

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

- 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.

185790

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 5852 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

HIMMI NOFISSA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR BOUTAYEB TAOUFIK
CARDIOLOGUE
Résidence Rachidi, 1er Etage,
Bouskoura Centre
Tel: 06 62 80 63 51

Date de consultation : 3 / 11 / 2023

Nom et prénom du malade : HIMMI NOFISSA Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

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 : 3 / 11 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE 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
31/12/2012	CS INP	09 10 17 194	250 dhs	DR BOUAYEB TAOUFIK PARHODOLOGUE Résidence Rachidi, 1er Etage, Bouskoura Centre Tel: 06 62 80 63 51

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE RACHIDI DR RYAD YOUNES 6 LOT DAKLA CENTRE BOUSKOURA TÉL: 06 62 80 63 51	03/11/13	157,80

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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 canalaire, 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			Coefficient des travaux
	H	25533412 00000000 35533411	G	21433552 00000000 11433553
	D	00000000	B	00000000
		35533411		11433553
	[Création, remont, adjonction]			MONTANTS DES SOINS
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

A..... le

M : Hmni Nofina.

- gly "j"
- HSAc

Dr. ERRAJRAI Zineb
Endocrinologue Diabetologue
Tel. 0522 22 65211
Résidence Mithra, 1er étage N°3 - Casablanca
Tel. 0522 22 65211

202 2A(1-123.)

Docteur BOUTAYEB Taoufik

Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux



ECG - Echoangiographie

Holter ECG - Holter Tensionnel - Epreuve d'effort

- Lauréat du CHU Ibn Rochd de Casablanca
- Ancien chef de service de cardiologie à l'hôpital régional Moulay Youssef - Casa Anfa
- Ancien Médecin Conseil à la Mutuelle C.N.O.P.S
- Diplôme d'Expertise Médicale de la Faculté de Médecine de Rennes, France

الدكتور بوطيب توفيق

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

تخطيط القلب - تصوير القلب بالصدى

هولتر 24 ساعة لمضات القلب وضغط الدم - اختبار جهد القلب

- خريج المستشفى الجامعي ابن رشد - الدار البيضاء

- رئيس سابق قسم أمراض القلب والشرايين

بالمستشفى الجاهوي مولاي يوسف الدار البيضاء آنفا

- مستشار سابق بالتعاضدية : ص.و.م.ح.ج.

- دبلوم الخبرة الطبية من كلية الطب في رين، فرنسا

Mme H. M. Nofissa

Le : 3/12/2013



1) BISOPRAL 5mg

1 CP matin 1 BT

2) MEDZAR 50mg

2 CP matin

22,40 3) ASKARDL 75mg

1 CP 14

84,40 x 24) TRIMAREL 35mg

1 CP x 21



Dr BOUTAYEB Taoufik
CARDIOLOGUE
Résidence Rachidi, 1er Etage,
Bouskoura Centre
Tel: 06 62 80 63 51

اسكارديل
ASKARDIL®

30 قرصاً متحلاً 75 ملجم

ASKARDIL® 75 mg

30 comprimés dispersibles



6 118000 033189

ASKARDIL 75 mg 30 comprimés dispersibles

ARDIL®

étylsalicylique

mg : boîte de 30 comprimés.

mg : boîte de 30 comprimés.

nt de prendre ce médicament car elle contient des

en suivant scrupuleusement les informations fournies par votre pharmacien.

de la relire.

seuil ou information.

lisez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous avez reçu cette notice.

ou ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous

Il utilisé ?
t de prendre ASKARDIL® ?

PPU 22DH40
EXP 06/2025
LOT 31004 10

1 -

LS CAS EST-IL UTILISE ?

- Classe-uraprotectrice ou le type d'activité

ANTITHROMBOTIQUE/INHIBiteur DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'agrégation plaquettaria.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.

si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS),

si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénium,

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements, durant la grossesse, à partir du début du 6ème mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

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

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères;

Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).

- Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie héritaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénium ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

- Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

- Enfants et «adolescents»

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénium.

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel, sauf dans certaines situations où votre médecin pourra prescrire.
- un autre médicament à base de benz bromarone ou goutte,
- un autre médicament à base d'aïa lévothyroxine (médication de la glande thyroïde),
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament dans le sang),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang),
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, médicamenteusement.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement - F

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez que vous devriez prendre ce médicament, conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre.

