

## 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

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

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

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



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

## Déclaration de Maladie

N° W19-432910

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6818 Société : RAM  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MESSBAHI Khaled  
 Date de naissance : 20.08.64  
 Adresse : habituelle  
 Tél. : 06 64 50 50 50 Total des frais engagés : 150 + 496300 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. SEBTI Fayçal  
 2, Rue Ahmed El Mejjati Madrif  
 Casablanca  
 Date de consultation : 15/08/2019  
 Nom et prénom du malade : MESSBAHI Khaled Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : H.T.A.  
 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 15/08/2019

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 Médecin attestant le Paiement des Actes
15/8/19	CER-2-45	15074		INP : 090026367 Dr. SEBIL Fayçal 2, Rue Ahmed El Mejjati Maarif Casablanca

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/8/19	496,30

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

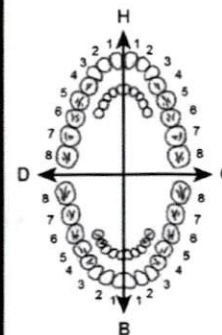
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

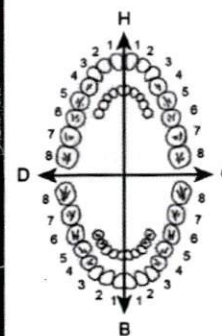
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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
D	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

## Docteur SEBTI Fayçal

Expert Près les Tribunaux

Médecin Attaché au Service

de Gastro - Enterologie

(Hôpital Averroès)

**Médecine Générale**

2, Rue Ahmed El Mejjati (Ex des Alpes. Maârif)

CASABLANCA

Tél. : C. : 0522.25.28.82

GSM : 0661 96 19 96

## الدكتور فيصل السبتي

خبير محلف لدى المحاكم

طبيب ملحق بقسم أمراض الجهاز الهضمي

بمستشفى ابن رشد

الطب العام

2، زنقة أحمد المجاطي (الألب سابقا)

الدار البيضاء

الهاتف : ع : 0522.25.28.82

المحمول : 0661 96 19 96

15/8/2019

Casablanca, le .....

MESBAHI RACHID

107,50  
x3

TRITAZIDE 5 mg 1 C le matin 3B.

49,40 x 2

AMEP 5 mg 1 C par jour 2B.

75,00

KALEST 20 mg 1 gélule par jour

496,30

INPE.092037217

Dr. SEBTI Fayçal

2, Rue Ahmed El Mejjati Maârif

Casablanca

Tél: 05 22 25 28 82 - 06 61 96 19 96

5mg/25mg Tritazide

107.50



amidon de maïs prégelatinisé, stéaryl fumarate sodique.

### Propriétés

Classe pharmaco-thérapeutique : médicaments agissant sur le système rénine-angiotensine (C : système cardiovasculaire). Tritazide est une combinaison de ramipril, un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) puissant et à longue durée d'action, et d'hydrochlorothiazide, un principe actif du groupe des diurétiques thiazidiques favorisant l'excrétion urinaire. La prise de Tritazide provoque une réduction de la tension artérielle plus importante que celle provoquée par la prise isolée de l'un des principes actifs. L'effet d'une dose unique est maximal 6 heures après la prise.

Le ramipril subit un métabolisme de premier passage hépatique, conduisant à la formation de ramipilate, le seul métabolite actif. Environ 80% à 90% de la dose de ramipril est retrouvée dans les urines et la bile sous forme de ramipilate et de métabolites du ramipilate. Après une dose unique, les concentrations plasmatiques de ramipilate diminuent selon une cinétique polyphasique : lors de la phase terminale, les concentrations plasmatiques de ramipilate sont très faibles et la demi-vie est d'environ 4 à 5 jours. Cette phase terminale est due à la dissociation lente de la liaison du ramipilate à l'enzyme de conversion de l'angiotensine. Après administration répétée, l'état d'équilibre est atteint en environ 4 jours, et la demi-vie est de 13 à 17 heures. L'excrétion fécale représente 40% et l'excrétion urinaire, corrélée à la clairance de la créatinine, compte pour 60%.

