

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 canaux, 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 canaux.

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

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MIUPRAS 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.

MIUPRAS : Centre Aïlal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïlal 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° W21-795297

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 267

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MOHAMED ASGBAUC

Date de naissance : 18 NOV 1933

Adresse : AGADIR

Tél. : 0660.405.506

Total des frais engagés : 6316,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. ISSAM ATIDI

Cardiologue interventionnel

Cathétérisme cardiaque

Coronaire et valvulaire

Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914

Cachet du médecin :

Date de consultation : 28.07.2023

Nom et prénom du malade : ASGBAUC MOHAMED

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 : AGADIR

Le : 24/08/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019





CENTRE DE CARDIOLOGIE
ET DE MALADIES VASCULAIRES

DOCTEUR ISSAM ATIDI

Cardiologue - Cardiologue interventionnel

Lauréat des facultés de médecine de Rabat et de Paris.

ORDONNANCE

DATE : 28.07.2023

Mr ASSEBANE Mohammed

PHARMACIE EL BAHARA
N° 22 BIS, BOULEVARD
Boulevard des Pêcheurs - AGADIR
Tél: 05 28 21 11 86

- 270,10 x 3
1) Co-plavix 75/100mg 1 cplj le mat.
160 x 3
2) Crestor 10mg 1 cplj le ser.
40,10 x 6
3) UPERIO 50mg 1 cpl x 2; mat. et ser.
3460 x 3
4) Lasix 40mg 1 cpl x 2; pendant 7 jours
4090 x 3
5) Forcipa 10mg 1 cplj à midi
6) Potassium srop 1 c x 3; pendant 7 jours
- SV
SV
SV
SV
SV
SV
- 10 de 03 mis
- arrêt.

URGENCE CARDIOLOGIQUE

ICE : 003023375000001

📍 Bloc B Deuxième étage appart. 209 technopole 1
Agadir Bay (au dessus du café OLIVERI)

📞 Tél.: +212 528-222 328/+212 661 85 60 66
✉ dr.issamatidi.cardio@gmail.com



041282914

22.00

- 1) Cedol 1 cp x 3/ mat, midi et soir
2) Lixifor 1 cp/ Le mat si douleurs



5316,60

CENTRE DE CARDIOLOGIE ET DE MALADIES VASCULAIRES
Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue
Cardiologue Interventionnel
Technopôle Agadir Bay - Bloc B, N° 209
Tél: +212 528 22 25 28
INPE: 04282914

PHARMACIE EL BAHARA
N° 22 Bis Rue 502
Lotissement Marins pêcheurs - AGADIR
Tél: 05 28 21 11 86

**CENTRE DE CARDIOLOGIE
ET DE MALADIES VASCULAIRES**

DR ISSAM ATIDI

Cardiologue-cardiologue interventionnel

ECHOCARDIOGRAPHIE

Le : 28 -07-2023

Nom et prénom : Monsieur ASSEBANE MOHAMMED

Indication : bilan de cardiopathie ischémique

**VG de taille limite siège d'une hypokinésie modérée AS, IS et apicale
avec FE 42%**

DTDVG 43 mm Aorte initiale : 31 mm TDSOG : 54 mm

Massif auriculaire non dilaté SOG 20 cm² SOD 13 cm²

**Valve mitrale remaniée de bonne ouverture avec E/E' '8 en zone grise
avec PRVG en zone grise IM minime**

Valve aortique tricuspé remaniée non calcifiée avec Vmax 1.2m/s

VD de taille normale de bonne fonction avec TAPSE 21mm

IT grade I avec PAPS 29 mmHg

Péricarde sec, VCI COMPLIANTE à 18 mm peu COMPLIANTE


Conclusion :

**Aspect de cardiopathie ischémique en dysfonction modérée du VG FE
42%**

PRVG en zone grise IM minime

Péricarde sec avec VCI à 18 mm et COMPLIANTE.

NB : amélioration de la fraction d'éjection de 28 à 37 puis à 42%


CENTRE DE CARDIOLOGIE ET DE MALADIES VASCULAIRES
Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue interventionnel
Technopôle 1, Agadir, Bx 22-23-28
N° 209
Tél.: +212 5 28 22 23 28
INPE: 041282914

Nom **MOHAMMED ASSEBANE**
N° patient **88d1a265-89ef-4ff5-b9ce-73d59c287b9d**

28.07.2023 17:17:37
12 dérivation standard

Date de naiss... 18 11 1983
Sexe Masculin
Taille
Poids
Ethnique Non défini
Stimulateur c... Inconnu

