

## 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.



DECLARATION DE MALADIE

N° W19-539290

45428

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1545 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENYASS Abdelhafid

Date de naissance : 08-03-1954

Adresse : 127 tranche D nouvelle ville

S.I. Ouhmane - Casablanca -

Tél. : 0662-18-93-50 Total des frais engagés : 1804,80

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 07-09-2020

Nom et prénom du malade : BENYASS Abdelhafid Age :

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

Nature de la maladie : Operation sur les membres inférieurs

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'at-  
médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je  
avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : 09/10/2020

Signature de l'adhérent(e) :

### Adresses Mails utiles


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



# 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
				N°P : <input type="text"/>

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	7/9/2020	1804,80

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

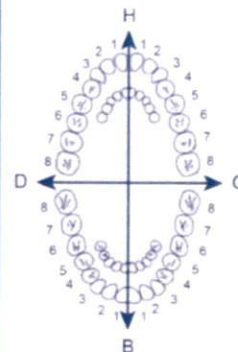
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

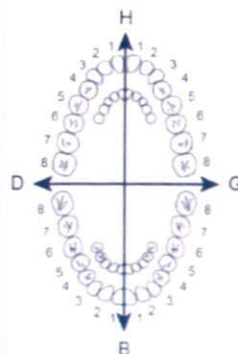
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT  
MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel. Thérapeutique. nécessaire à la profession

COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

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'EXE



Casablanca, le 7/9/20

DR. ALAMI A. A. Be  
Professeur  
Chirurgien Cardio-Vasculaire  
HU Ibn Rochd - Casablanca

Mr. Benyaro

70.90

1) Profund 100

Fr. 70 x 2

7) Servant : 14 p/g

11380

$$\frac{7}{9} \div \frac{8}{8}$$

27.00

3) Nodal : 1eq  $\frac{23}{7}$

$$278.00 \times 2$$

Coplaire : 14/7

Apridine

for 1/2

Fig

GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 83.70 DH  
ID: 644244  
6 118001 140237

GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 83.70 DH  
ID: 644623  
6 118001 140237

LOT: M0049  
EXP: NOV 2024  
PPV: 196,50 DH

LOT: M0049  
EXP: NOV 2024  
PPV: 196,50 DH

LOT: M0049  
EXP: NOV 2024  
PPV: 196,50 DH

LOT: M0049  
EXP: NOV 2024  
PPV: 196,50 DH

LOT: M0049  
EXP: NOV 2024  
PPV: 196,50 DH





# CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

**Veuillez lire attentivement ce médicament importantes pour**

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous est prescrit en plus d'autres médicaments. Ne prenez pas d'autres médicaments sans en parler à votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Aln sebaâ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



6 118001 082018

Sanofi-aventis Maroc

**de prendre informations**

relire.

écrit ou votre

le le donnez

même si les

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie à polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

### Précautions d'emploi ; mises

#### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac).
  - des troubles de la coagulation (saignement au niveau d'une articulation).
  - une blessure grave récente.
  - une intervention chirurgicale récente.
  - une intervention chirurgicale récente.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique).
- si vous présentez une maladie du sang.
- si vous avez des antécédents de saignement y compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en grande quantité ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie du sang (déficit en déshydrogénase (ou déficit en G6PD) qui peut développer une forme particulière de la maladie le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est prévue.
  - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles sanglantes ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (athéromotique ou PTT) incluant l'apparition de petites taches ou non de fatigue extrême, une éruption de la peau ou des yeux (jaunissement).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin pour vous faire surveiller.





على أحد الأدوية التالية:

• حمض الأسيتيل ساليسليك (الأسبرين) أو مضادات التهابات غير الستيرويدية أخرى، كورتيكوستيرويدات، مضادات تخثر الدم غير الفم مثل وارفارين، فيبارين للحقن، مضادات تكس الصفائح أو مانعات التجلط مثل تيكلوبيدين، ليتيوم، ميتوتريكسات، مثبطات أنزيم تحويل الأنجيوتنسين، ميلات الهول، حاصرات بيتا ومضادات الأنجيوتنسين 2. • بعض مضادات الاكتئاب (مثبطات امتصاص السيروتونين الانتقائية)، ديفينيسايروس، سيكلوسبورين، تاكروليموس.

