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs corticoides par voie inhalée.

GlaxoSmithKline
Maroc
Ain El Aoudia
Région de Rabat



VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH



TARAXET 25 mg, comprimé pelliculé

Hydroxyzine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

- 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 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 TARAXET et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARAXET ?
3. Comment prendre TARAXET ?
4. Effets indésirables éventuels
5. Comment conserver TARAXET ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TARAXET ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

TARAXET appartient à un groupe de médicament appelé anti-histamines (pour traiter les réactions allergiques). Il est indiqué :

- dans la démangeaison causée par l'urticaire (éruption cutanée) et la dermatite (eczéma) chez l'adulte et l'enfant,
- en prémédication avant anesthésie générale,
- dans le traitement de l'anxiété chez les adultes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TARAXET ?

TARAXET contient du lactose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Si vous avez une intolérance héréditaire au galactose, un déficit en lactase de lapin ou un syndrome de malabsorption du glucose-galactose vous ne devez pas prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TARAXET :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hydroxyzine, cetirizine, autres dérivés de la pipérazine, aminophylline ou l'éthylènediamine, ou à l'un des constituants de TARAXET (voir Informations supplémentaires),
- si votre ECG (électrocardiogramme) montre une anomalie du rythme cardiaque appelée "allongement de l'intervalle QT",
- si vous avez ou avez eu une maladie cardiovasculaire ou si votre fréquence cardiaque est très basse,
- si vous avez de faibles taux en sel dans votre corps (par ex. un faible taux de potassium ou de magnésium),
- si vous prenez certains médicaments pour des troubles du rythme cardiaque ou des médicaments qui peuvent modifier le rythme cardiaque (voir Autres médicaments et TARAXET),
- si quelqu'un dans votre famille est décédé subitement à cause de problèmes cardiaques,
- si vous êtes un asthmatique ayant souffert dans le passé d'une réaction grave due à un antihistaminique,
- si vous avez une porphyrie (une maladie qui cause des douleurs d'estomac, constipation, changement de la couleur des urines, éruption cutanées, trouble du comportement),
- si vous êtes enceinte, vous envisagez une grossesse ou vous allaitez,
- si vous avez un glaucome (augmentation de la pression dans l'œil),
- si vous avez une difficulté pour uriner due à un problème de prostate.

SI L'UN DE CES CAS S'APPLIQUE A VOUS, OU SI VOUS N'ÊTES PAS SÛR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TARAXET.

Mises en garde et précautions

Adressez-vous à votre médecin. TARAXET peut être associé avec d'autres médicaments pouvant mettre en danger la vie. Si vous avez un problème cardiaque ou vo

24170

aq
iz
d

CLENIL FORTE® Spray

Béclométasone dipropionate

Composition :	p. inhalatoir	p. flacon
Béclométasone (DCI) dipropionate	250 mcg	0,050 g

Propriétés :

Anti-inflammatoire stéroïdien à action locale :

- Le dipropionate de Béclométasone, principe actif du CLENIL FORTE possède une activité anti-inflammatoire marquée et directe sur la muqueuse trachéo-bronchique.
- Le dipropionate de Béclométasone exerce un effet thérapeutique local, son effet freinateur sur l'axe hypophyso-surrénalien ne se manifeste qu'à une posologie supérieure ou égale à 4000 mcg par jour.

Indications thérapeutiques :

Traitement anti-inflammatoire continu de l'asthme dans les formes suivantes :

- asthmes légers à modérés, nécessitant un traitement symptomatique quotidien,
- asthmes sévères en particulier cortico-dépendants.

Chez l'enfant, en l'absence de données définitives sur les conséquences sur la croissance et le métabolisme osseux, le traitement par corticoïdes inhalés doit être envisagé en cas d'échec des anti-inflammatoires non stéroïdiens types cromones.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des composants.
- Tuberculose pulmonaire évolutive ou latente non traitée.
- Ulcère digestif évolutif non traité et non surveillé.
- A éviter pendant le premier trimestre de grossesse et pendant l'allaitement.

Effets indésirables :

- Au début du traitement, on peut observer des cas de gêne pharyngée, raucité de la voix, toux qui sont en général spontanément réversibles.
- Possibilité de survenue de candidose oro-pharyngée.
- Il est recommandé de ne pas arrêter le traitement brusquement.

Mode d'emploi et posologie :

- Agiter le flacon ;
- Présenter l'embout de l'aérosol-doseur à l'entrée de la bouche, le fond de la cartouche dirigé vers le haut ;
- Dégonfler la poitrine au maximum ;
- L'inhalation doit être faite au cours d'une inspiration profonde ;
- Une apnée de quelques secondes est recommandée en fin d'inspiration forcée.

Adulte : 2 inhalations 2 fois par jour ou 1 inhalation 4 fois par jour.

La dose peut être augmentée jusqu'à 2 inhalations 3 ou 4 fois par jour.

Chaque inhalation libère 250 mcg de dipropionate de Béclométasone.

Présentation et forme :

Flacon aérosol-doseur assurant environ 200 inhalations.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L de CHEISI FARMACEUTICI S.P.A.

86,50