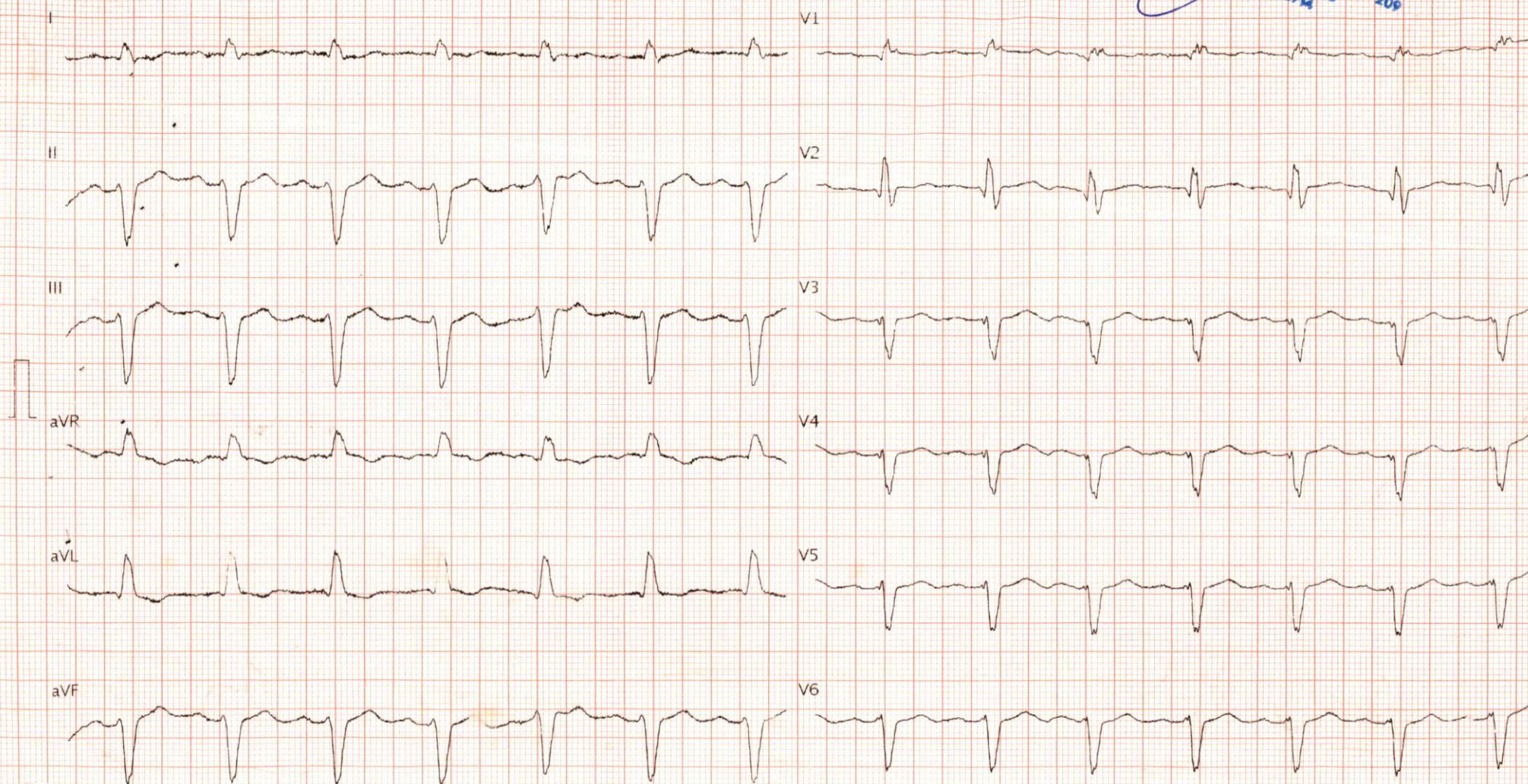
N° séjour
Chambre
Traitement
N° requête
Émetteur de l...
Prot. requ.

FC	83 bpm	RR	720 ms
		P	114 ms
		PR	205 ms
Axe P	58°	QRS	162 ms
Axe QRS	82°	QT	421 ms
Axe T	80°	QTcB	496 ms

Rapport non confirmé

Indication
Remarque

CENTRE DE CARDIOLOGIE ET DE MALADIES VASCULAIRES
Dr. ISSAM ATOL
Cardiologue
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
Tél.: +212 5 28 22 23 28
INPE: 04128294