الحمل والرضاعة

الحمل

خلال الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل (12 أسبوعاً من انقطاع الطمث أي أسبوعاً بعد أول يوم من آخر حيض) عند الحاجة، قد يتعين على الطبيب وصف الدواء لك.

لا يمكن استعمال هذا الدواء إلا باستشارة الطبيب ولمدة وجيزة لا يتخطى 3 أسابيع. لا يمكن استعمال هذا الدواء لفترة طويلة.

بعد 5 أشهر كاملة من الحمل (بعد 24 أسبوعاً من انقطاع الطمث) لا ينبغي تناول هذا الدواء في أي حال من الأحوال، لأن آثاره على الجنين قد تكون لها عواقب خطيرة لا سيما على صعيد القلب والرئة والكلى، ولو في جرعة واحدة. إذا تناولت هذا الدواء في أكثر من خمسة أشهر كاملة من الحمل، استشري طبيبك النساء والتوليد لكي يقترح عليك مراقبة مناسبة.

الرضاعة

ينقل هذا الدواء إلى حليب الأم، ومن باب الاحتياط، ينبغي تفادي استعماله خلال الرضاعة.

استشري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

القيادة واستعمال الآلات

في حالات نادرة، قد يؤدي تناول هذا الدواء إلى الشعور بالدوار، الغثاس، تشنجات، أو اضطرابات بصرية. ينصح بعدم القيادة أو استعمال الآلات في حالة ظهور أحد هذه الأعراض.

لائحة السواغ معروفة التأثير: لاكثر

3 كيف يجب استعمال بروفينيد 100 ملغ، أقراص مغلفة؟

الجرعات:

تحدد الجرعات حسب الاستعمال.

وتتراوح من قرص واحد إلى قرصين من 100 ملغ، أي 100 إلى 200 ملغ في اليوم.

في جميع الأحوال، يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب

طريقة الاستعمال

عن طريق الفم.

تبلع الأقراص كما هي بكأس كبير من الماء.

وثيرة الاستعمال

يجب تناول الأقراص خلال الوجبات.

يجب توزيع الجرعة اليومية على مرة أو مرتين في اليوم.

في جميع الأحوال، يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.

مدة العلاج

في جميع الأحوال، يجب الاحترام التام لوصفة الطبيب.

إذا تناولت بروفينيد 100 ملغ أقراص مغلفة أكثر مما يجب:

في حالة تناول جرعة مفرطة أو تسمم طارئ، توقف عن العلاج واستشري طبيبك فوراً.

إذا نسيت تناول بروفينيد 100 ملغ أقراص مغلفة:

لا تتناول جرعة مزدوجة لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

4 ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء بروفينيد 100 ملغ أقراص مغلفة، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

قد تزداد... 1. • زيادة القلبية ("احتشاء عضل القلب") أو

في الزمن،

فقد خاصة لدى الأشخاص ذوي

بر الستيرويدية،

لوجه والعرق (وذمة كويك)، صدمة

كما قد يحدث:

• نزيف فموي ("تخثرات خاصة")، وتكثر هذه الحالة كلما ارتفعت

الجرعة المستعملة.

• تفاعل جلدي عند التعرض للشمس أو للأشعة فوق البنفسجية (مخدع اسمرالون الجل).

• استئثار، تضرر الجلد قد ينتشر في الجسم بأكمله بشكل سريع وخاطر

في كل هذه الحالات، يجب إيقاف العلاج فوراً وإبلاغ الطبيب

– خلال العلاج، قد تحدث كذلك:

• اضطرابات هضمية: غثاس، قيئ، إسهال، إمساك، آلام في المعدة، نزاع معدني

معوي، وتآكل التهاب المعوي.

