

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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
Tél : 05 22 22 45 45 (U.G.) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-566077

42287

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 668 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Abdelhak SAHIR BAH

Date de naissance : 01/01/1942

Adresse : HAY SALMA II Rue ANO 25094

Tél. : 0563523795 Total des frais engagés : 221,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : /

Nom et prénom du malade : KARIM FATMA

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Maladie Chronique

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 : 01 / 09 / 20

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
				INP : <input type="text"/>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/09/2020	221,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

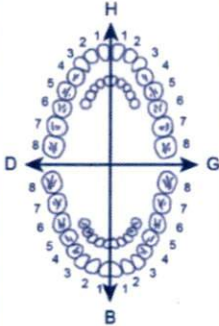
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

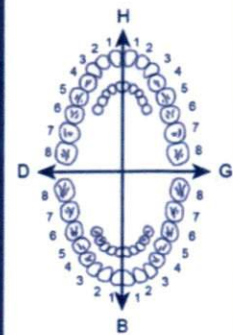
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
G	00000000	00000000
B	35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
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

PHARMACIE BELLOUCH

Rue 1 N°116 Salmia II Sbata

Casablanca

Tél: 05 22 38 36 84

Cusa Le 01.09.20

Facture N° 34

M. KARNI FATMA

Quantité	désignation	Prix	Montant
1	ODIA 4mg cp ^{S.V}	-	6880
1	Stagis 700mg cp	-	10760
2	Amid'Aspirine	277055,40	
Arrêter la Past factu			
à la somme de			221.80 ^{ans}
[221.80 MAD]			
<p>092014547</p> <p>PHARMACIE BELLOUCH Rue 1 N°116 Salmia II Sbata Casablanca Tél: 05 22 38 36 84</p> <p>ICE: n°16376 ann. 19</p>			

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistant



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que Cardioaspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre Cardioaspirine 100 mg ?
3. Comment prendre Cardioaspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Cardioaspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

Cardioaspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que Cardioaspirine ménage la muqueuse gastrique.

Cardioaspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

— la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);

— la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précursseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);

— la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);

— la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistant



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que Cardioaspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre Cardioaspirine 100 mg ?
3. Comment prendre Cardioaspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Cardioaspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cardioaspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que Cardioaspirine ménage la muqueuse gastrique.

Cardioaspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précursseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides

STAGID 700 mg, comprimé sécable Embonate de metformine



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 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 STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

- **Ne prenez jamais STAGID 700 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :**
 - si vous êtes allergique à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir la notice pour la liste complète).
 - si vous avez une insuffisance rénale sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle,
 - si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins, qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).
 - si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable » ci-dessous).
 - si vous prenez un traitement contre

l'insuffisance cardiaque récente ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous avez de graves problèmes sanguins (tel un diabète), si vous avez des difficultés à respirer. Ceci peut entraîner une accumulation d'oxygène dans le sang et vous mettre en danger d'acidose lactique. Si vous avez des problèmes de reins, parlez-en à votre médecin avant de commencer ce médicament.

• Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable

Veuillez noter particulièrement les effets indésirables suivants :

Acidose lactique : STAGID peut provoquer une complication très grave appelée acidose lactique. Elle survient particulièrement si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru si vous avez un diabète non contrôlé, si vous avez un jeûne prolongé ou de l'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont : vomissements, douleurs au ventre (douleurs abdominales), crampes musculaires, sensation de fatigue, difficulté à respirer. Si vous trouvez ces symptômes, vous devez arrêter de prendre STAGID immédiatement et aller à l'hôpital le plus rapidement possible.

STAGID à lui seul ne suffit pas à contrôler le sucre dans le sang. Cependant, si vous ne prenez pas STAGID en association avec d'autres médicaments,

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

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 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 ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ODIA est un antidiabétique oral appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- **Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :**
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

- Vous vous rétablissez après une intervention chirurgicale, une fièvre, ou de toute autre maladie, parlez-en à votre médecin car cela peut modifier votre traitement ;
- Vous avez un trouble du rythme cardiaque, parlez-en à votre médecin ;
- Vous avez un trouble du rythme cardiaque, parlez-en à votre médecin ;

Si vous n'êtes pas sûr de la gravité de ces situations vous concerne, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (voir ci-dessous « Autres médicaments et ODIA ») ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

réactions, dépression, confusion et de la parole, difficulté à articuler, paralysie partielle, troubles de la sensibilité, sensation de faiblesse.

- Les signes suivants peuvent apparaître : sueurs abondantes, peau moite, accélération du pouls, hypotension, palpitations, douleur intense et fourmillements pouvant irradier dans les membres. Une hypoglycémie sévère peut entraîner des troubles de la conscience, des troubles de la respiration, des troubles de la circulation, des troubles de la température corporelle, des troubles de la fréquence cardiaque, une perte de conscience, une perte de la maîtrise de soi, une courte et rapide, un ralentissement du rythme cardiaque, une perte de conscience. Une hypoglycémie sévère peut ressembler à une attaque épileptique.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple boire une boisson sucrée ou du sucre. Vous devez toujours avoir du sucre (morceaux de sucre, bonbons, etc.) avec vous. Par contre, la synthèse ne sont pas efficace. Contactez votre médecin ou votre pharmacien si l'ingestion de sucre n'est pas suffisante pour faire disparaître les symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire un test de sang pour vérifier le niveau de sucre. Les tests sanguins ainsi que votre fonction rénale doivent être contrôlés régulièrement.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

• Autres médicaments et ODIA

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris ceux que vous avez achetés sans ordonnance. Votre médecin peut être amené à modifier votre dose d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer l'effet d'ODIA sur votre taux de sucre dans le sang (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par d'autres médicaments. Les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- Autres médicaments pour traiter le diabète (comme l'insuline ou la metformine) ;
- médicaments pour traiter l'inflammation (phénylbutazone, oxyphénylbutazone, aspirine) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (chloramphénicol, fluconazole, chloramphénicol, clarithromycine) ;
- médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (antivitamines K de type de tels que la warfarine) ;
- médicaments favorisant la