5 mm/s, 10 mm/mV

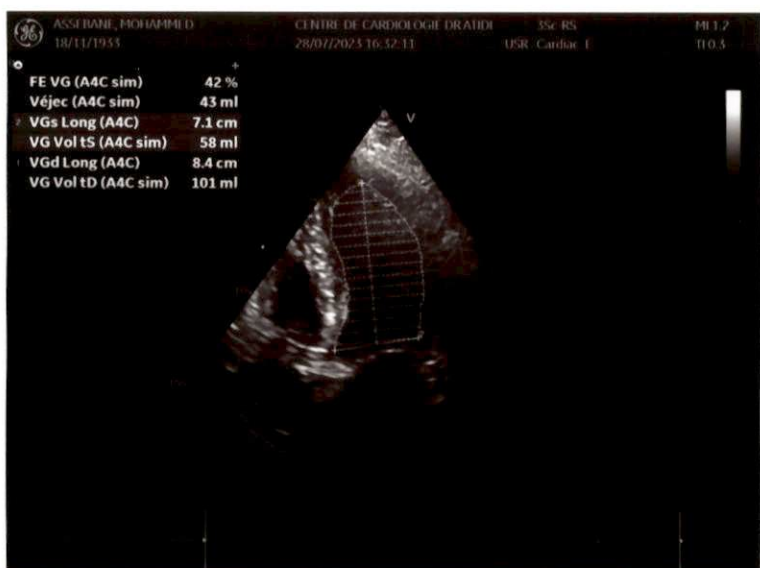
Séquentiel

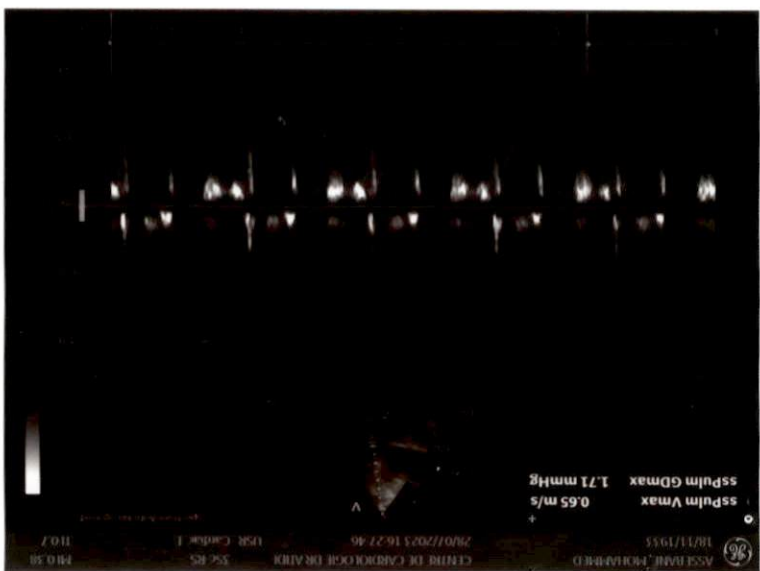
FPB 150 Hz, CA 50Hz

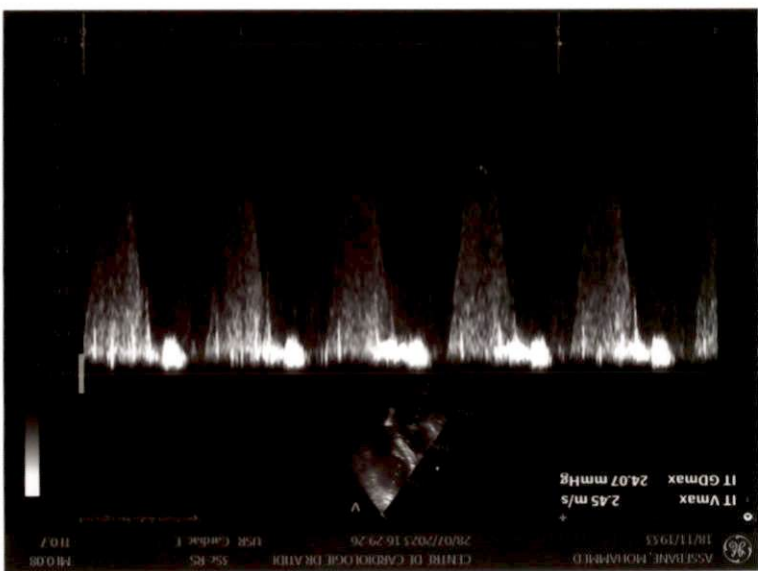
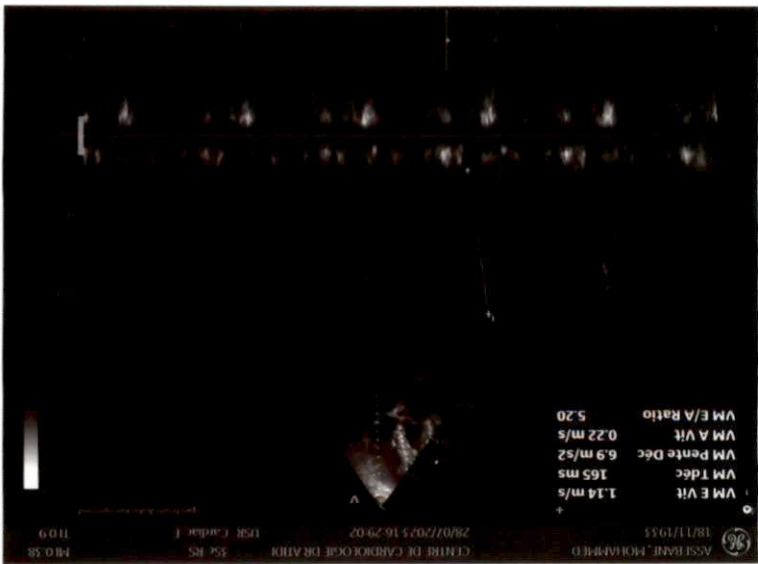
2 G2 1.2.0 (1080.008502)

Imprimé sur 28.07.2023 17:17:53

Page 1 / 1







CENTRE DE CARDIOLOGIE
ET DE MALADIES VASCULAIRES

DOCTEUR ISSAM ATIDI

Cardiologue – cardiologue interventionnel

Lauréat des facultés de médecine de rabat et de paris

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue interventionnel
Catheterisme cardiaque
Coronnaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914

NOTE D'HONORAIRE

DATE : 28-07-2023

NOM ET PRENOM : Monsieur ASSEBANE MOHAMMED

CONSULTATION + ELECTROCARDIOGRAMME : 300.00 MAD

ECHOCARDIOGRAPHIE : 700.00 MAD

Dr. ISSAM ATIDI
Cardiologue interventionnel
Catheterisme cardiaque
Coronnaire et valvulaire
Technopôle 1, Agadir Bay, Bloc B, N° 209
INPE: 041282914

Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans. Pas d'utilisation prolongée sans avis d'un spécialiste. Un complément alimentaire ne doit pas se substituer à une alimentation variée et équilibrée et à un mode de vie sain. Se conformer aux conseils d'utilisation. Ne pas dépasser la dose journalière conseillée. Tenir hors de portée des jeunes enfants. Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical. N'hésitez pas à demander conseil à votre pharmacien. Sans ingrédient d'origine animale, sans gluten, sans gélatine. À conserver dans un endroit sec et frais. Ne pas dépasser 6 jours d'utilisation.