Après administration orale, environ 70% de l'hydrochlorothiazide est absorbé. Plus de 95% de l'hydrochlorothiazide est éliminé par voie rénale sous forme inchangée.

La demi-vie d'élimination est de 5 à 6 heures. La clairance rénale est fortement corrélée à la clairance de la créatinine. Il n'y a pas d'interaction pharmacocinétique entre le ramipril et l'hydrochlorothiazide.

**Quand utiliser ce médicament ? (Indications thérapeutiques)**  
Tritazide est indiqué pour faire baisser la tension artérielle chez les patients souffrant d'hypertension essentielle, lorsqu'un traitement par association de principes actifs est nécessaire. Tritazide n'est pas indiqué pour le traitement de l'hypertension résultant d'un hyperaldostérionisme primaire.

### Comment utiliser ce médicament ?

#### Posologie

La posologie est basée sur l'effet antihypertenseur désiré et sur la tolérance du patient à Tritazide.

La dose initiale normale est en général d'un demi-comprimé par jour. La dose d'entretien est en général d'un demi-comprimé ou d'un comprimé de Tritazide par jour. Si la tension ne baisse pas suffisamment, la dose peut être augmentée, à des intervalles d'environ trois semaines, jusqu'à un maximum de 2 comprimés de Tritazide par jour.

- Patients préalablement traités avec des diurétiques : ce traitement devra être arrêté au moins 2 à 3 jours (selon la durée d'action du diurétique) avant de commencer le traitement par Tritazide, ou la dose de diurétique devra au moins être diminuée. Lorsque le traitement aux diurétiques ne peut être interrompu, le traitement sera débuté avec du ramipril seul, à une dose quotidienne de 1,25 mg. Le traitement par Tritazide sera ensuite débuté à une dose initiale ne dépassant pas un demi-comprimé.

- Patients insuffisants rénaux : si la clairance de créatinine se situe entre 30 et 80 ml/min, le traitement sera débuté avec du ramipril seul, à une dose quotidienne de 1,25 mg. Après une augmentation progressive de la dose de ramipril, le traitement par Tritazide sera débuté à la dose d'un demi-comprimé par jour. La dose quotidienne maximale ne dépassera pas un comprimé de Tritazide.

#### Mode et voie d'administration

Avaler les comprimés de Tritazide, une fois avant, pendant ou après le petit déjeuner avec un demi-verre de liquide et sans les mâcher.

#### Durée du traitement

La durée du traitement sera déterminée par votre médecin.

**Quand ne pas utiliser ce médicament ? (contre-indications)**  
Vous ne devez pas prendre Tritazide :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) au ramipril, à l'hydrochlorothiazide, à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC), à d'autres diurétiques thiazidiques ou produits dérivés des sulfamides ou aux excipients ;



5mg/25mg Tritazide

107.50



amidon de maïs prégelatinisé, stéaryl fumarate sodique.

### Propriétés

Classe pharmaco-thérapeutique : médicaments agissant sur le système rénine-angiotensine (C : système cardiovasculaire). Tritazide est une combinaison de ramipril, un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) puissant et à longue durée d'action, et d'hydrochlorothiazide, un principe actif du groupe des diurétiques thiazidiques favorisant l'excrétion urinaire. La prise de Tritazide provoque une réduction de la tension artérielle plus importante que celle provoquée par la prise isolée de l'un des principes actifs. L'effet d'une dose unique est maximal 6 heures après la prise.

Le ramipril subit un métabolisme de premier passage hépatique, conduisant à la formation de ramipilate, le seul métabolite actif. Environ 80% à 90% de la dose de ramipril est retrouvée dans les urines et la bile sous forme de ramipilate et de métabolites du ramipilate. Après une dose unique, les concentrations plasmatiques de ramipilate diminuent selon une cinétique polyphasique : lors de la phase terminale, les concentrations plasmatiques de ramipilate sont très faibles et la demi-vie est d'environ 4 à 5 jours. Cette phase terminale est due à la dissociation lente de la liaison du ramipilate à l'enzyme de conversion de l'angiotensine. Après administration répétée, l'état d'équilibre est atteint en environ 4 jours, et la demi-vie est de 13 à 17 heures. L'excrétion fécale représente 40% et l'excrétion urinaire, corrélée à la clairance de la créatinine, compte pour 60%.

