

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.

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 mutu e.

optique :

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

éducation :

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 - Gème 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

Nº P19- 061345

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0750

Société :

54550

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ME IBRAHIMI Mohamed

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

645,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

MUD



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age:

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 : CASABLANCA Le : 11/11/2021

Signature de l'adhérent(e) : MUD

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE ROUDANI Mme LEBBAR Khadija Ep MIKOU	26/11/2020	26, Bd Mouloud Mammeri Vers Mly Youssef Maârif - Casablanca Tel : 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 24
Brahim Roudani Vers Mly Youssef Maârif - Casablanca		645780
Total : 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 24		

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

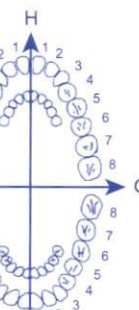
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l

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	G 21433552 00000000		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		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'EXP



PHARMACIE ROUDANI
Mme Mikou Lebbar Khadija

Page 1

FACTURE

MLP

N° FACTURE : 778118
Date : 21/12/2020

Client :
MR IBRAHIMI MOHAMED

Désignation Produits

EXFORGE 5 MG / 160 MG BTE 28 CPS
FLUCON COLLYRE
COSOPT COLLYRE
BANDELETTES ON CALL EXTRA / 50

	Quantité	P.V	Total
FLUCON COLLYRE	1	264.00	264.00
COSOPT COLLYRE	1	22.60	22.60
BANDELETTES ON CALL EXTRA / 50	1	164.20	164.20
	1	195.00	195.00

T = 645,80

صيدلية الرودانى
PHARMACIE ROUDANI
Mme LEBBAR Khadija Ep MIKOU
26, Bd Brahim Roudani Vers Mly Youssef
Maârif - Casablanca
TÉL : 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 24

On-Call® Extra

REF G135-10H

MODEL OGS-191

Français

Bandelettes de G Mode d'Emp

PRINCIPE ET DOMAINÉ D'UTILISATION

Les Bandelettes d'analyse On Call® Extra sont de fines bandelettes, comportent un agent réactif chimique. Elles fonctionnent avec la famille de Call® Extra. Ensemble ils mesurent le taux de glycémie dans le sang entier appliqué sur le bout de la bandelette. Il est ensuite absorbé automatiquement où se produit la réaction chimique. Une décharge électrique passagère se réaction. Le taux de glycémie est calculé sur la base du courant électrique glucomètre. Le résultat apparaît sur l'écran du glucomètre. Les glucomètres montrer des résultats équivalant au plasma.

Pour une utilisation lors d'un diagnostic *in vitro*. Les bandelettes ne peuvent effectuer des tests qu'en usage externe. A usage individuel et professionnelles pour mesurer le taux de glycémie dans le sang entier des vaisseaux sanguins entier des vaisseaux capillaires peut être prélevé sur le bout du doigt paume de la main. Le système est également utilisé pour vérifier l'efficacité de contrôle du diabète.

COMPOSITION

Chaque bandelette est composée de produits chimiques réactifs et non réactifs chimiques sont: Glucose oxydase < 25 IU, médiateur < 300 µg, butoir et de réactifs.

Chaque flacon de bandelettes contient un agent déshydratant.

CONSERVATION ET MANIPULATION

- Conservez les bandelettes dans leur flacon de protection avec le capuchon. Ceci assure une conservation optimale.
- Conserver les bandelettes dans un endroit frais et sec, à température ambiante (36 - 95 °F).
- Conservez-les à l'abri de la chaleur et de la lumière.
- Ne pas congeler les bandelettes ni les conserver au réfrigérateur.
- Utilisez les bandelettes à température ambiante. Ceci permet d'assurer des résultats précis.
- Ne pas entreposer ni utiliser les bandelettes dans un endroit humide, p.e. dans la baignoire ou la douche.
- Ne pas entreposer le glucomètre, les bandelettes ou la solution de contrôles dans des endroits exposés aux agents blanchissants.
- Ne transférez pas les bandelettes de test dans un nouveau flacon ou tout autre contenant.
- L'insertion et le retrait répété d'une bandelette dans la fente d'insertion peuvent entraîner des erreurs de lecture.
- Remettez le capuchon immédiatement après avoir retiré une bandelette.
- Utilisez la bandelette immédiatement après l'avoir retirée du flacon.
- N'utilisez pas les bandelettes de test après la date de péremption indiquée. Les bandelettes utilisées après la date de péremption figurant sur l'emballage donneront des résultats erronés.

Important: Toutes les dates de péremption sont indiquées en Année et Mois.

Un flacon de bandelettes de test peut être utilisé dans les 6 mois qui suivent son ouverture.

REMBOURSÉ
par la
MUTUELLE

155100

On-Call® Extra

Blood Glucose Test Strips

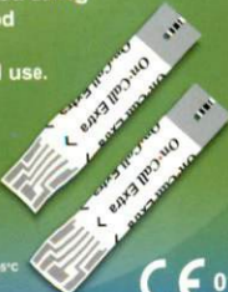
50

For testing glucose in whole blood using
the On Call® Extra family of Blood
Glucose meters.

For self testing and professional use.
Only for use outside the body.

Contents:

- 50 Test Strips
- Package Insert



MD 50 35°C 25°C

- Les graisses (triglycérides) jusqu'à 200 mg/100 ml n'affectent pas de manière significative les résultats.

CE 012

 NOVARTIS

1- Dénomination du médicament :

EXFORGE®

5mg/80mg, 5mg/160mg,

10mg/160mg,

Comprimés pelliculés. Boite de 28.