FORTÉ PHARMA
LABORATOIRES
Forté Pharma
Le Patio Palace
41, Avenue Hector Otto
98000 MONACO

Distribué au Maroc par :
NOUR SANTÉ,
Résidence CASA 1,
282 Bd de la Résistance
20 000 CASABLANCA

LE CONTEXTE

Rythmes de vie modernes, stress et alimentation déséquilibrée sont autant de facteurs pouvant mener à des déséquilibres dans l'organisme, notamment au niveau intestinal.

VOTRE PROFIL

Vous êtes sujets à des petits désagréments digestifs et êtes gênés par des sensations de ballonnements et de pesanteur. Vous souhaitez retrouver votre confort intestinal.

LE PRODUIT

Spécialement formulé par le Département Recherche et Développement des **Laboratoires Forté Pharma**, **LIXIFOR** est un complément alimentaire de qualité, vous offrant une sélection d'actifs d'origine naturelle pour une action synergique.

INGRÉDIENTS	mg par dose journalière
Séné	140
Radis noir	75
Anis étoilé	75
Cascara	30

L'engagement qualité des Laboratoires Forté Pharma :

- Formulation de nos produits conformément à la réglementation en vigueur sur les compléments alimentaires
- Garantie de la qualité et de la sécurité de nos produits par des contrôles qualité rigoureux
- Un Service consommateurs pour répondre à toute question relative à nos produits

www.fortepharma.com

INGRÉDIENTS (mg par dose journalière) :

extrait sec de séné (*Cassia angustifolia*) (140), enveloppe de la gélule (hydroxypropylméthylcellulose), poudres de radis noir (*Raphanus sativus niger*) (75) et d'anis étoilé (*Illicium verum*) (75), agent de charge (cellulose microcristalline), extrait sec de cascara (*Rhamnus purshiana*) (30), anti-agglomérants (dioxyde de silicium, stéarate de magnésium).

CONSEILS D'UTILISATION :
1 gélule le soir au coucher avec un grand verre d'eau.

Ce complément alimentaire n'est pas un médicament.

15 gélules

N° du certificat d'enregistrement au ministère de la santé : DA20201505054
DMP/20UCA/MAV2

FORTÉ PHARMA
LABORATOIRES

LIXIFOR



> ACTIFS 100%
D'ORIGINE
NATURELLE

**1 SEULE GÉLULE
PAR JOUR**



15 gélules - Sans gluten

Complément alimentaire



Lot/À de pré X1029 1226 F.317MA

LOT PER

Prix 99-00





Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubair Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

إستمدرم المشايير المصنعة
Ne pas dépasser la dose prescrite
Liste I - Uniquement sur ordonnance

صيدول

باراستامول / كوديين

Cédol®

20 Comprimés



6 118000 180913

20 حبة

عن طريق الفم

سنتمديك

Composition :

Paracétamol.....400 mg

Codeïne phosphate.....20 mg

Excipients.....q.s.p 1 comprimé.

Ne pas laisser à la portée des enfants

AMM N° 376/18 DMP/21/NRQ

Cédol®

PARACETAMOL / CODEINE

SYNTHEMEDIC



Voie orale

20 Comprimés

POTASSIUM LAPROPHAN® Sirop 125 ml

PPV 24DH60
EXP 04/2025
LOT 22033 4

يوطاسيوم لابروفان® كلوكونات البوتاسيوم

شراب



125 ملل

لابروفان

تركيبة الدواء :

كلوكونات البوتاسيوم 15
السواغ ما يكفي لـ 100 ملل

السواغات المعروفة بتأثيرها :

باراهيدروكسيبنزوات الميثيل و البروبيل، السكاروز
أنظر النشرة للمزيد من المعلومات

تحتوي هذه القنينة على 18,75 غ من
كلوكونات البوتاسيوم

الجرعات :

حسب إرشادات الطبيب

دواعي الاستعمال - موانع الاستعمال -
كيفية الاستعمال : أنظر النشرة

يحفظ بعيدا عن متناول ومراى الأطفال

Laprophan
لابروفان

مخابر المستحضرات الصيدلانية لشمال إفريقيا
21، زقة الأوداية - الدار البيضاء - المغرب

POTASSIUM
LAPROPHAN®
Sirop 125 ml



FORMULE :

Gluconate de potassium 15 g
Excipient q.s.p. 100 ml

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle et de
propyle, saccharose.

Voir notice pour plus d'informations

Ce flacon contient 18,75 g de gluconate
de potassium

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale

INDICATIONS - CONTRE-INDICATIONS
MODE D'EMPLOI : Voir notice

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA
VUE DES ENFANTS

AMM N° 152/19 DMP/21

Liste I



فقط بوصفة طبية

Uniquement sur ordonnance

Laprophan
لابروفان

LABORATOIRES DE PRODUITS PHARMACEUTIQUES
D'AFRIQUE DU NORD
21, RUE DES OUDAYA - CASABLANCA - MAROC

POTASSIUM LAPROPHAN®

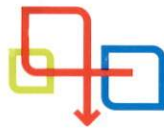
Gluconate de potassium

Sirop



125 ml

Laprophan



forxiga®

Dapagliflozine

Voie orale

10mg

Comprimé
pelliculé

AstraZeneca 

28 comprimés pelliculés

Chaque comprimé contient du propylène glycol monohydraté de dapagliflozine équivalent à 10 mg de dapagliflozine.

