

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.

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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



Déclaration de Maladie

N° M21- 070812

- Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2800 Société : 138775

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : ARCHANE SAADID

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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) :

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
21/11/22	CS		5	 Dr. Mohamed SAADOUNI * Cardiologue Interventionnel * Institut de Cardiologie et d'Angéiologie 726, Bd. Modibo Keita - Casablanca Tél.: 05 22 80 00 00 - Fax: 05 22 82 16 12

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE LAHJICOUM S.R.L. 550, Bd. Hassan II, Casablanca Casablanca - MPE: 092040427 Tel.: 05 22 52 40 29	21/11/22	958,30

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
		AM	PC	IM	IV	

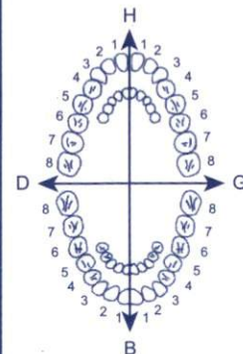
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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 canalaires, 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"/>

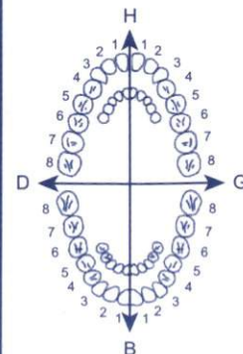


O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



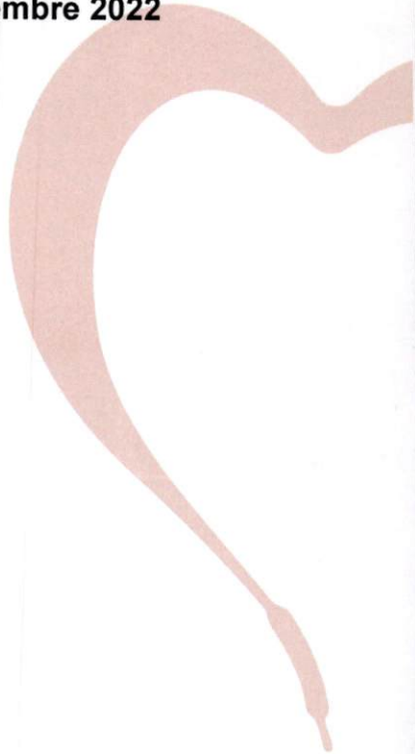
	Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	DATE DU DEVIS <input type="text"/>
	DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

21 novembre 2022

Mme ARCHANE Saadia



97,60

REDLIP 20 MG

1 Comprimé Soir



80,70

CARDENSIEL 2.5 MG

1/2 comprimé Matin



810,00

3 x 270,00

COPLAVIX 75/100



1 CP / J

958,30

Tahar Smis

Dr. Mohamed SAADAoui
★ Cardiologue Interventionnel ★
Institut de Cardiologie et d'Angéiologie
728, Bd. Modibo Keita - Casablanca
Tél: 05 22 80 00 00 - Fax: 05 22 82 16 17



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veillez 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 est particulièrement vrai si 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
2. Quelles sont les informations importantes
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX

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 agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

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 athéromatose (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 grossesse.

Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique (par exemple, si vous avez une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac), des troubles de la coagulation (internes (saignement au niveau des articulations), externes (saignement au niveau des articulations)), 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 (accident vasculaire cérébral ischémique).
- si vous présentez une maladie du sang (anémie).
- si vous avez des antécédents de saignement (par exemple, compris les allergies à tout médicament).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie rénale (insuffisance rénale) ou une déficience en vitamine B₁₂ (déshydrogénase (ou déficit en vitamine B₁₂)) qui peut développer une forme partielle de leucopénie (faible quantité de globules blancs dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin si vous avez :
 - si une intervention chirurgicale récente ou prévue dans les 7 jours à venir.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles sanglantes).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT) incluant des symptômes comme des petites plaques de sang, une sensation de fatigue extrême inexplicable, des yeux jaunes (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous avez des saignements, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament antiagrégant plaquettaire sanguins. Dans le cas de coagulation anormale, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin. "Effets indésirables éventuels".
- Votre médecin pourra vous prescrire un médicament pour éviter les saignements.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veillez 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 est particulièrement vrai si 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
2. Quelles sont les informations importantes
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX

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 agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

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 athéromatose (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 grossesse.

Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique (par exemple, si vous avez une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac), des troubles de la coagulation (internes (saignement au niveau des articulations), externes (saignement au niveau des articulations)).
- si vous avez une blessure grave récente.
- si vous avez une intervention chirurgicale récente.
- si vous avez une intervention chirurgicale prévue dans les 7 jours à venir.
- 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, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie rénale (insuffisance rénale) ou une déficience en vitamine B₁₂ (ou déficit en vitamine B₁₂), car cela peut développer une forme particulière de saignement (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin si vous avez :
 - si une intervention chirurgicale récente ou prévue.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles sanglantes).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT) incluant des symptômes comme des petites plaques de sang, une sensation de fatigue extrême inexplicable, des yeux jaunes (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous avez des saignements, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament antiagrégant plaquettaire sanguin. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin. "Effets indésirables éventuels".
- Votre médecin pourra vous prescrire un médicament pour arrêter les saignements.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quels cas ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts, des doigts pâles ou virent au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction du cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra vous recommander des précautions particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,



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

Simvastatine

Vous devez 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.

1. Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

REDLIP 20 mg : Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg : Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Excipient à effets notoire : Lactose.

Excipient à effets notoire : Lactose.

Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

monohydrate, stéarate de magnésium, Opadray-0.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'usage :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser des substances grasses appelées triglycérides dans (cholestérol HDL, REDLIP fait partie de la classe de

Le cholestérol est une des nombreuses substances

composé principalement de cholestérol LDL et de choi

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » ch

formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque

ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux

entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol

aggraver dans les artères et protéger contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de gras 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.

• une hypertension artérielle ou un risque élevé d'infarctus cérébral ou une maladie vasculaire cérébrale ou un diabète, avec un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire cérébrale, REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Cherchez le pictogramme de danger, 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 :

Votre 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.

Toutefois, prenez votre médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si 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 plusieurs semaines de traitement à votre maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.