Amlodipine / Valsartan

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, 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 non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

- **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate.....

... 6,94

Valsartan.....

.... 80

- **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate.....

... 6,94

Valsartan.....

... 160

- **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate.....

13,87

Valsartan.....

160

- Composition qualitative en excipient:

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur 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 les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

FLUCON® collyre

Fluorométholone

b) COMPOSITION

Fluorométholone	0,1 g
Chlorure de benzalkonium	0,01 g
Phosphate monosodique, phosphate disodique anhydre, polysorbate 80, chlorure de sodium, tétracétate de sodium, alcool polyvinyle, méthylhydroxypropylcellulose, acide chlorhydrique et/ou hydroxyde de sodium pour ajuster le pH, eau purifiée	q.s.p. 100 ml

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre, flacon compte-gouttes de 3 ml.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CORTICOÏDES

e) NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE / EXPLOITANT

Laboratoires ALCON

4, Rue Henri Sainte-Claire Deville

F-92563 RUEIL-MALMAISON CEDEX

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

ALCON CUSÍ, S.A.

E-08320 El Masnou-Barcelone

2. DANS QUELS CAS UTILIS (INDICATIONS THERAPEU



La fluorométholone est un anti-inflammatoire qui appartient au groupe des corticoïdes.

Ce médicament est indiqué pour traiter certaines maladies inflammatoires de l'œil.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ? (CONTRE-INDICATIONS)

En cas d'infection ou de lésions de la surface de l'œil (surtout la cornée) telle qu'une infection bactérienne, fongique (due à un champignon microscopique) virale (provoquée, par exemple, par le virus hérpétique ou le virus varicelle-zona) ou amibienne.

Si vous êtes allergique à la fluorométholone ou à l'un des autres composants contenus dans Flucon en particulier au chlorure de benzalkonium.

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

b) MISES EN GARDE SPECIALES

Si l'un de ces cas vous correspond, dites-le à votre médecin et n'utilisez pas FLUCON.

Faites attention avec FLUCON

en cas d'utilisation prolongée de corticoïdes par voie oculaire

- si la réaction inflammatoire ne diminue pas dans un délai raisonnable au cours du traitement, parlez-en à votre médecin. Vous souffrez peut-être de complications oculaires ou d'effets indésirables systémiques.

**COSOPT® 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution
Boîte de 1 flacon de 5 ml**
Dorzolamide/Timolol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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'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 non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
 3. COMMENT UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

COSOPT est utilisé pour diminuer une pression oculaire accrue et soigner le glaucome. Le glaucome est une maladie qui entraîne une pression potentiellement élevée du liquide présent dans l'oeil. Toutefois, certaines personnes atteintes peuvent présenter une pression oculaire normale. D'autre part, une pression accrue dans l'oeil n'induit pas nécessairement un glaucome.

Le glaucome est généralement causé par une accumulation du liquide qui circule dans l'oeil. Cette accumulation est due à une élimination trop lente du liquide oculaire par rapport à sa sécrétion : du liquide continue à rejoindre le liquide déjà présent dans l'oeil et la pression ne cesse d'augmenter. Cette hausse de pression peut endommager la partie arrière de l'oeil et réduire ainsi progressivement la vue. Cette baisse progressive de la vue peut se faire si lentement que la personne ne s'en rend pas compte. Il arrive même parfois qu'une pression oculaire normale soit liée à des dommages dans la partie arrière de l'oeil.

Généralement, le glaucome n'occasionne aucun symptôme. Le seul moyen de détecter un glaucome est de procéder à un examen de la pression oculaire, du nerf optique et du champ visuel auprès d'un ophtalmologue. Un glaucome non soigné peut entraîner des problèmes graves. Vous pouvez ne présenter aucun symptôme, mais le glaucome peut finir par provoquer la cécité. En réalité, c'est l'une des causes les plus fréquentes de la cécité.

Bien que COSOPT aide à lutter contre le glaucome, il ne s'agit pas d'un traitement curatif. COSOPT contient deux substances actives : le chlorhydrate de dorzolamide et le maléate de timolol. Ces deux substances actives réduisent la pression intraoculaire en diminuant la production de liquide, chacune de manière différente.

Le chlorhydrate de dorzolamide appartient à un groupe de médicaments appelé inhibiteurs de l'anhydrase carbonique. Le maléate de timolol appartient à un groupe de médicaments appelé bêta-bloquants.

COSOPT ne crée pas de dépendance.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?

N'utilisez jamais COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à COSOPT ou à l'un des autres composants mentionnés à la fin de cette notice ;
 - Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes respiratoires graves comme l'asthme, la bronchopneumopathie chronique obstructive (emphysème) ou d'autres problèmes respiratoires,
 - si vous souffrez de problèmes cardiaques, comme une fréquence cardiaque lente, un rythme cardiaque irrégulier ou une insuffisance cardiaque ;
 - Si vous allaitez ou avez l'intention d'allaiter
 - Si le joint autour du bouchon est rompu ;
 - Si le flacon semble avoir été altéré ;
 - Si la date d'expiration sur la boîte est dépassée. Si vous l'utilisez au-delà de la date d'expiration, ce médicament peut être inefficace.

Si vous ignorez si vous devez commencer à utiliser COSOPT, parlez-en à votre pharmacien.

Faites attention avec COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution :
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une

irritation des yeux.
Éviter le contact avec les lentilles de application et attendre au moins 15 n. Le chlorure de benzalkonium peut dé-

de contact avec

107-100074

EXP 12 2021

diacre ou tension

(lers) *

Channeuropathie