Excipient à effet notoire : Lactose

Lire la notice avant utilisation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

يحتوي كل قرص ملبس على بروبيلين glycol أحادي الإماهة الداباغليفلوزين بما يعادل 10 ملغ من الداباغليفلوزين.

السواغات ذات التأثير المعروف: لاكتوز

اقرأ بتأنّ النشرة الإعلامية قبل الإستعمال

لا تترك أبدا هذا الدواء في متناول أيدي الأطفال

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché/صاحب رخصة التسجيل

AstraZeneca AB
SE-151 85
Södertälje
Suède

Fabricant/الصانع

AstraZeneca Pharmaceuticals LP
4601 Highway 62 East
Mount Vernon
Indiana 47620
Etats Unis d'Amérique

Conditionneur et Libérateur/المعبئ والمحرّر

AstraZeneca UK Ltd
Silk Road Business Park
Macclesfield
Cheshire
SK10 2NA
Grande Bretagne

Liste1-Uniquement sur ordonnance

قائمة 1 - لا يسلم هذا الدواء إلا بموجب وصفة

Respecter les doses prescrites
احترم الجرعات الموصوفة



FORXIGA + GROSSESSE =
INTERDIT

Ne pas utiliser chez la femme enceinte,
l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et
sans contraception efficace

N° AMM Maroc/المغرب في التسجيل : 11/19 DMP/21/NNP



Forxiga is a registered trademark of the AstraZeneca group of companies.



Forxiga is a registered trademark of the AstraZeneca group of companies.



forxiga®

Dapagliflozine

Voie orale

10mg

Comprimé
pelliculé

AstraZeneca 

28 comprimés pelliculés

Chaque comprimé contient du propylène glycol monohydraté de dapagliflozine équivalent à 10 mg de dapagliflozine.

Excipient à effet notoire : Lactose

Lire la notice avant utilisation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

يحتوي كل قرص ملبس على بروبيلين الغليكول أحادي الإماهة الداباغليفلوزين بما يعادل 10 ملغ من الداباغليفلوزين.

السواغات ذات التأثير المعروف: لاکتوز

اقرأ بتأن النشرة الإعلامية قبل الإستعمال

لا تترك أبدا هذا الدواء في متناول أيدي الأطفال

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché/صاحب رخصة التسجيل

AstraZeneca AB
SE-151 85
Södertälje
Suède

Fabricant/الصانع

AstraZeneca Pharmaceuticals LP
4601 Highway 62 East
Mount Vernon
Indiana 47620
Etats Unis d'Amérique

Conditionneur et Libérateur/المعبئ والمحزّر

AstraZeneca UK Ltd
Silk Road Business Park
Macclesfield
Cheshire
SK10 2NA
Grande Bretagne

Liste1-Uniquement sur ordonnance

قائمة 1 - لا يسلم هذا الدواء إلا بموجب وصفة

Respecter les doses prescrites
احترم الجرعات الموصوفة



FORXIGA + GROSSESSE =
INTERDIT

Ne pas utiliser chez la femme enceinte,
l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et
sans contraception efficace

Chaque comprimé contient du propylène glycol monohydraté de dapagliflozine équivalent à 10 mg de dapagliflozine.

Excipient à effet notoire : Lactose

Lire la notice avant utilisation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

يحتوي كل قرص ملبس على بروبيلين الغليكول أحادي الإماهة الداباغليفلوزين بما يعادل 10 ملغ من الداباغليفلوزين.

السواغات ذات التأثير المعروف: لاکتوز

اقرأ بتأن النشرة الإعلامية قبل الإستعمال

لا تترك أبدا هذا الدواء في متناول أيدي الأطفال

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché/مُصاحِب رخصة التسجيل

AstraZeneca AB
SE-151 85
Södertälje
Suède

Fabricant/المُصنِّع

AstraZeneca Pharmaceuticals LP
4601 Highway 62 East
Mount Vernon
Indiana 47620
Etats Unis d'Amérique

Maphar
Bd Alklima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b28
P.P.V : 419,00 DH
6 116001 185023

Conditionneur et Libérateur/المُعبِئ والمحرِّر

AstraZeneca UK Ltd
Silk Road Business Park
Macclesfield
Cheshire
SK10 2NA
Grande Bretagne

Liste1-Uniquement sur ordonnance

قائمة 1 - لا يسلَّم هذا الدواء إلا بموجب وصفة

Respecter les doses prescrites
إحترم الجرعات الموصوفة



FORXIGA + GROSSESSE = INTERDIT

Ne pas utiliser chez la femme enceinte, l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et sans contraception efficace

N° AMM Maroc/المغرب في التسجيل : 21/2020 DMP/21/NSF

N° AMM Tunisie/تونس في التسجيل : 8233071



Forxiga is a registered trademark of the AstraZeneca group of companies.


forxiga®
Dapagliflozine

Voie orale

10mg

**Comprimé
pelliculé**

AstraZeneca 

28 comprimés pelliculés

Lasilix® 40mg

Furosémide

Voie orale

20 Comprimés sécables

Lasilix® 40 mg

احترق المقادير المعينة

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance - Tableau C

LOT : 22E019
PER.: 11/2026

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à l'abri de la lumière.

