

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° M21- 074940

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 6610 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Veuve
 Nom & Prénom : HAJLI FATIMA
 Date de naissance :
 Adresse : SAKAN ALANIK ch2 N14 im 205
 CH AZURER
 Tél : 0652257389 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 15/10/2022
 Nom et prénom du malade : HAJLI Fatima
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Cardiopathie
 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 : 16/10/22

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


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 CNDP 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
13/12	C	4	1	 DR MESSIAN SAMIR Spécialiste Santé Publique IMPE : 151134533

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

15/12/22

284,00

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

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

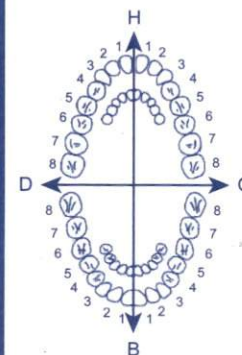
Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

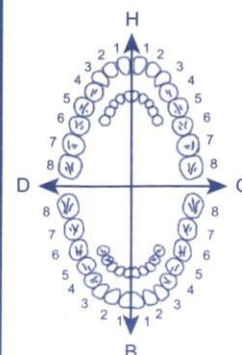
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتور مسنان سمير
أخصائي الصحة العمومية
Dr MESSNAN SAMIR
Spécialiste Santé Publique
INPE : 151134533

Le: 11/10/2022

ORDONNANCE

N° 6610

Mr HASLI Fatma

IRphi plus 142mg

142,0 x 2 9 | 242 mg
le matin

284,0

PHARMACIE RETTABI
Dr. RETTABI HASNA
251 Lot Yasmine II Rue Ahmed
Balafrej Tel: 05.23.49.95.19

الدكتور مسنان سمير
أخصائي الصحة العمومية
Dr MESSNAN SAMIR
Spécialiste Santé Publique
INPE : 151134533

Irphi plus® 150/12,5mg – 300/12,5mg – 300/25mg

Boîte de 10, 20 et 30 comprimés pelliculés

Irbésartan et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui 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 Irphi plus® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Irphi plus® ?
3. Comment prendre Irphi plus® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Irphi plus® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE IRPHI PLUS® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Irphi plus® comprimé pelliculé est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients adultes dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRPHI PLUS® ?

Ne prenez jamais Irphi plus® en cas de :

Hypersensibilité aux principes actifs, à l'un des excipients ou à une autre substance dérivée des sulfamides

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

Hypokaliémie réfractaire, hypercalcémie.

Insuffisance hépatique sévère, cirrhose biliaire et cholestase.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Irphi plus®

En présence des symptômes suivants, qui sont considérés comme importants,

Si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,

Si vous souffrez de problèmes cardiaques,

Si vous souffrez de problèmes hépatiques,

Si vous souffrez d'un diabète,

Si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou led),

Si vous souffrez d'hyperaldostérisme primaire (une condition liée à une faiblesse de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible d'être) enceinte. Irphi plus® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être utilisé à partir de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

Si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)

Si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements, ballonnements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet de l'hydrochlorothiazide (contenu dans Irphi plus®)

Si vous sentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, cloque)

Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie. L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut induire une réaction lors de tests pratiqués lors du contrôle antidopage.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basilaire, carcinome épidermoïde) ou de votre peau des rayons.

Utilisation chez les enfants :

L'utilisation de Irphi plus® chez les enfants n'est pas recommandée.

Car l'efficacité et la sécurité d'emploi n'ont pas été établies.

Formez votre médecin et votre pharmacien de la prise en compte de ces informations.

Voie orale.

Mode d'administration :

Irphi plus® peut être pris en une prise par jour, pendant ou en dehors des repas.

Une adaptation des doses de chacun des composants pris individuellement (irbésartan et hydrochlorothiazide) peut être recommandée.

La substitution de la monothérapie par l'association fixe sera envisagée si elle est cliniquement appropriée :

• Irphi plus® 150 mg/12,5 mg peut être administré chez les patients dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée avec l'hydrochlorothiazide seul ou 150 mg d'irbésartan seul.

• Irphi plus® 300 mg/12,5 mg peut être administré chez les patients insuffisamment contrôlés par 300 mg d'irbésartan ou par Irphi plus® 150 mg/12,5 mg.

• Irphi plus® 300 mg/25 mg peut être administré chez les patients insuffisamment contrôlés par Irphi plus® 300 mg/12,5 mg.

Des doses supérieures à 300 mg d'irbésartan/25 mg d'hydrochlorothiazide par jour ne sont pas recommandées.

Si nécessaire, Irphi plus® peut être administré avec un autre médicament antihypertenseur.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide, Irphi plus® n'est pas recommandé chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

Les diurétiques de l'anse sont préférables aux thiazidiques dans cette population. Un ajustement posologique n'est pas nécessaire chez les patients insuffisamment rénaux dont la clairance de la créatinine est >= 30 ml/min.

Insuffisance hépatique :

Irphi plus® n'est pas indiqué chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère. Les thiazidiques doivent être utilisés avec précaution chez les patients ayant une altération de la fonction hépatique. Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée.

Sujets âgés :

Aucune adaptation posologique de Irphi plus® n'est nécessaire chez le sujet âgé.