Après administration orale, environ 70% de l'hydrochlorothiazide est absorbé. Plus de 95% de l'hydrochlorothiazide est éliminé par voie rénale sous forme inchangée.

La demi-vie d'élimination est de 5 à 6 heures. La clairance rénale est fortement corrélée à la clairance de la créatinine. Il n'y a pas d'interaction pharmacocinétique entre le ramipril et l'hydrochlorothiazide.

**Quand utiliser ce médicament ? (Indications thérapeutiques)**  
Tritazide est indiqué pour faire baisser la tension artérielle chez les patients souffrant d'hypertension essentielle, lorsqu'un traitement par association de principes actifs est nécessaire. Tritazide n'est pas indiqué pour le traitement de l'hypertension résultant d'un hyperaldostérionisme primaire.

### Comment utiliser ce médicament ?

#### Posologie

La posologie est basée sur l'effet antihypertenseur désiré et sur la tolérance du patient à Tritazide.

La dose initiale normale est en général d'un demi-comprimé par jour. La dose d'entretien est en général d'un demi-comprimé ou d'un comprimé de Tritazide par jour. Si la tension ne baisse pas suffisamment, la dose peut être augmentée, à des intervalles d'environ trois semaines, jusqu'à un maximum de 2 comprimés de Tritazide par jour.

- Patients préalablement traités avec des diurétiques : ce traitement devra être arrêté au moins 2 à 3 jours (selon la durée d'action du diurétique) avant de commencer le traitement par Tritazide, ou la dose de diurétique devra au moins être diminuée. Lorsque le traitement aux diurétiques ne peut être interrompu, le traitement sera débuté avec du ramipril seul, à une dose quotidienne de 1,25 mg. Le traitement par Tritazide sera ensuite débuté à une dose initiale ne dépassant pas un demi-comprimé.

- Patients insuffisants rénaux : si la clairance de créatinine se situe entre 30 et 80 ml/min, le traitement sera débuté avec du ramipril seul, à une dose quotidienne de 1,25 mg. Après une augmentation progressive de la dose de ramipril, le traitement par Tritazide sera débuté à la dose d'un demi-comprimé par jour. La dose quotidienne maximale ne dépassera pas un comprimé de Tritazide.

#### Mode et voie d'administration

Avaler les comprimés de Tritazide, une fois avant, pendant ou après le petit déjeuner avec un demi-verre de liquide et sans les mâcher.

#### Durée du traitement

La durée du traitement sera déterminée par votre médecin.

**Quand ne pas utiliser ce médicament ? (contre-indications)**  
Vous ne devez pas prendre Tritazide :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) au ramipril, à l'hydrochlorothiazide, à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC), à d'autres diurétiques thiazidiques ou produits dérivés des sulfamides ou aux excipients ;

5mg/25mg Tritazide

107.50



amidon de maïs prégelatinisé, stéaryl fumarate sodique.

### Propriétés

Classe pharmaco-thérapeutique : médicaments agissant sur le système rénine-angiotensine (C : système cardiovasculaire). Tritazide est une combinaison de ramipril, un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) puissant et à longue durée d'action, et d'hydrochlorothiazide, un principe actif du groupe des diurétiques thiazidiques favorisant l'excrétion urinaire. La prise de Tritazide provoque une réduction de la tension artérielle plus importante que celle provoquée par la prise isolée de l'un des principes actifs. L'effet d'une dose unique est maximal 6 heures après la prise.

