

## 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 canalaire, 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 canalaire.

### 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.



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0038350

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1507 Société : RAA

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre : Retraite

Nom & Prénom : Halima Saïdia MESSAOUDI

Date de naissance : 01/04/1946

Adresse : habituelle

Tél. : 0671829641 Total des frais engagés : 767,40 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

**Dr. EL KIFANI Ahmed**  
CARDIOLOGUE  
82, Rue Soumaya - Casablanca  
Tél. : 05 22 98 72 37  
ICE : 001748483000083  
INPE : 091056705

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26/06/2024

Nom et prénom du malade : MESSAOUDI HALINA Age : 78

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

HTA / DM2

Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC

Pathologie : HTA

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 : 30/04/24

Signature de l'adhérent(e) :

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

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 Praticien attestant le Paiement des Actes
26 04 2024	+ C2 ECG		300,00	Dr. EL KIFANI Ahmed CARBIOLOGUE 82, Rue Soumaya - Casablanca Tél.: 05 22 98 72 37 ICE : 001748483000083 INPE : 091056705

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacieur ou du Fabricant Date Montant de la Facture

PHARMACIE WATO  
163, Rue Hassan  
(Bd Day-Guila Sidi Baba)  
Bordj Ghellaf - Casablanca  
Tél.: 05 22 98 72 37  
INPE: 092078385

26/4/24 467,40

# 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

A M P C I M I V

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

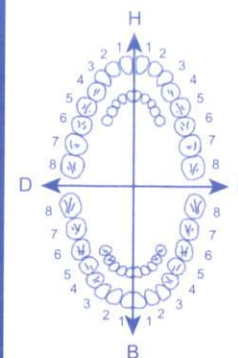
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

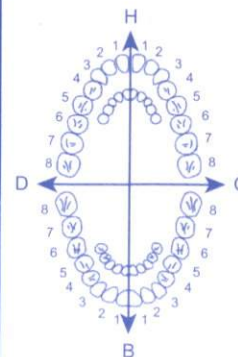
MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# Docteur Ahmed El KIFANI

Diplômé de la Faculté de Médecine de Limoges  
Ancien Assistant des Hôpitaux de FRANCE  
**SPECIALISTE DES MALADIES DU COEUR  
ET DES VAISSEAUX**

82, Rue Soumaya Angle Bd. Abdelmoumen  
(Jeep) Casablanca

☎ : 05 22 98 72 37 / 05 22 25 26 19

Sur Rendez-vous



# الدكتور أحمد الكيفاني

إختصاصي في أمراض القلب و الدورة الدموية  
خريج كلية الطب بليموج

82, زنفة سمية - شارع عبد المومن  
(جيب) - الدار البيضاء

☎ : 05 22 98 72 37 / 05 22 25 26 19

بالموعد

Casablanca, le 26/04/2024

الدار البيضاء في

**PHARMACIE WATO**  
153, Rue Habacha  
(Bd Day Ould Sidi Baba)  
Derb Ghellaf - Casablanca  
Tél. 0522 25 16 07

Mme MESSAOUDI HALIMA

→ Régime Pensale

3x 155,80

→ Aprozol 150/50mg le matin (Ar)

28/j



28/04

→ Simvastol 40mg le matin (Ar)

467,40

**PHARMACIE WATO**  
153, Rue Habacha  
(Bd Day Ould Sidi Baba)  
Derb Ghellaf - Casablanca  
Tél. 0522 25 16 07

**Dr. EL KIFANI Ahmed**  
**CARDIOLOGUE**  
82, Rue Soumaya Casablanca  
Tél.: 05 22 98 72 37  
IGE: 004748483600083  
INPE: 091056705



# APROVASC® 150 mg/5 mg

Irbésartan / Bésilate d'amlopidine

Irbésartan / Amlodipine

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
APROVASC 150mg/5mg B28  
Cp Pel

PPV : 155,80 DH



28 comprimés

SANOFI

## 2. DÉNOMINATION COMMUNE

Irbésartan / Bésilate d'amlopidine

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION

COMPRIMÉ

### FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlopidine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amlodipine en monothérapie.

## 5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlopidine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 8, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] inférieur à 60 mL/min/1,73m²).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) chez les patients atteints de néphropathie diabétique.

## 6. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI GÉNÉRALES

**Double blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone (sraa) :** le double blocage du sraa provoqué par l'administration de APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) ou avec aliskirène est déconseillé car ceci majore le risque d'hypotension, d'hyperkaliémie et d'altération de

contre-indiqué dans les cas de grossesse.  
Contre-indiqué.  
**Allaitement :**  
Contre-indications.  
**Morbi-mortalité fœtale :**  
chez des femmes enceintes au cours de des lésions et la morbi-mortalité agissant. APROVASC ne doit pas interrompu le plus rapidement le traitement.