• آلام الرأس، دوار، غثاس، واستئثار تشنجات واضطرابات المزاج، طنين الأذنين،

اضطرابات بصرية، ارتفاع ضغط الدم، سقوط شعر الرأس أو الجسم، وذمات.

في كل هذه الحالات، يجب إبلاغ الطبيب.

• تمت ملاحظة حالات حرقة المعدة، ثقب معوي، إصابات كلوية وكبدية.

• من المحتمل أن تتطلب بعض التغيرات البيولوجية مراقبة الفحوص الدموية

والكلوية.

إذا لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيها لم تذكر في هذه النشرة، أو إذا أصبحت بعض

التأثيرات غير المرغوب فيها خطيرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو الصيدلي.

5 كيف يجب حفظ بروفينيد 100 ملغ أقراص مغلفة؟

يحفظ بعيداً عن مرأى ومقتاول الأطفال.

لا تستعمل بروفينيد بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

يحفظ هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

لا يجب رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي

عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات إضافية

على هذا يحتوي بروفينيد 100 ملغ أقراص مغلفة:

المادة الفعالة هي:

كلوبيروفين

لكل قرص مغلف

المكونات الأخرى هي:

لاكتوز أحادي المائي، نشا الذرة، نشا الذرة جيلاتيني مسبقاً، كروسكارمبولون

صودي، ستيرات الغنسيوم، سيليكا غروانية لا مائية، هيبروميلوز، ماكروجول

6000

ما هو بروفينيد 100 ملغ أقراص مغلفة ومحتوى العلبة الخارجية؟

هذا الدواء عبارة عن أقراص مغلفة علبة 30.

آخر تاريخ تمت الموافقة فيه على هذه النشرة: فبراير 2011

Lot: 19E008  
PREF: 09 2022

PROFENID 100 MG  
30 CP PEL

P.P.V.: 70DH90



كما قد يحدث:



# No-Dol<sup>®</sup> Codéine

Paracétamol / Codéine Phosphate Hémihydraté

Comprimé

SANOFI

Veillez lire  
mément  
vous.

• Gardez cet

• Si vous avez

pharmacie,

• Ce médicam

pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes

de leur maladie sont identiques aux vôtres

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre

médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet

indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir

rubrique 4

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

LOT : 19E004  
PER : 10 2024

NO - DOL CODEINE

CP B20

P.P.V : 28DH00



6

118000061861

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

3. Comment prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUES PERIPHERIQUES, ANALGESIQUES OPIOIDES.

Code ATC : N02BE51

N : système nerveux central

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls. Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :

• Chez les enfants de moins de 15 ans,

• Si vous êtes allergiques au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,

• Si vous souffrez d'une maladie grave du foie,

• Si vous avez des difficultés à respirer (insuffisance respiratoire),

• Si vous avez de l'asthme, si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),

• Si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),

• Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0 - 18 ans) après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil,

• Si vous savez que vous êtes un métaboliseur ultra-rapide de la codéine en morphine.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre NO-DOL

Codéine 500 mg/30 mg, comprimé.

## Mises en garde spéciales

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine.

D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

• Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical :

- L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance.

- Si les troubles persistent au bout de 3 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.

• Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

La codéine est transformée en morphine dans le foie par une enzyme. La morphine est la substance qui soulage la douleur. Certaines personnes ont un taux d'enzyme variable et cela peut les affecter de différente manière. Pour certaines personnes, la morphine n'est pas produite ou produite en petite quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour d'autres, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter ce médicament et demander immédiatement l'avis de votre médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement de la pupille, constipation, manque d'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

Demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre NO-DOL Codéine ADULTES si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

## Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles de fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

• si vous pesez moins de 50 kg,

• si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,

• si vous êtes atteints d'une maladie respiratoire (dont l'asthme),

• si vous avez un encombrement bronchique (toux avec crachats),

• si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,

• si vous souffrez de déshydratation,

• si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes