

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.



Déclaration de Maladie

N° M20- 0007063

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1278 Société : RAm
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité
 Nom & Prénom : ENASSIME ABDELLAH
 Date de naissance : 03/10/69
 Adresse : habituelle
 Tél. : 0693499861 Total des frais engagés : 364,00 - 150,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09/10/2023
 Nom et prénom du malade : AMAR KHADOUJ Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : dyslipidie
 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 : deroua

Signature de l'adhérent(e) :

Signature

Adresses Mails utiles


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

La 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

Autorisation CNUP N° : A-A-215 / 2019

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
09/10/23	C		150,00 DH	
11/10/23	C		0	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	09/10/23	191,00 \$
	11/10/23	173,40 \$

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

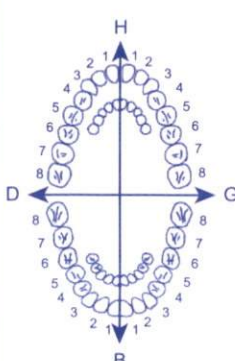
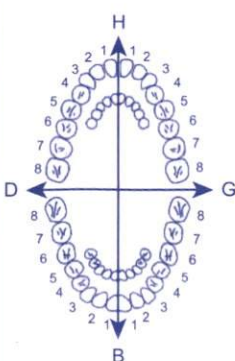
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Nawal FAJRI

Diplômée De la Faculté De Médecine Et
De Pharmacie De Casablanca
Médecine Générale, Echographie
Diplômée En Diabétologie De la Faculté De
Bordeaux



الدكتورة نوال فجري

خريجة كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
الطب العام، الفحص بالصدى
حاصلة على دبلوم معالجة داء السكري من
جامعة بورنو بفرنسا

الدروة، في 11/10/23 : Deroua, le

Mce 10H4009

AMAR

1er Etg Deroua - Tél: 06 52 47 96 46

Lot. El Massira N° 898 Groupe H2

Lot. El Massira N° 898 Groupe H2

DR. FAJRI NAWAL

TROUS

Ad + 2m

3x 57,80

173,40



تجزئة المسيرة رقم 898 مجموعة هـ 2 الطابق الأول- الدروة

Lotissement EL-MASSIRA N°898 Groupe H2 1^{er} Etage- Deroua

☎ : 0652 - 47 - 96 - 46

OXYMAG 375 mg
Magnésium malate, bisglycinate & malate V8 R2, R6

Lot / Batch n° : 23291
Exp. date : 06/26
PPC (DH) : 92,00

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Lot/À consommer
de préférence à

X1027 1226

LOT

PER

Prix

99.00



3 700221 339503

Docteur Nawal FAJRI

Diplômée De la Faculté De Médecine Et
De Pharmacie De Casablanca

Médecine Générale, Echographie

Diplômée En Diabétologie De la Faculté De
Bordeaux



الدكتورة نوال فجري

خريجة كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء

الطب العام، الفحص بالصدى

حاصلة على دبلوم معالجة داء السكري من

جاسعة بورديو بفرنسا

Deroua, le 09/10/2023 في الدروة

M^{re} KHADOUJ AMAR.

92,00

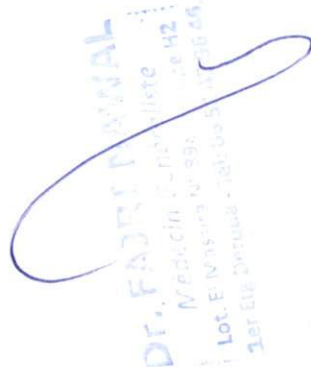
4 Dymis 345 (1S)

0 - 0 - 1

2, Livi fr (1S)

39,00 0 - 1

191,00



تجزئة السيرة رقم 898 مجموعة هـ 2 الطابق الاول- الدروة

Lotissement EL-MASSIRA N°898 Groupe H2 1^{er} Etage- Deroua

☎ : 0652 - 47 - 96 - 46

TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé

Altorvastatine de calcium
Boîte de 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?

3. Comment prendre TORVA ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver TORVA ?

6. Informations supplémentaires.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Allergie d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à trois fois la limite supérieure de la normale.
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies. Des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :

- Insuffisance rénale ;
- Hypothyroïdie ;
- Antécédents de maladies musculaires héréditaires ;
- Antécédents de consommation excessive d'alcool ;
- Chez les patients âgés (> 70 ans).

Les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, claritromycine et les inhibiteurs de protéases du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque d'association deconcellées :

- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'artérius lacunaires.
- Mesure de la créatine phosphatase.
- La présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse : populations particulières incluant les polymorphismes.

Adresser vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jc.

Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une

Association deconcellées :

Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, claritromycine et les inhibiteurs de protéases du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque

Fécondité, grossesse et allaitement :

Grossesse : TORVA est contre-indiqué pendant la grossesse.

Allaitement : En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable

asologie.

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thé

La réduction de la mortalité cardiovasculaire est la raison pour laquelle l'adaptation posologique devra être effectuée en respo

عن طريق الفم

LOT : 111145
PER : 45/45
PPD : 45/45

30 Comprimés Pelliculés



TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé

Atorvastatine de calcium

Boîte de 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TORVA ?
6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique : Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

Indications thérapeutiques :

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à trois fois la limite supérieure de la normale.
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
- Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents d'un fibrat ; Antécédents d'affection hépatique et/ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les p
- Mesure de la créatine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g.

Adressez vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

Associations déconseillées : Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, clarithromyline et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de rhabdomyolyse, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Associer avec prudence :

Fécondité, grossesse et allaitement :

Grossesse : TORVA est contre-indiqué pendant la grossesse

Allaitement : En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter.

Fertilité : Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif de la posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en révisant les taux de LDL-cholestérol.

LOT : 1112
PER : 01/25
PPV : 57,80 DH

عن طريق الفم



6 118000 140702