

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 canaux, 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 canaux.

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.

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-409142

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2538

Société : Ret RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA

Date de naissance : 01/01/1951

Adresse : JAMILA 5 Rue 187 N° 29 C/D CASA 09

Tél. : 0667028896

Total des frais engagés : 952,60

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. JOUBI Mouna
Spécialiste en Endocrinologie-Diabétologie
Maladies Métaboliques et Nutrition
Jamilia 3, Boulevard Oukba, N° 225, 1er Etage
C/D Casablanca - Tél : 05 22 37 40 87

Date de consultation : 22/07/2022

Nom et prénom du malade : Kachani Mustapha

Age : 71 ans

Lien de parenté : ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète type 2

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 : Casa

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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 Règlement
21/07/2022	CS	200 DH		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourasseur	Date	Montant de la Facture
	21/07/22	752,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

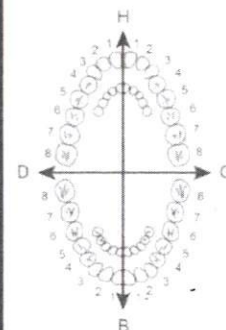
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

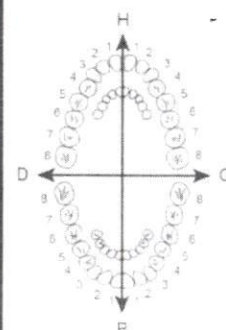
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

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

Dr. Mouna JOUBIJ

Spécialiste en endocrinologie et diabétologie

Nutrition et maladies métaboliques

Diplômée de la Faculté de Médecine et

De Pharmacie de Casablanca

Ancienne interne au CHU Ibn Rochd Casablanca



الدكتورة موني جوبيج

أخصائية في أمراض الغدد و السكري

والتغذية وأمراض الأيض

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقة بالمستشفى الجامعي

ابن رشد بالدار البيضاء

Casablanca, le 21/04/2022 في الدار البيضاء

Mr Rachani Mustapha

152.10 x 2

1/ Lantus Solostar

111.10 x 2

2/ Humalog Kwikipen / 1u

8 UI à 9h

3 UI à 15h

4 UI à 20h

3/ Vitamine D3 Bau 200,000 IU
1 amp / 1 fois pdt 3 mois

PHARMACIE BEN EL MOATAZ
DR BENKRAHANEHANAN
JAMLA VRI... N° 38

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaa Casablanca
Lantus Solostar 100U/ml in
b1 Sty 3ml
P.P.V : 152,50 DH
6 118001 081608

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain Sebaa Casablanca
Lantus Solostar 100U/ml in
b1 Sty 3ml
P.P.V : 152,50 DH
6 118001 081608

LOT D3908566.4
UT AV 12 2023
PPV 111.00 DH

LOT D457343F.1
UT AV 10 2024
PPV 111.00 DH

جميلة 3 شارع الداخلة رقم 225 الطابق الأول ق. ج الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 37 40 87

Jamila 3, Avenue Dakhla, N° 225, 1er Etage, CD - Casablanca - Tél : 05 22 37 40 87

E-mail : joubij.mouna@gmail.com

75,20 x 3

4/ Amep 10 mg q



1cp/ le matin après
repas

N° 752,60

PHARMACIE BEN EL MOATAZ
DR BENKRANE HANAN
JAMNA VRUE 185 N° 38
52259

Dr. JOURJI Mouna
Spécialiste en diabétologie
Méd. diabète et nutrition
Jamilia 2000 - 225, 1er Etage
C.D. - Casablanca - Tel: 05 22 37 40 87

(n=3)

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).

- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.
- Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :**
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.

- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Déclaration des effets indésirables suspects :

La déclaration des effets indésirables suspects après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. Comment conserver AMEP® comprimés ?

- Pas de conditions particulières de conservation.
 - Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
 - Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
 - Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

- Que contient AMEP® comprimés ?

Pour un comprimé

	AMEP 10 mg	AMEP 5 mg
Principe actif :	13,90	6,95
Bétylate d'Amidopline		
Équivalent en amidopline	10,00	5,00

Excipients : Cellulose microcristalline, Hydrogènephosphate de calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Sans objet.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AAMM au Maroc

COOPER

41, rue Mohamed Diouri 21110 Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

Cl : 6278

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

Box of 14, 28 & 56.

Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.

• If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others.

It may harm them, even if their signs or illness are the same as yours.

• If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further informations

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease

• You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under 12 years of age. It should not be used for hypertension in children and adolescents (see section 3). For further information, talk to your doctor.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking

medicines, including medicines obtained without

AMEP® may affect or be affected by other medicines:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicine)
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, erythromycin, clarithromycin (antibiotic)
- Hypericum perforatum (millepertuis)
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- dantrolene (infusion for severe body temperature)
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and your immune system works),
- simvastatin (cholesterol lowering medicine)
- cyclosporine (an immunosuppressant)

AMEP® may lower your blood pressure

medicines to treat your high blood pressure

• AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should

not be taken with AMEP®. This is because grapefruit can

increase the blood levels of the active ingredient

increase in the blood pressure lowering effect

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

AMEP® 10mg

28 comprimés



75, 20

- 100

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).

- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.
- Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :**
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.

- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Déclaration des effets indésirables suspects :

La déclaration des effets indésirables suspects après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. Comment conserver AMEP® comprimés ?

- Pas de conditions particulières de conservation.
 - Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
 - Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
 - Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

- Que contient AMEP® comprimés ?

Pour un comprimé

	AMEP 10 mg	AMEP 5 mg
Principe actif :	13,90	6,95
Bétylate d'Amidopline		
Équivalent en amidopline	10,00	5,00

Excipients : Cellulose microcristalline, Hydrogène phosphate de calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Sans objet.

• Nom et adresse de l'EPi titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER

41, rue Mohamed Diouri 21110 Casablanca

• La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

• Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

CI : 6278

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

Box of 14, 28 & 56.

Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs or illness are the same as yours.
- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further information

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease

You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents

AMEP® has not been studied in children under 12 years of age. It should not be used for hypertension in children and adolescents (see section 3). For further information, talk to your doctor or pharmacist.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking

medicines, including medicines obtained without

AMEP® may affect or be affected by other medicines:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicine)
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, erythromycin, clarithromycin (antibiotic)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- dantrolene (infusion for severe body temperature)
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and your immune system works),
- simvastatin (cholesterol lowering medicine)
- cyclosporine (an immunosuppressant)

AMEP® may lower your blood pressure

medicines to treat your high blood pressure

• AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should

not be taken with AMEP®. This is because grapefruit can

increase the blood levels of the active ingredient

increase in the blood pressure lowering effect

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

AMEP® 10mg

28 comprimés



75, 20