SANOFI

20 Comprimés sécables

Voie orale

Furosémide

40mg

Lasilix®

لازيليكس® 40ملغ

فوروسيميد

عن طريق الفم

20 قرصا قابلا للقطع

Lasilix® 40 mg

احترم المقادير المعينة
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance - Tableau C

LOT : ZZE019
PER.: 11 2026

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



sano-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebââ
20250 Casablanca

Lasilix® 40mg

Furosemide
Voie orale
20 Comprimés sécables

لازيليكس® 40ملغ

فوروزيميد
عن طريق الفم
20 قرصا قابلا للقطع

Furosemide

Voie orale

20 Comprimés sécables

Composition :

Furosemide 40 mg

pour un comprimé sécable.

Excipient à effet notoire : Lactose.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENF.

Lire attentivement la notice avant utilisation.

A conserver à l'abri de la lumière.

SANOFI

ساقفة الى سواغات
حلف.

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chefchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc.
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461, Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شطين
نوفارتيس سنغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;
Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :
24.3 ملغ من الساكوبتريل
25.7 ملغ من
الفالسارتان بالاضافة
لصنع قرص مغلف

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance
احترم الجرعات الموصوفة
لائحة I - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في عبئته الأصلية، بعيداً عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

احترم الجرعات الموصوفة
لائحة I - بصرى فقط بموجب
طابعة

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Uperio® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

NOVARTIS

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chefchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461, Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شطين
نوفارتيس سنغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original, à l'abri de l'humidité et pas au-dessus de 30°C. Veuillez consulter la notice d'emballage.

يُحفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.
يُحفظ الدواء في عبئته الأصلية، بعيداً عن الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز 30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan

25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES.

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحزام الجرعات الموصوفة
لائحة I - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

UPERIO® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

UPERIO® 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

أوبريو® 50 ملغ
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés

Voie Orale

28 قرص مغلف

عن طريق الفم



NOVARTIS

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chefchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461, Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :

نوفارتيس فارما شطين
نوفارتيس سنغافورة

نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments

 **Uperio®** 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

 **أوبريو® 50 ملغ**
ساكوبيتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

 **NOVARTIS**

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chefchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc

Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461, Singapore

Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 313, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب

يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شطين

نوفارتيس سنغافورة

نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.

Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يُحفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.
يُحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيداً عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :
24.3 ملغ من الصاكوبيتريل
و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

احترم الجرعات الموصوفة
لائحة I - بصرف قط بموجب وصفة طبية

 **Uperio®** 50 mg

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.
Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :

24.3 ملغ من الساكوبتريل

و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة إلى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

أحظر الجرعات الموصوفة

لائحة I - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

 **Uperio® 50 mg**

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

 **Uperio® 50 mg**

Sacubitril/ Valsartan

 **أوبريو® 50 ملغ**
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

 **NOVARTIS**

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chefchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc

Fabrique par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461. Singapore

Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 313, 80069 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب

يصنع من طرف :

نوفارتيس فارما شطين

نوفارتيس سغافورة

نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Titulaire de l'autorisation de Mise sur le Marché
Novartis Pharma Maroc 82 Bd Chefchaoui,
Quartier industriel d'Ain Sebaa, Casablanca, Maroc
Fabriqué par : Novartis Pharma Stein,
AG, Schaffhauserstrasse 4338, Suisse
Novartis Singapore Pharmaceuticals Manufacturing Private LTD,
Bay Lane, 637461, Singapore
Novartis Farma S.p.A Via Provinciale Schito 131, 80058 Torre Annunziata, Italy

صاحب رخصة التسويق :
نوفارتيس فارما المغرب
يصنع من طرف :
نوفارتيس فارما شطين
نوفارتيس سنغافورة
نوفارتيس فارما طوري إيطاليا

Les médicaments doivent être tenus
hors de portée des enfants.

Conserver dans l'emballage original,
à l'abri de l'humidité et pas au-dessus
de 30°C. Veuillez consulter la notice
d'emballage.

يحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ الدواء في علبته الأصلية، بعيدا عن
الرطوبة وفي درجة حرارة لا تتجاوز
30 درجة مئوية. يرجى قراءة النشرة.

Composition:

Sacubitril 24.3 mg et valsartan
25.7 mg;

Excipients pour comprimé enrobé

مكونات الدواء :
24.3 ملغ من الساكوبتريل
و 25.7 ملغ من

الفالسارتان بالإضافة الى سواغات
لصنع قرص مغلف.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH



6 118001 031719

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

Liste I - Uniquement sur ordonnance

احترم الجرعات الموصوفة
لائحة I - يصرف فقط بموجب وصفة طبية

Médicament autorisé N°:
515/17 DMP/21/NCV

 **Uperio® 50 mg**

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pelliculés

 **Uperio® 50 mg**

Sacubitril/ Valsartan

 **أوبريو® 50 ملغ**
ساكوبتريل / فالسارتان

28 Comprimés pelliculés
Voie Orale

28 قرص مغلف
عن طريق الفم

 **NOVARTIS**



AstraZeneca



France

51100, Reims
Chemin de Villy
Parc Industriel de la Pompe

AstraZeneca Reims Production
Conditionneur et Libérateur/NRO

N° AMM Maroc : 178/20dmp/NRO
N° AMM Tunisie : 4833064

CRESTOR®
rosuvastatine



10 mg

Titulaire de l'autorisation de mise
sur le marché/المسوق/الموزع
صاحب رخصة التسويق