## 8. EFFETS SECONDAIRES

### EVENEMENTS INDESIRABLES

Les conditions de réalisation de l'étude ont permis de comparer les effets indésirables observés dans le cas d'APROVASC avec ceux évaluant un autre traitement. Les effets indésirables observés en pratique sont les suivants : La tolérance de l'irbésartan est évaluée chez environ 5 000 sujets pendant 6 mois et plus de 400 effets indésirables rapportés, dont la plupart sont été légers et transitoires. Les effets indésirables étaient inattendus. Lors d'études cliniques, l'irbésartan (durée de traitement pour évaluer l'efficacité) chez les patients traités par placebo ( $p = 0,029$ ). Les événements indésirables dans le cadre du suivi de la tolérance sont classifiés dans une classification de gravité (voir tableau 3). La fréquence des événements indésirables est évaluée. Très fréquents ( $\geq 1/10$ ) ; fréquents ( $\geq 1/100$ ) ; rares ( $\geq 1/1000$ ) ; très rares ( $\geq 1/10000$ ) ; indéterminée : pas de données. La fréquence des effets indésirables est évaluée, car ces données sont issues d'une population de taille limitée.

**Tableau 3 - Effets indésirables**

# APROVASC® 150 mg/5 mg

Irbésartan / Bésilate d'amlopidine

Irbésartan / Amlodipine

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
APROVASC 150mg/5mg B28  
Cp Pel

PPV : 155,80 DH



28 comprimés

SANOFI

## 2. DÉNOMINATION COMMUNE

Irbésartan / Bésilate d'amlopidine

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION

COMPRIMÉ

### FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlopidine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amlodipine en monothérapie.

## 5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlopidine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 8, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] inférieur à 60 mL/min/1,73m²).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) chez les patients atteints de néphropathie diabétique.

## 6. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI GÉNÉRALES

**Double blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone (sraa) :** le double blocage du sraa provoqué par l'administration de APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) ou avec aliskirène est déconseillé car ceci majore le risque d'hypotension, d'hyperkaliémie et d'altération de

contre-indiqué dans les cas de grossesse.  
Contre-indiqué.  
**Allaitement :**  
Contre-indications.  
**Morbi-mortalité fœtale :**  
chez des femmes enceintes au cours de des lésions et la morbi-mortalité agissant. APROVASC ne doit pas interrompu le plus rapidement le traitement.

## 8. EFFETS SECONDAIRES

### EVENEMENTS INDESIRABLES

Les conditions de réalisation de l'étude ne permettent pas de comparer les effets indésirables observés dans le cas d'APROVASC avec ceux évaluant un autre traitement. Les effets indésirables observés en pratique sont les suivants : La tolérance de l'irbésartan est évaluée chez environ 5 000 sujets pendant 6 mois et plus de 400 effets indésirables rapportés, dont la plupart sont des effets légers et transitoires. Les effets indésirables étaient les suivants : Lors d'études cliniques, l'irbésartan (durée de traitement pour évaluer l'efficacité) était comparé au placebo ( $p = 0,029$ ). Les événements indésirables dans le cadre du suivi de la tolérance de l'irbésartan sont classifiés dans le tableau 3).

La fréquence des événements indésirables est la suivante : Très fréquents ( $\geq 1/10$ ) ; fréquents ( $\geq 1/100$ ) ; rares ( $\geq 1/1000$ ) ; très rares ( $\geq 1/10000$ ) ; indéterminée : pas de données disponibles. La fréquence des effets indésirables est inconnue, car ces données ne sont pas disponibles dans la population de taille suffisante.

**Tableau 3 - Effets indésirables de l'irbésartan**

# APROVASC® 150 mg / 5 mg

Irbésartan / Bésilate d'amlopidine

Irbesartan / Amlod

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
APROVASC 150mg/5mg B28  
Cp Pel

PPV : 155,80 DH



28 comprimés

SANOFI

## 2. DÉNOMINATION COMMUNE

Irbésartan / Bésilate d'amlopidine

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION

COMPRIMÉ

### FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlopidine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amlodipine en monothérapie.

## 5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlopidine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 8, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] inférieur à 60 mL/min/1,73m²).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) chez les patients atteints de néphropathie diabétique.

## 6. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI GÉNÉRALES

**Double blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone (sraa) :** le double blocage du sraa provoqué par l'administration de APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) ou avec aliskirène est déconseillé car ceci majore le risque d'hypotension, d'hyperkaliémie et d'altération de

contre-indiqué dans les cas de grossesse.  
Contre-indiqué.  
**Allaitement :**  
Contre-indications.  
**Morbi-mortalité fœtale :**  
chez des femmes enceintes au cours de des lésions et la morbi-mortalité agissant. APROVASC ne doit pas interrompu le plus rapidement le traitement.

## 8. EFFETS SECONDAIRES

### EVENEMENTS INDESIRABLES

Les conditions de réalisation de l'étude ne permettent pas de comparer les effets indésirables observés dans le cas d'APROVASC avec ceux évaluant un autre traitement. Les effets indésirables observés en pratique sont les suivants : La tolérance de l'irbésartan est évaluée chez environ 5 000 sujets pendant 6 mois et plus de 400 effets indésirables rapportés, dont la plupart sont été légers et transitoires. Les effets indésirables étaient inconnus. Lors d'études cliniques, l'irbésartan (durée de traitement pour évaluer l'efficacité) chez les patients traités par placebo ( $p = 0,029$ ). Les événements indésirables dans le cadre du suivi de la tolérance sont classifiés dans une classification de gravité (voir tableau 3). La fréquence des événements indésirables est évaluée. Très fréquents ( $\geq 1/10$ ) ; fréquents ( $\geq 1/100$ ) ; rares ( $\geq 1/1000$ ) ; très rares ( $\geq 1/10000$ ) ; indéterminée : pas de données. La fréquence des effets indésirables est évaluée, car ces données sont issues d'une population de taille limitée.

