

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 radiol 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

- 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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-672563

135862

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2800 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ARCHANE SAADIA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 20/09/2022

Nom et prénom du malade : ARCHANE S'ADIA Age :

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

Nature de la maladie : Cardiopathie Ischemique

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 : Le : / /

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
20/09/2022	CS		6	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE D'UNION LAHRICHI SARL 550, Bd ANASSER Casablanca - Maroc Tél: 05 22 52 40 29	20/09/2022	376,60

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 :

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	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []
				COEFFICIENT DES TRAVAUX []
				MONTANTS DES SOINS []
				DEBUT D'EXECUTION []
				FIN D'EXECUTION []
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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'EXECUTION

22/09/2022

ARCHANE S'ADIA

1080,00

270,00 x 4

1) Co-planix 25g/100g S.V. 9/5

101,40

50,70 x 2

2) Cardensiel 2,5g 9/5 S.V.

195,20

97,60 x 2

3) Redilipdo 7 18/5 desu

4
mois

S.V.

1376,60

PHARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARL AU
550, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chouf
Casablanca - INPE : 092040421
Tél.: 05 22 52 40 29

Dr. Mohamed AADAOUT
★ Cardiologue Interventionnel
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita - Casablanca
Tél.: 05 22 80 00 00 - Fax: 05 22 82 16 16





6 118001 100859

7862160246

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30



PPV: 50,70 DHS

نشرة : معلومات موجهة للمستعمل

MERCK

كاردونسيال ، قرص مغلف

البيزوبرولول فومارات

عن طريق الفم

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل البدء في استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إلى الاطلاع عليها لاحقاً
- إذا كانت لديك أي استفسارات أخرى، يرجى مراجعة طبيبك أو الصيدلي
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً ولا يجوز لك أن تعطيه لغيرك لأنه قد يلحق بهم ضرراً حتى ولو كانت أعراض
- إذا لاحظت تفاقم تأثيرات جانبية أو ظهور تأثيرات غير مذكورة في هذه النشرة، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي

محتوى النشرة

- 1- ما هو كاردونسيال وما هي دواعي استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونسيال؟
- 3- كيف تتناول دواء كاردونسيال ؟
- 4- ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5- كيف تحتفظ بدواء كاردونسيال؟
- 6- معلومات إضافية

1- ما هو كاردونسيال وما هي دواعي استعماله؟

التصنيف الدوائي العلاجي

المادة الفعالة في دواء كاردونسيال هي البيزوبرولول. والبيزوبرولول هو من حاصرات بيتا.

دواعي الاستعمال

تعمل حاصرات بيتا على استرخاء العضلات النشطة العصبية خاصة وأثناء التمرين



6 118001 100859

7862160246

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30



PPV: 50,70 DHS

نشرة : معلومات موجهة للمستعمل

MERCK

كاردونسيال ، قرص مغلف

البيزوبرولول فومارات

عن طريق الفم

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل البدء في استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إلى الاطلاع عليها لاحقاً
- إذا كانت لديك أي استفسارات أخرى، يرجى مراجعة طبيبك أو الصيدلي
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً ولا يجوز لك أن تعطيه لغيرك لأنه قد يلحق بهم ضرراً حتى ولو كانت أعراض
- إذا لاحظت تفاقم تأثيرات جانبية أو ظهور تأثيرات غير مذكورة في هذه النشرة، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي

محتوى النشرة

- 1- ما هو كاردونسيال وما هي دواعي استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونسيال؟
- 3- كيف تتناول دواء كاردونسيال ؟
- 4- ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5- كيف تحتفظ بدواء كاردونسيال؟
- 6- معلومات إضافية

- 1- ما هو كاردونسيال وما هي دواعي استعماله؟

التصنيف الدوائي العلاجي

المادة الفعالة في دواء كاردونسيال هي البيزوبرولول. والبيزوبرولول هو من حاصرات بيتا.

دواعي الاستعمال

تعمل حاصرات بيتا على استرخاء العضلات النشطة العصبية خاصة وأثناء التمرين

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

avant de prendre ce médicament.

mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. n donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes. marquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

ive par unité de prise :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégelatinisé, cellulose, butyrylhydroxyanisole, Opadray-Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadray-Y-3497 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Le cholestérol HDL est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).

- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, en particulier d'insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Dosage :

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Adultes :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

avant de prendre ce médicament.

mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. n donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes. marquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

ive par unité de prise :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon préaggloméré, cellulose, butyrylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadray-OY-22920 jaune, Opadray-Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadray-Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Le cholestérol HDL est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).

- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, en particulier d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Le médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

La liste des médicaments listés ci-dessous, surtout si vous prenez des médicaments listés ci-dessous, ou

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 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).

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

Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique (par exemple :
 - 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 prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (par exemple :
 - un infarctus du myocarde, un AVC, une maladie vasculaire cérébrale ischémique).
- si vous présentez une maladie hépatique ou rénale.
- si vous avez des antécédents d'allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en excès, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 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).

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

Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique (par exemple :
 - 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 prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (par exemple : un infarctus du myocarde, un accident vasculaire cérébral ischémique, une embolie pulmonaire, etc.)
- si vous présentez une maladie hépatique grave
- 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 excès, ou de lésions gastro-intestinales