

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'Ho
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie
M23-009116

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2438 Société : 168912
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Leizouk Justo P. Ro
 Date de naissance : 21/01/1955
 Adresse : Dar Lamane Bloc E 199 126 n° 3 H. 9
 Casag
 Tél. : 06-60-06-00-21 Total des frais engagés : +1351,10 F Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :




Date de consultation : 15/07/23
 Nom et prénom du malade : MADAME HABIBA Age: 68
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie :
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : Cancer de l'utérus
 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 : 21 / 07 / 2023
 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
11/07/23	C2		200.00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/07/23	671,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	15/07/23	Mge	680,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

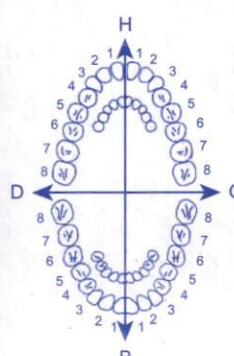
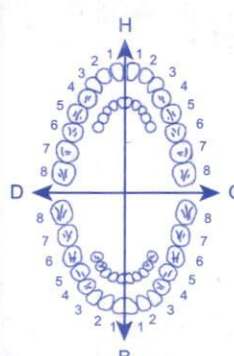
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction]		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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

Spécialiste en Chirurgie Traumatologique et Orthopédique

- Chirurgie de la main
- Chirurgie de Genou
- Chirurgie de Rhumatismes
- Chirurgie du Sport
- Médecine du Travail
- Expertise Médicale



إختصاصي في جراحة العظام والمفاصل

- جراحة اليد
- جراحة الركبة
- جراحة الروماتيزم
- الطب الرياضي
- طب الشغل
- خبير طبي

Casablanca, le :

15/07/23

$n = 17$ AD 704 ME HABIBA

1) curanti

 $149,50 \times 2$

1. i l r y 2 h i

2) Coherentel

$$25,20 \times 4 =$$
$$1 \leq \eta_i \leq 1$$

3) Planet

15,00

11 Nov

4) D Le 2000

56,30 \rightarrow $\frac{1}{2}$ \rightarrow Bone 11/1



Dr Adil YANHA
Chirurgie Orthopédique
Rés. Al Assil Bd Ali Yata Imb. 54 - H.M.
Casablanca - Tél: 0522 620 603
INP: 00017280/1

PPV: 56,30 DA
LOT: 23B105
EXP: 02/2025

COPARANTAL®

(Paracétamol - Codéine)

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient d'autres médicaments ne pas dépasser les doses.
- Ne pas utiliser de façon prolongée de ce médicament.
- Si les troubles persistent de tout autre signe après le médecin en cas de surdosage.
La codéine est transformée en morphine par l'enzyme. La morphine affecte de différentes manières le système nerveux central. Certaines personnes ont une sensibilité accrue à la morphine n'est pas produite.

COPARANTAL®

400 mg / 20 mg

PPV 25DH20
EXP 09/2024
LOT 16009 4

DENOMINATION DU MEDICAMENT

COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables, boîte de 16

Veillez 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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 COPARANTAL® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COPARANTAL® ?
3. Comment prendre COPARANTAL® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COPARANTAL® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE51 N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- 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.
- **Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables.

quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour cette raison, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez 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 COPARANTAL® si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Ce médicament contient 405,76 mg de sodium par comprimé effervescent sécable. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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 en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang),
- Si vous présentez une allergie à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Si vous avez subi une opération de la vésicule biliaire,
- Si vous souffrez d'hypertension intra-crânienne.

Risques concernant la prise concomitante d'alcool
La prise concomitante de COPARANTAL® et d'alcool peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès.

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

Risques concernant la prise concomitante de benzodiazépines
La prise concomitante de COPARANTAL® et de benzodiazépines peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès. Si vous prenez en même temps COPARANTAL® et des benzodiazépines, votre médecin portera une attention particulière à la survenue d'une sédation et d'une dépression respiratoire.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez de prendre ce traitement et consultez un médecin.

Si vous souffrez d'hypertension artérielle, ce médicament risque de l'augmenter.

- Enfants et adolescents

La prise de COPARANTAL® 400mg/20 mg, comprimés effervescents sécables est contre-indiquée chez les enfants de moins de 15 ans.