Le ramipril subit un métabolisme de premier passage hépatique, conduisant à la formation de ramipilate, le seul métabolite actif. Environ 80% à 90% de la dose de ramipril est retrouvée dans les urines et la bile sous forme de ramipilate et de métabolites du ramipilate. Après une dose unique, les concentrations plasmatiques de ramipilate diminuent selon une cinétique polyphasique : lors de la phase terminale, les concentrations plasmatiques de ramipilate sont très faibles et la demi-vie est d'environ 4 à 5 jours. Cette phase terminale est due à la dissociation lente de la liaison du ramipilate à l'enzyme de conversion de l'angiotensine. Après administration répétée, l'état d'équilibre est atteint en environ 4 jours, et la demi-vie est de 13 à 17 heures. L'excrétion fécale représente 40% et l'excrétion urinaire, corrélée à la clairance de la créatinine, compte pour 60%.

Après administration orale, environ 70% de l'hydrochlorothiazide est absorbé. Plus de 95% de l'hydrochlorothiazide est éliminé par voie rénale sous forme inchangée.

La demi-vie d'élimination est de 5 à 6 heures. La clairance rénale est fortement corrélée à la clairance de la créatinine. Il n'y a pas d'interaction pharmacocinétique entre le ramipril et l'hydrochlorothiazide.

**Quand utiliser ce médicament ? (Indications thérapeutiques)**  
Tritazide est indiqué pour faire baisser la tension artérielle chez les patients souffrant d'hypertension essentielle, lorsqu'un traitement par association de principes actifs est nécessaire. Tritazide n'est pas indiqué pour le traitement de l'hypertension résultant d'un hyperaldostéronisme primaire.

### Comment utiliser ce médicament ?

#### Posologie

La posologie est basée sur l'effet antihypertenseur désiré et sur la tolérance du patient à Tritazide.

La dose initiale normale est en général d'un demi-comprimé par jour. La dose d'entretien est en général d'un demi-comprimé ou d'un comprimé de Tritazide par jour. Si la tension ne baisse pas suffisamment, la dose peut être augmentée, à des intervalles d'environ trois semaines, jusqu'à un maximum de 2 comprimés de Tritazide par jour.

- Patients préalablement traités avec des diurétiques : ce traitement devra être arrêté au moins 2 à 3 jours (selon la durée d'action du diurétique) avant de commencer le traitement par Tritazide, ou la dose de diurétique devra au moins être diminuée. Lorsque le traitement aux diurétiques ne peut être interrompu, le traitement sera débuté avec du ramipril seul, à une dose quotidienne de 1,25 mg. Le traitement par Tritazide sera ensuite débuté à une dose initiale ne dépassant pas un demi-comprimé.

- Patients insuffisants rénaux : si la clairance de créatinine se situe entre 30 et 80 ml/min, le traitement sera débuté avec du ramipril seul, à une dose quotidienne de 1,25 mg. Après une augmentation progressive de la dose de ramipril, le traitement par Tritazide sera débuté à la dose d'un demi-comprimé par jour. La dose quotidienne maximale ne dépassera pas un comprimé de Tritazide.

#### Mode et voie d'administration

Avaler les comprimés de Tritazide, une fois avant, pendant ou après le petit déjeuner avec un demi-verre de liquide et sans les mâcher.

#### Durée du traitement

La durée du traitement sera déterminée par votre médecin.

**Quand ne pas utiliser ce médicament ? (contre-indications)**  
Vous ne devez pas prendre Tritazide :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) au ramipril, à l'hydrochlorothiazide, à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC), à d'autres diurétiques thiazidiques ou produits dérivés des sulfamides ou aux excipients ;







LOT 181034  
EXP 02/2021  
PPV 75.00DH

Prendre ce médicament.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Classe pharmacothérapeutique

KALEST 20 mg, microgranules gastrorésistants gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

### 1. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué :

#### Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif
- Oesophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

#### Chez l'enfant à partir de 2 ans :

- Oesophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Dans le traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-oesophagien.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KALEST® 20 mg, microgranules gastrorésistants en gélule ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

#### Contre-indications

- en cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- en association avec l'atazanavir associé au ritonavir( médicament anti-infectieux)

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**