**Tableau 3 - Effets indésirables de l'irbésartan**



Patient name: HALIMA SAADIA MESSAOUDI Patient code: MESSAOUDI  
Patient birthdate: 1946-04-01 Patient sex: Female  
Doctor name: Dr AHMED ELKIFANI

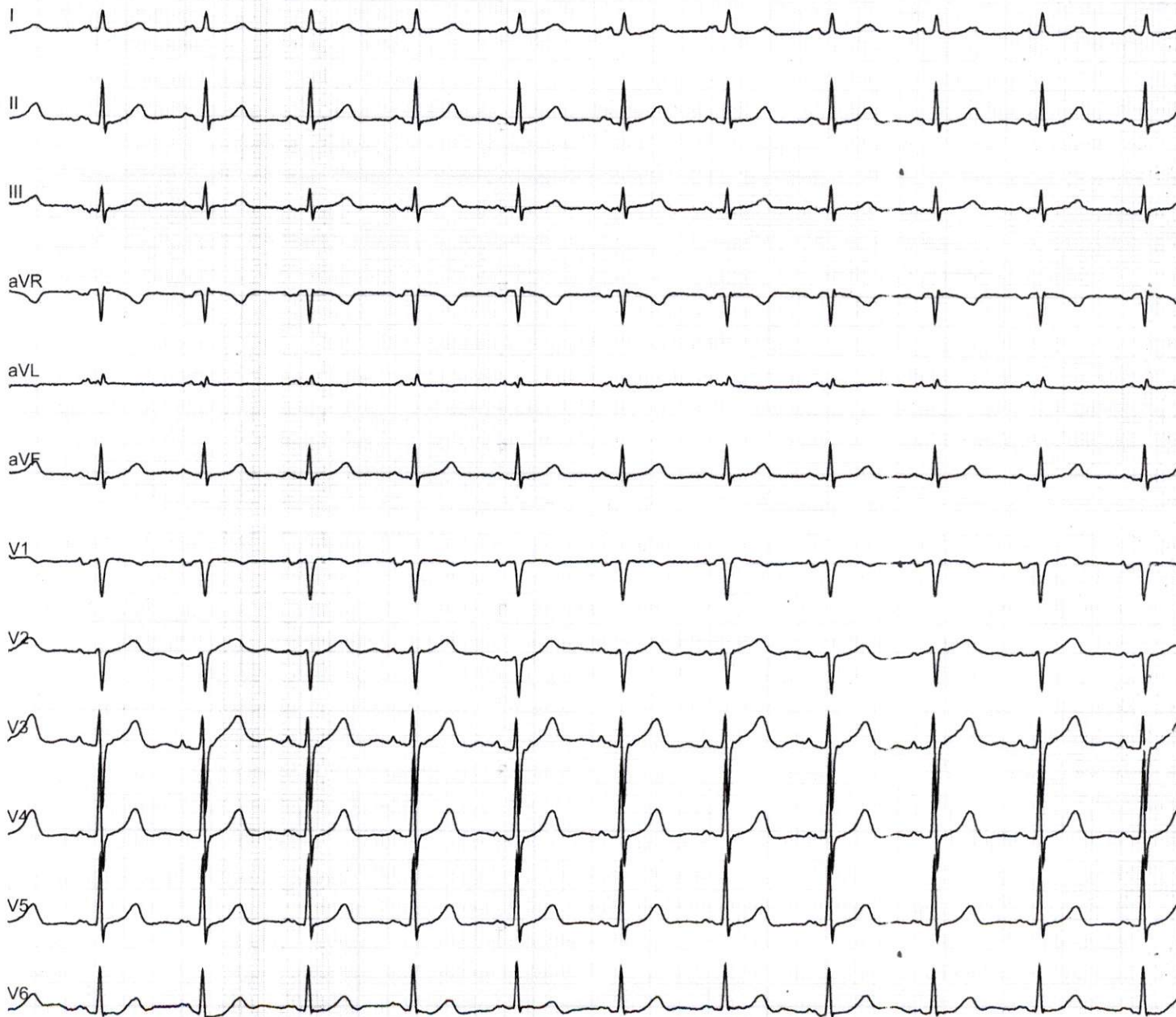


Institute name:

Record time: 2024-04-26 09:48:04

25 mm/s  
10 mm/mV

0 sec - 8 sec



*Regular Sinus  
Rhythm Normal*

**Dr. Ahmed Elkifani**  
Cardiologist  
ICE: 0174848300083  
Tel: 0174848300083  
Fax: 0174848300083  
Casablanca

*TA-2 140 mmHg  
80*