L'utilisation chez les enfants et les adolescents après une chirurgie : La codéine ne doit pas être utilisée après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil.

COPARANTAL®

(Paracétamol - Codéine)

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient d'autres médicaments ne pas dépasser les doses.
- Ne pas utiliser de façon prolongée de ce médicament.
- Si les troubles persistent de tout autre signe après le médecin en cas de surdosage.
La codéine est transformée en morphine par l'enzyme. La morphine affecte de différentes manières le système nerveux central. Certaines personnes ont une sensibilité accrue à la morphine n'est pas produite.

COPARANTAL®
400 mg / 20 mg

PPV 25DH20
EXP 09/2024
LOT 16009 4

DENOMINATION DU MEDICAMENT

COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables, boîte de 16

Veillez 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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 COPARANTAL® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COPARANTAL® ?
3. Comment prendre COPARANTAL® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COPARANTAL® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE51 N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- 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.
- **Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables.

quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour cette raison, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez 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 COPARANTAL® si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Ce médicament contient 405,76 mg de sodium par comprimé effervescent sécable. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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 en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang),
- Si vous présentez une allergie à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Si vous avez subi une opération de la vésicule biliaire,
- Si vous souffrez d'hypertension intra-crânienne.

Risques concernant la prise concomitante d'alcool
La prise concomitante de COPARANTAL® et d'alcool peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès.

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

Risques concernant la prise concomitante de benzodiazépines
La prise concomitante de COPARANTAL® et de benzodiazépines peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès. Si vous prenez en même temps COPARANTAL® et des benzodiazépines, votre médecin portera une attention particulière à la survenue d'une sédation et d'une dépression respiratoire.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez de prendre ce traitement et consultez un médecin.

Si vous souffrez d'hypertension artérielle, ce médicament risque de l'augmenter.

- Enfants et adolescents

La prise de COPARANTAL® 400mg/20 mg, comprimés effervescents sécables est contre-indiquée chez les enfants de moins de 15 ans.

L'utilisation chez les enfants et les adolescents après une chirurgie : La codéine ne doit pas être utilisée après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil.

COPARANTAL®

(Paracétamol - Codéine)

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient d'autres médicaments ne pas dépasser les doses.
- Ne pas utiliser de façon prolongée de ce médicament.
- Si les troubles persistent de tout autre signe après le médecin en cas de surdosage.
La codéine est transformée en morphine par l'enzyme. La morphine affecte de différentes manières le système nerveux central. Certaines personnes ont une sensibilité accrue à la morphine n'est pas produite.

COPARANTAL®
400 mg / 20 mg

PPV 25DH20
EXP 09/2024
LOT 16009 4

DENOMINATION DU MEDICAMENT

COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables, boîte de 16

Veillez 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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 COPARANTAL® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COPARANTAL® ?
3. Comment prendre COPARANTAL® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COPARANTAL® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE51 N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- 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.
- **Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables.

quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour cette raison, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez 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 COPARANTAL® si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Ce médicament contient 405,76 mg de sodium par comprimé effervescent sécable. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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 en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang),
- Si vous présentez une allergie à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Si vous avez subi une opération de la vésicule biliaire,
- Si vous souffrez d'hypertension intra-crânienne.

Risques concernant la prise concomitante d'alcool
La prise concomitante de COPARANTAL® et d'alcool peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès.

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

Risques concernant la prise concomitante de benzodiazépines
La prise concomitante de COPARANTAL® et de benzodiazépines peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès. Si vous prenez en même temps COPARANTAL® et des benzodiazépines, votre médecin portera une attention particulière à la survenue d'une sédation et d'une dépression respiratoire.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez de prendre ce traitement et consultez un médecin.

Si vous souffrez d'hypertension artérielle, ce médicament risque de l'augmenter.

- Enfants et adolescents

La prise de COPARANTAL® 400mg/20 mg, comprimés effervescents sécables est contre-indiquée chez les enfants de moins de 15 ans.

L'utilisation chez les enfants et les adolescents après une chirurgie : La codéine ne doit pas être utilisée après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil.

COPARANTAL®

(Paracétamol - Codéine)

Mises en garde spéciales

Ce médicament contient d'autres médicaments ne pas dépasser les doses.
- Ne pas utiliser de façon prolongée de ce médicament.
- Si les troubles persistent de tout autre signe après le médecin en cas de surdosage.
La codéine est transformée en morphine par l'enzyme. La morphine affecte de différentes manières le système nerveux central. Certaines personnes ont une sensibilité accrue à la morphine n'est pas produite.