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre Irphi plus®.

Irphi plus® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Irphi plus® comprimé pelliculé, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, arrêtez de prendre Irphi plus® et prévenez immédiatement votre médecin.

Les effets indésirables rapportés lors des études cliniques chez les patients traités avec l'irbésartan/l'hydrochlorothiazide ont été :

Effets indésirables fréquents (affecte de 1 à 10 patients sur 100)

Nausées/vomissements, besoin anormal d'urine, fatigue, vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise), tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux de substances qui traduisent de l'activité de la fonction du rein (taux d'azote urélique, créatinine).

IRPHI PLUS

150mg/12,5mg

30 Comprimés

30 قرصا

6118000 051299

LOT: 019

PER: MAR 2024

PPV: 142 DH 00

معد الصيدلة

فقد الشهية، آلام في البطن، غثاس في البطن، إمساك، اصفرار (jaunisse)

Irphi plus® 150/12,5mg – 300/12,5mg – 300/25mg

Boîte de 10, 20 et 30 comprimés pelliculés

Irbésartan et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui 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 Irphi plus® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Irphi plus® ?
3. Comment prendre Irphi plus® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Irphi plus® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE IRPHI PLUS® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Irphi plus® comprimé pelliculé est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients adultes dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRPHI PLUS® ?

Ne prenez jamais Irphi plus® en cas de :

Hypersensibilité aux principes actifs, à l'un des excipients ou à une autre substance dérivée des sulfamides

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

Hypokaliémie réfractaire, hypercalcémie.

Insuffisance hépatique sévère, cirrhose biliaire et cholestase.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Irphi plus®

En présence des symptômes suivants, qui sont considérés comme importants,

Si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,

Si vous souffrez de problèmes cardiaques,

Si vous souffrez de problèmes hépatiques,

Si vous souffrez d'un diabète,

Si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou led),

Si vous souffrez d'hyperaldostérisme primaire (une condition liée à une faiblesse de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible d'être) enceinte. Irphi plus® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être utilisé à partir de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

Si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)

Si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements, ballonnements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet de l'hydrochlorothiazide (contenu dans Irphi plus®)

Si vous sentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, cloque)

Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie. L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut induire une réaction lors de tests pratiqués lors du contrôle antidopage.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basilaire, carcinome épidermoïde) ou de votre peau des rayons.

Utilisation chez les personnes âgées :

L'utilisation de Irphi plus® peut être associée à une diminution de l'efficacité et à une augmentation des effets indésirables.

Formez-vous : Irphi plus® est un médicament à usage oral.

Voie orale.

Mode d'administration :

Irphi plus® peut être pris en une prise par jour, pendant ou en dehors des repas.

Une adaptation des doses de chacun des composants pris individuellement (irbésartan et l'hydrochlorothiazide) peut être recommandée.

La substitution de la monothérapie par l'association fixe sera envisagée si elle est cliniquement appropriée :

• Irphi plus® 150 mg/12,5 mg peut être administré chez les patients dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée avec l'hydrochlorothiazide seul ou 150 mg d'irbésartan seul.

• Irphi plus® 300 mg/12,5 mg peut être administré chez les patients insuffisamment contrôlés par 300 mg d'irbésartan ou par Irphi plus® 150 mg/12,5 mg.

• Irphi plus® 300 mg/25 mg peut être administré chez les patients insuffisamment contrôlés par Irphi plus® 300 mg/12,5 mg.

Des doses supérieures à 300 mg d'irbésartan/25 mg d'hydrochlorothiazide par jour ne sont pas recommandées.

Si nécessaire, Irphi plus® peut être administré avec un autre médicament antihypertenseur.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide, Irphi plus® n'est pas recommandé chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min). Les diurétiques de l'anse sont préférables aux thiazidiques dans cette population. Un ajustement posologique n'est pas nécessaire chez les patients insuffisamment rénaux dont la clairance de la créatinine est >= 30 ml/min.

Insuffisance hépatique :

Irphi plus® n'est pas indiqué chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère. Les thiazidiques doivent être utilisés avec précaution chez les patients ayant une altération de la fonction hépatique. Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée.

Sujets âgés :

Aucune adaptation posologique de Irphi plus® n'est nécessaire chez le sujet âgé.

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre Irphi plus®.

Irphi plus® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Irphi plus® comprimé pelliculé, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, arrêtez de prendre Irphi plus® et prévenez immédiatement votre médecin.

Les effets indésirables rapportés lors des études cliniques chez les patients traités avec l'irbésartan/l'hydrochlorothiazide ont été :

Effets indésirables fréquents (affecte de 1 à 10 patients sur 100)

Nausées/vomissements, besoin anormal d'urine, fatigue, vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise), tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux de substances qui traduisent de l'activité de la fonction du rein (taux d'azote urélique, créatinine).

IRPHI PLUS
150mg/12,5mg
30 Comprimés



6 118000 051299

30 قرصا



معد الصيدلة

LOT: 019
PER: MAR 2024
PPV: 142 DH 00

Indications : Association à l'hydrochlorothiazide seul :

Perte d'appétit, algues d'estomac, crampes d'estomac, constipation, jaunisse (jaunisse).