ASTRAZENECA
TOUR CARPE DIEM
31 PLACE DES COROLLES
92400 COURBEVOIE
France

@AstraZeneca 2009-2022
Marques déposées-Propriété de AstraZeneca

Sous licence AstraZeneca
Puerto Rico, USA

IPRI Pharmaceuticals Incorporated
Carr 188 Lote 17 San Isidro Industrial Park,
PO Box 1624, Canovanas P.R. 00729,
Fabricant / المصنع

AstraZeneca

Maphar
Bd Alkhlifa N° 6, CI
Sidi Bernoussi, Casablanca
CRESTOR 10mg cp peli b30
P.P.V : 167,00 DH
6 118001 183111

10 mg

CRESTOR®
rosuvastatine



30 comprimés
pelliculés
Voie orale

30 comprimés pelliculés



التركيب:
روزيروستاتين كلبي
يشكل روزو وروزيروستاتين كلبي
في كل قرص مغلف
سواء أقراص ذات طابقتين
أو أقراص ذات طابقتين

10.00 ملغ

Composition en substances actives :
Rosuvastatine 10,00 mg
Excipient : OSP un comprimé pour un comprimé
pelliculé.
Excipient à effet notoire: Lactose Monohydraté

10 mg

CRESTOR®
rosuvastatine



CRESTOR®
rosuvastatine

Liste1-Uniquement sur ordonnance
لا يسم هذا الدواء إلا بموجب وصفة قائمة 1

10 mg



**CRESTOR + GROSSESSE =
INTERDIT**

Ne pas utiliser chez la femme enceinte
l'adolescente ou la femme en âge
procréer, et sans contraception



Tenir à l'abri
de l'humidité
يحفظ هذا الدواء
بعيدا عن الرطوبة

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
احترم الجرعات الموصوفة

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Lire attentivement la notice avant utilisation.
A conserver à une température ne dépassant
pas + 30° C.
A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

يجب حفظ الدواء في مكان لا يصل إليه الأطفال و
محجوب عن أنظارهم.
اقرأ النشرة الإعلامية قبل الاستعمال.
احفظ الدواء في مكان لا تتجاوز فيه الحرارة
30 درجة مئوية فوق المصفر.
حفظ الدواء بعباءته الأصلية

Lister-Uniquement sur ordonnance
1 boîte de 10 comprimés



Ne pas utiliser chez la femme enceinte, l'adolescente ou la femme en âge de procréer, et sans contraception efficace

CHRESTOR + GROSSESSE = INTERDIT



6th Oct



CRESTOR
rosuvastatine



CRESTOR[®]
rosuvastatine

10 mg

Composition en substances actives :
Rosuvastatine 10,00 mg
Sous forme de rosuvastatine calcique
Excipient : QSP un comprimé pour un comprimé
pelliculé.
Excipient à effet notoire: Lactose Monohydraté

التركيب:
روزوفاستاتين 10.00 ملغ
بشكل روزوفاستاتين كلبي
الصواعات: ٤ ٤ لقرص
في كل قرص مغلف
سواعات ذات تأثير معروف: لاكتوز أحادي الإماهة

30 comprimés pelliculés



CRESTOR[®]
rosuvastatine

10 mg

**30 comprimés
pelliculés**

Voie orale

Maphar
 Bd Alkimia N° 6, QI,
 Sidi Bernoussi, Casablanca
 Crestor 10mg cp pell b30
 P.P.V : 167,00 DH

 6 118001 183111

AstraZeneca 



CRESTOR[®]
rosuvastatine

10 mg

N° AMM Maroc : 249/15 DMP/21/NCI
N° AMM Tunisie : 4833064
Conditionneur et Libérateur/ المعيار والمحرر
AVARA REIMS PHARMACEUTICAL SERVICES
Parc Industriel Pompelle,
Chemin de Villy,
Reims, 51100, France

Titulaire de l'autorisation de mise
sur le marché/ صاحب رخصة التسويق
ASTRAZENECA
TOUR CARPE DIEM
31 PLACE DES COROLLES
92400 COURBEVOIE
France

Fabricant / الصانع
IPR Pharmaceuticals Incorporated
Carr 188 Lote 17, San Isidro Industrial Park,
PO Box 1624, Canovanas P.R 00729,
Puerto Rico, USA
Sous licence AstraZeneca

©AstraZeneca 2009-2018
Marques déposées-Propriété de AstraZeneca



3 582910 069454

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
USE THE DOSE AS PRESCRIBED
الرجاء الالتزام بالجرعات الموصى بها

Uniquement sur ordonnance - Liste I
Prescription only medicine - List I
فقط على وصفة طبية - قائمة I

Titulaire / Marketing Authorization Holder / الشركة الحاملة لرخصة التسويق
Sanofi-Aventis Groupe

54, rue La Boétie
75008 Paris - France

Fabricant / Manufacturer / الشركة المصنعة
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
1 rue de la Vierge - Ambarès et Lagrave
33565 Carbon-Blanc Cedex - France

Médicament autorisé / Authorized medicine / دواء مرخص
n° EU/1/10/619/010

Lot / Batch: EA0902
Fab. / Mfg: 02/23
EXP.: 01/2025

التركيب:
كلويدوجريل 75 ملغ (كسلفات الهيدروجين) و 100 ملغ من حامض خليل الصفصاف.
الأسوغة ذات المفعول المعروف: زيت الخروع المهدرج، لاكتوز.
عن طريق الفم.
يرجى قراءة النشرة بدقة قبل الاستعمال.
يحفظ بعيداً عن نظر الأطفال ومتناولهم.
يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

كوبلافيكس 75 ملغ/ 100 ملغ
كلويدوجريل / حامض خليل الصفصاف
قرص مغلف بطبقة رقيقة
عن طريق الفم
30 قرصاً مغلفاً بطبقة رقيقة

CoPlavix® 75 mg/100 mg
comprimé pelliculé
film-coated tablet
clopidogrel/acide acétylsalicylique
clopidogrel/acetylsalicylic acid

Voie orale
Oral use

30 comprimés pelliculés
film-coated tablets



SANOFI

Composition :
clopidogrel 75 mg (sous forme d'hydrogénosulfate de clopidogrel) et 100 mg d'acide acétylsalicylique.
Excipients à effet notable : huile de ricin hydrogénée, lactose.