COPARANTAL®
400 mg / 20 mg

PPV 25DH20
EXP 09/2024
LOT 16009 4

DENOMINATION DU MEDICAMENT

COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables, boîte de 16

Veillez 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur 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 COPARANTAL® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COPARANTAL® ?
3. Comment prendre COPARANTAL® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COPARANTAL® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE COPARANTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
Antalgique périphérique/Analgesique opioïde - Code ATC : N02BE51 N : système nerveux central.

- Indications thérapeutiques

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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPARANTAL® ?

- Ne prenez jamais COPARANTAL® (Contre-indications)

- Chez les enfants de moins de 15 ans,
- Si vous êtes allergique au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme,
- Si vous allaitez,
- 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.
- **Faites attention avec COPARANTAL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre COPARANTAL® 400 mg/20 mg, comprimés effervescents sécables.

quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour cette raison, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez 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 COPARANTAL® si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Ce médicament contient 405,76 mg de sodium par comprimé effervescent sécable. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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 en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang),
- Si vous présentez une allergie à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Si vous avez subi une opération de la vésicule biliaire,
- Si vous souffrez d'hypertension intra-crânienne.

Risques concernant la prise concomitante d'alcool
La prise concomitante de COPARANTAL® et d'alcool peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès.

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

Risques concernant la prise concomitante de benzodiazépines
La prise concomitante de COPARANTAL® et de benzodiazépines peut entraîner une sédation, une diminution des fonctions respiratoires (dépression respiratoire), un coma et le décès. Si vous prenez en même temps COPARANTAL® et des benzodiazépines, votre médecin portera une attention particulière à la survenue d'une sédation et d'une dépression respiratoire.

En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez de prendre ce traitement et consultez un médecin.

Si vous souffrez d'hypertension artérielle, ce médicament risque de l'augmenter.

- Enfants et adolescents

La prise de COPARANTAL® 400mg/20 mg, comprimés effervescents sécables est contre-indiquée chez les enfants de moins de 15 ans.

L'utilisation chez les enfants et les adolescents après une chirurgie : La codéine ne doit pas être utilisée après ablation des amygdales ou des végétations dans le cadre d'un syndrome d'apnée obstructive du sommeil.

PPC : 149,50 DH

Lot : _____
À consommer de
préférence avant le :

كورارتي فورت



قرص
عبر الفم

الشكل و التقديم

قرص. علبة تحتوي على 30 قرص

الخصائص :

كورارتي® القوي مكون من مستخلص طبيعي من الكركم "طويل الجذر" و يحتوي على الكركومين، المركب الرئيسي للكركم.

كورارتي® القوي يحتوي على كمية عالية من الكركومين على شكل مركب طبيعي عالي التركيز مما يضمن فعاليته.

نصائح الإستعمال :

• يساهم كورارتي® في

PPC : 149,50 DH

Lot : _____
À consommer de
préférence avant le :

كورارتي فورت



قرص
عبر الفم

الشكل و التقديم

قرص. علبة تحتوي على 30 قرص

الخصائص :

كورارتي® القوي مكون من مستخلص طبيعي من الكركم "طويل الجذر" و يحتوي على الكركومين، المركب الرئيسي للكركم.

كورارتي® القوي يحتوي على كمية عالية من الكركومين على شكل مركب طبيعي عالي التركيز مما يضمن فعاليته.

نصائح الإستعمال :

• يساهم كورارتي® في

Dr Adil YAHIA
Chirurgie. Orthopédique
Rés. Al Assil Bd Ali Yata Imb, 54 - H.M.
Casablanca - Tél.: 0522 620 603
INP: 091042804

ORDONNANCE

A..... le 15/07/23

N = MADAME HABIBA

Psi NFS - VS - CRB

Acide urique.

Glycémie à jeun.

cholestérol (Total - HDL - LDL)

Hb glycosylé.