Grossesse

Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétysalicylique) et de l'aspirine (y compris les médicaments sans prescription).

- jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, amenez à votre pharmacie de l'aspirine à faibles doses dans des circonstances éventuelles nécessitant une surveillance de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin.

- entre 100 et 500 mg par jour : Par mesure de précaution, sans prescription, de votre médecin spécialiste.

- à partir de 500 mg par jour : jusqu'à la fin de la grossesse, sans prescription, de votre pharmacien.

- jusqu'à la fin du 5ème mois de grossesse (jusqu'à la fin de la grossesse) : sans prescription, de votre pharmacien.

Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et :

- à partir du début du 6ème mois jusqu'à la fin de l'aménorrhée : ce médicament est contre-indiqué, vous car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences cardio-pulmonaire et rénal et cela même avec une seule dose.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous êtes enceinte, contactez immédiatement votre gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adaptée soit mise en place.

Allaitement

Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament n'est pas recommandé au sein.

Fertilité

L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, entraîne des difficultés pour devenir enceinte, de façon temporaire, si vous planifiez une grossesse ou si vous avez une grossesse.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser une machine

- Excipient à effet notoire

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- Instruction pour un bon usage

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence

- Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de comprimés prendre et quand.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissolvez le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

c - Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris :

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez prendre ce médicament.

d - Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez prendre ce médicament.

- Utilisation chez les enfants et les adolescents

Sans objet.

e - La barre de cassure n'est pas destinée à briser ce comprimé.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'auriez dû prendre : ou un surdosage)

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez pris plus d'ASKARDIL®.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez l'enfant. Des bouffements d'oreille, une sensation de baisse de tension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile, une crise rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement de prendre ce médicament et aller à l'hôpital pour que vous y soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque chronique avec l'aspirine. Cet œdème peut être mortel.

- Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose manquée.

- Continuez votre traitement normalement et prévenez votre pharmacien.

- Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risque de syndrome de sevrage)

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, posez-les à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables tout le monde.

- Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, bâillements,

- inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénium,

- ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénium,

TRIMAREL® 35 mg

Trimétazidine

60 Comprimés pelliculés



6 118000 041917

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
Prenez en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez
en cas de doute.

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux
heures des repas.

Si vous avez mal au rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut

STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

z dû :

vous avez

irviennent

ction d'être

S

me

- Rare

Battements répétés ou irréguliers du cœur, appels également paroxysmatiques extrasystoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse, évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

- Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le plus souvent des infections, diminution du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter le risque de saignement ou d'écchymoses.

Maladie du foie (nausées, vomissement, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, démangeaison, jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

Déclaration des effets secondaires

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.

5. COMMENT CONSERVER TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine..... 35,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Dibasic calcium phosphate dihydrate ; Glycerol dibehenate ; Povidone ; Stéarate de magnésium

Pelliculage : Kollicoat SR 30D ; Macrogol 6000 ; Talc ; Dioxyde de titane (E171).

Condition de prescription et de délivrance :

Tableau A (Liste I).

82, Allée des Casuarinas - Ain Séba - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemo
05/18
101137

TRIMAREL® 35 mg

Trimétazidine

60 Comprimés pelliculés



6 118000 041917

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
Prenez en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez
en cas de doute.

mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux
heures des repas.

Si vous avez mal au rein ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut
vous prescrire une dose moindre.

STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

à prendre :

vous avez

qui viennent

d'être

PPV : 87DH70

PER : 06/26

LOT : M1986



S

me

- Rare

Battements répétés ou irréguliers du cœur, appels également paroxysmatiques extrasystoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse, évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

- Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le plus souvent des infections, diminution du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter le risque de saignement ou d'écchymoses.

Maladie du foie (nausées, vomissement, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, démangeaison, jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

Déclaration des effets secondaires

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.

5. COMMENT CONSERVER TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazipine..... 35,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Dibasic calcium phosphate dihydrate ; Glycerol dibehenate ; Povidone ; Stéarate de magnésium

Pelliculage : Kollicoat SR 30D ; Macrogol 6000 ; Talc ; Dioxyde de titane (E171).

Condition de prescription et de délivrance :

Tableau A (Liste I).

82, Allée des Casuarinas - Ain Séba - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemo
05/18
101137