Composition:
75 mg of clopidogrel (as hydrogen sulphate) and 100 mg of acetylsalicylic acid.
Excipients with a known effect: hydrogenated castor oil, lactose.

Voie orale.

Lire attentivement la notice avant utilisation
TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Oral use.

Read carefully the package leaflet before use.
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Store below 25°C.



Uniquement sur ordonnance - Liste I
Prescription only medicine - List I
فقط على وصفة طبية - قائمة I

Titulaire / Marketing Authorization Holder / الشركة الحاملة لرخصة التسويق
Sanofi-Aventis Groupe
54, rue La Boétie
75008 Paris - France

Fabricant / Manufacturer / الشركة المصنعة
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
1 rue de la Vierge - Ambarès et Lagrave
33565 Carbon-Blanc Cedex - France

Médicament autorisé / Authorized medicine / دواء مرخص
n° EU/1/10/619/010

Lot / Batch: EA0902
Fab. / Mfg: 02/23
EXP.: 01/2025

التركيب:
كلويدوجريل 75 ملغ (كسلفات الهيدروجين) و 100 ملغ من حامض خليل الصفصاف.
الأسوغة ذات المفعول المعروف: زيت الخروع المهدرج، لاكتوز.
عن طريق الفم.
يرجى قراءة النشرة بدقة قبل الاستعمال.
يحفظ بعيداً عن نظر الأطفال ومتناولهم.
يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

كوبلافيكس 75 ملغ / 100 ملغ
كلويدوجريل / حامض خليل الصفصاف
قرص مغلف بطبقة رقيقة
عن طريق الفم
30 قرصاً مغلفاً بطبقة رقيقة

CoPlavix® 75 mg/100 mg
comprimé pelliculé
film-coated tablet
clopidogrel/acide acétylsalicylique
clopidogrel/acetylsalicylic acid

Voie orale
Oral use

30 comprimés pelliculés
film-coated tablets



SANOFI

Composition :
clopidogrel 75 mg (sous forme d'hydrogénosulfate de clopidogrel) et 100 mg d'acide acétylsalicylique.
Excipients à effet notable : huile de ricin hydrogénée, lactose.

Composition:
75 mg of clopidogrel (as hydrogen sulphate) and 100 mg of acetylsalicylic acid.
Excipients with a known effect: hydrogenated castor oil, lactose.

Voie orale.

Lire attentivement la notice avant utilisation
TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Oral use.

Read carefully the package leaflet before use.
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Store below 25°C.



3 582910 069454

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
USE THE DOSE AS PRESCRIBED
الرجاء الالتزام بالجرعات الموصى بها

Uniquement sur ordonnance - Liste I
Prescription only medicine - List I
فقط على وصفة طبية - قائمة I

Titulaire / Marketing Authorization Holder / الشركة الحاملة لرخصة التسويق
Sanofi-Aventis Groupe
54, rue La Boétie
75008 Paris - France

Fabricant / Manufacturer / الشركة المصنعة
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE
1 rue de la Vierge - Ambarès et Lagrave
33565 Carbon-Blanc Cedex - France

Médicament autorisé / Authorized medicine / دواء مرخص
n° EU/1/10/619/010

Lot / Batch: EA0902
Fab. / Mfg: 02/23
EXP.: 01/2025

التركيب:
كلويدوجريل 75 ملغ (كسلفات الهيدروجين) و 100 ملغ من حامض خليل الصفصاف.
الأسوغة ذات المفعول المعروف: زيت الخروع المهدرج، لاكتوز.
عن طريق الفم.
يرجى قراءة النشرة بدقة قبل الاستعمال.
يحفظ بعيداً عن نظر الأطفال ومتناولهم.
يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

كوبلافيكس 75 ملغ / 100 ملغ
كلويدوجريل / حامض خليل الصفصاف
قرص مغلف بطبقة رقيقة
عن طريق الفم
30 قرصاً مغلفاً بطبقة رقيقة

CoPlavix® 75 mg/100 mg
comprimé pelliculé
film-coated tablet
clopidogrel/acide acétylsalicylique
clopidogrel/acetylsalicylic acid

Voie orale
Oral use

30 comprimés pelliculés
film-coated tablets



SANOFI

Composition :
clopidogrel 75 mg (sous forme d'hydrogénosulfate de clopidogrel) et 100 mg d'acide acétylsalicylique.
Excipients à effet notable : huile de ricin hydrogénée, lactose.

Composition:
75 mg of clopidogrel (as hydrogen sulphate) and 100 mg of acetylsalicylic acid.
Excipients with a known effect: hydrogenated castor oil, lactose.

Voie orale.
Lire attentivement la notice avant utilisation
TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS.
Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Oral use.
Read carefully the package leaflet before use.
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN.
Store below 25°C.