LABO GAMMA
Analyses Médicales
Dr. T. BENCHERBOUJ, Pharmacien
104 Av. "C" Hay Mohammadi - Casa
Tél.: 05 22 61 85 39 - Fax: 05 22 62 16 94

Dr Adil YAHIA
Chirurgie. Orthopédique
Rés. Al Assil Bd Ali Yata Imb, 54 - H.M.
Casablanca - Tél.: 0522 620 603
INP: 091042804



Dr T BENCHEKROUN A

مختبر التحليلات الطبية كـام

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES **GAMMA**

Laboratoire Général Analyses Médicales Médico-légales Alimentaires

Biologie moléculaire - Centre de Fertilité - Marqueurs Tumoraux - Hormonologie
Toxicologie - Immunologie - Hématologie - Oncologie

Casablanca le 17 juillet 2023

Madame MADMOUNE HABIBA

FACTURE N°	485451
------------	--------

Analyses :

Numération formule sanguine + PLQ -----	B	80	
Vitesse de sédimentation -----	B	30	
Glycémie (à jeûn) -----	B	30	
Acide urique -----	B	30	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL -----	B	50	
Cholestérol LDL -----	B	50	
Hémoglobine glycosylée -----	B	100	
Protéine C réactive -----	B	100	Total : B 500

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

TOTAL DOSSIER	680,00 DH
---------------	-----------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Six Cent Quatre vingt Dirhams

LABO GAMMA
Analyses Médicales
Dr.T. BENCHEKROUN A. Biologie
184 Av. "C" Hay Mohammadi - Casablanca
Tél.: 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

DIPLOME DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE LIEGE, BELGIQUE. ANCIEN ASSISTANT EN TOXICOLOGIE A L'HOPITAL UNIVERSITAIRE DE BAVIERE
C E S BIOCHIMIE - IMMUNO - TRANSFUSION - MICROBIOLOGIE - MARQUEURS TUMORAUX
ANCIEN RESPONSABLE DU SERVICE D'EPIDEMIOLOGIE A L'INSTITUT PASTEUR MAROC

BIOLOGIE DE REPRODUCTION : FIV - ICSI

186, Avenue 'c' - 1er étage - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél.: 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

INPE : 093000610 - Patente : 32833616 - I.F: 46901880 - ICE : 001592244000006

E-mail : labogamma2010@gmail.com - Autorisation 11597



Dr T BENCHEKROUN A

Casablanca le : 17/07/23

مختبر التحليلات الطبية كَام

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES GAMMA

Laboratoire Général Analyses Médicales Médico-légales Alimentaires

Biologie moléculaire - Centre de Fertilité - Marqueurs Tumoraux - Hormonologie
Toxicologie - Immunologie - Hématologie - Oncologie

Madame MADMOUNE HABIBA

DDN : 12/11/1965

Code patient : 292803 - Référence : 23G1278

Dr, YAHIA ADIL

Page : 1/2

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

Automate : CELL-DYN 3500R

Résultats

Normales

(Femme Adulte)

GLOBULES ROUGES

Hématies -----	4,00	M/mm ³	3,5 - 5
Hémoglobine -----	11,70	g/100 ml	11 - 15
Hématocrite -----	36,00	%	34 - 47
- V.G.M. -----	90,00	μ ³	80 - 100
- T.C.M.H. -----	29,25	pg	27 - 34
- C.C.M.H. -----	32,50	g/100 ml	32 - 36

GLOBULES BLANCS

Numération des leucocytes ----- : 6 630,00 /mm³ 4000 - 10000

Formule leucocytaire

Polynucléaires Neutrophiles -----	57,90	%	
Soit :	3 839	/mm ³	2000 - 7500
Polynucléaires Eosinophiles -----	1,90	%	
Soit :	126	/mm ³	20 - 500
Polynucléaires Basophiles -----	0,20	%	
Soit :	13	/mm ³	< 100
Lymphocytes -----	34,20	%	
Soit :	2 267	/mm ³	1000 - 4000
Monocytes -----	5,80	%	
Soit :	385	/mm ³	200 - 1000

PLAQUETTES

Résultat ----- : 275 000 /mm³ 150000 - 450000

* (résultat contrôlé)

LABO GAMMA
Analyses Médicales
Dr. T. BENCHEKROUN A
184 Av. 'c'
Tél.: 05 22 61 85 39 - Fax 05 22 62 15 94

DIPLOME DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE LIEGE . BELGIQUE . ANCIEN ASSISTANT EN TOXICOLOGIE A L'HOPITAL UNIVERSITAIRE DE BAVIERE
C E S BIOCHIMIE - IMMUNO - TRANSFUSION - MICROBIOLOGIE - MARQUEURS TUMORAUX
ANCIEN RESPONSABLE DU SERVICE D'EPIDEMIOLOGIE A L'INSTITUT PASTEUR MAROC

BIOLOGIE DE REPRODUCTION : FIV - ICSI

186, Avenue 'c' - 1er étage - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél.: 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

INPE : 093000610 - Patente : 32833616 - I.F: 46901880 - ICE : 001592244000006

E-mail : labogamma2010@gmail.com - Autorisation 11597



Dr T BENCHEKROUN A

Casablanca le : 17/07/23

مختبر التحليلات الطبية **كأمام**

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES **GAMMA**

Laboratoire Général Analyses Médicales Médico-légales Alimentaires

Biologie moléculaire - Centre de Fertilité - Marqueurs Tumoraux - Hormonologie
Toxicologie - Immunologie - Hématologie - Oncologie

Madame MADMOUNE HABIBA

DDN : 12/11/1965

Code patient : 292803 - Référence : 23G1278

Dr, YAHIA ADIL

Page : 2/2

VITESSE DE SEDIMENTATION

	Résultats	Normales
1 ^{ère} heure -----	50 * mm	10 - 20
2 ^{ème} heure -----	96 * mm	20 - 30

EXAMENS BIOCHIMIQUES DU SANG ARCHITECT Abbott ci 4100

Glycémie à jeun -----	1,09 g/l	0,7 - 1,1
Acide urique -----	55,66 mg/l	26 - 60
Cholestérol Total -----	1,98 g/l	1,5 - 2,4
Cholestérol HDL -----	0,52 g/l	0,35 - 0,55
Cholestérol LDL -----	1,48 * g/l	1,5 - 1,9

HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE

(Tech HPLC METHODE DE REFERENCE)

Hémoglobine glycosylée -----	6,20	
	(Diabète stable	< 7 %)
	(Diabète instable	> 8 %)
	(Niveau non diabétique	< 6 %)

IMMUNO / SEROLOGIE

Protéine-C réactive -----	12,69 * mg/l	< 5
---------------------------	--------------	-----

* (résultat contrôlé)

LAPC GAMMA
Analyses
Dr. T. BENCHEKROUN
184 Av. "C" Hay Mohammadi
Tél.: 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94

DIPLOME DE LA FACULTÉ DE MEDECINE DE LIEGE - BELGIQUE - ANCIEN ASSISTANT EN TOXICOLOGIE A L'HOPITAL UNIVERSITAIRE DE BAVIERE
C E S BIOCHIMIE - IMMUNO - TRANSFUSION - MICROBIOLOGIE - MARQUEURS TUMORAUX
ANCIEN RESPONSABLE DU SERVICE D'EPIDEMIOLOGIE A L'INSTITUT PASTEUR MAROC

BIOLOGIE DE REPRODUCTION : FIV - ICSI

186, Avenue 'c' - 1^{er} étage - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél.: 05 22 61 85 39 - Fax : 05 22 62 15 94
INPE : 093000610 - Patente : 32833616 - I.F: 46901880 - ICE : 001592244000006
E-mail : labogamma2010@gmail.com - Autorisation 11597

Dr yahia adil

Chirurgien orthopédiste

Tel 0522620603

Compte rendu de radiologie

N° NADJOUNE HABIBA

21/10/23

Rx Genou Dt

- pas d'effraction corticale.
- Densité présente femur - patellaire.

Dr Adil YAHIA
Chirurgie Orthopédique
Rés. Al Assil Bd Ali Yaata Imm 54 RDC N°2. Hay Mohammadi. Casa
Casablanca - Tel.: 0522 620 603
INP : 091023901

DR YAHIA ADIL
CHIRURGIEN ORTHOPEDISTE
Tel 0522620603

FACTURE N° 978/23

INP 091042804

M. NADJOUANE HABIBA L 15/07/23

Re Genet St

150.00

21 + 29

Dr Adil YAHIA
Chirurgie Orthopédique
Res. Al Assil Bd Ali Yata Imb, 54 - H.M.
Casablanca - Tél.: 0522 620 603
INP 091042804

Résidence Al Assil Bd Ali Yata Imm 54 RDC N°2 Hay Mohammadi