

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.



Déclaration de Maladie

N° W21-795237

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autre

Cadre réservé à l'adhérent (e) : RA7

Matricule : 12404 Société : RA7

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Rmt

Nom & Prénom : Bennani Rmt

Date de naissance : 86937

Adresse :

Tél. : 06 61 33 81 09 Total des frais engagés :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : DR. MOUTAOUAKIL FETOUH
Neurologue - Epileptologue - E.E.G.
Vidé E.E.G. - E.M.G.
99, Rue Abou Al Azhar
Casablanca
Tél: 0522 86 52 80 - L.N. 8: 091031880

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Bennani Rmt Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection longue durée

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
avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) : Bennani

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
08/12/2023	CS	4000		INP : 001230852 99, Rue Abdel Aziz El Azhar Casablanca 05 22 59 08 97 / 05 66 74 74 62 Neurologue - Epileptologue - E.E.G

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
pharmacie l'oplozo MOULNAKHLA PHARMA 05 22 59 08 97 / 05 66 74 74 62	08/12/2023	279,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

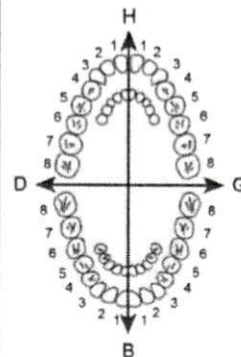
AUXILIAIRES MEDICAUX

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

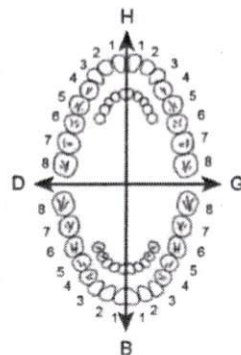
VOLET ADHERENT

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

SOINS DENTAIRES



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

Dr Fettouma MOUTAOUAKIL

Neurologue - Epileptologue

Diplôme européen de Neurologie

Certificat d'Epileptologie et d'EEG - Paris

Certificat de Neuropédiatrie - Bordeaux

الدكتورة فطومة متوكل

اختصاصية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

اختصاصية في مرض الصرع

الدبلوم الأوروبي في طب الجهاز العصبي

شهادة طب الجهاز العصبي للأطفال - بوردو

CNNV

CENTRE DE NEUROLOGIE
ET NEUROPHYSIOLOGIE VESALE

Casablanca le

08/02/2023

39,80
Bennani
Phik
S.V.
Pharmacie
MOUTAOUAKIL
Tél: 05 22 53 08 97 / 05 22 86 74 62

240,00
Schaper
S.V.
Pharmacie
MOUTAOUAKIL
Tél: 05 22 53 08 97 / 05 22 86 74 62

T=279,80
Pharmacie
MOUTAOUAKIL
Tél: 05 22 53 08 97 / 05 22 86 74 62

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amiripiline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amiripiline (forme de chlorhydrate d'amiripiline).
Excipients : alcool éthylique, glycérol, eau purifiée.
Excipients à effet notoire : 200 mg/l, glycérol, 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'insécurité nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Précaution : attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable. Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amiripiline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (prozac, nalmidol) ou par le sulpiride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, tiotépine) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (bêta-bloquants, nalmidol, adrénaline, noradrénaline, ou apomorphine),
- prise de médicaments pour le cœur (digoxine).

Mise en garde

Ne pas interrompre brutalement le traitement. De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amiripiline avec de l'alcool, de la cloidine, de la guanfacine, un IMAO-A, sélectifs (moclobémide, tiotépine), de l'insuline, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir interactions).

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de pensée se agit pas tout de suite mais peut apparaître plus tard. Si vous présentez ces idées, vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de fatigue marquée, le traitement par amiripiline sera interrompu et, le plus souvent, un antidépresseur sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptique. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amiripiline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation ;
- une constipation chronique (risque d'élus paralytiques) ;
- une éventuelle hypertrophie prostatique ;

chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, tachycardiques et hypotenseurs de cette classe de médicaments.

Ces patients présentant des neurologies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique :

- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (prozac, nalmidol) ou le sulpiride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, tiotépine) ;
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

adrénaline, noradrénaline, dopamine injectable). Afin d'éviter d'éventuelles interactions avec plusieurs médicaments, il faut s'adresser à votre médecin ou à votre pharmacien pour un avis médical ou autre traitement.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Le cas où ce traitement doit être prescrit ou non est une décision médicale qui ne peut être prise qu'après avis de votre médecin. Certains effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, « si possible », il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

De manière générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Durée du traitement

Après avis médical, le médicament avec un peu de sucre. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical. N'arrêtez pas vous-même sans avis médical. Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenez immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, maux de gorge, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

Effets non souhaités et gênes (effets indésirables)

Les effets indésirables pour le plus part des propriétés pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

- Lieux aux effets périphériques de la molécule : ils sont habituellement bénins et cèdent le plus souvent à la poursuite du traitement ou à une réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction et éventuellement rétention urinaire ;
- effet adrénergique : hypotension orthostatique, impuissance ;
- Lieux aux effets centraux :
 - fréquemment observé : somnolence ou sédation (effet anticholinergique, plus marqué en début



PPV: 39DH80
PER: 09/26
LOT: M2572

Laroxyl® 40 mg/ml
Amiripiline

Gouttes buvables 20 ml

- ou peu de sucre.
- Les antidépresseurs imipraminiques peuvent épuiser l'attention :
- prise de poids,
- troubles de la conduction ou du rythme (avec doses élevées),
- troubles endocriniens : hypertrophie mammaire, galactorrhée,
- bouffées de chaleur,
- réactions cutanées allergiques,
- dysurie,
- troubles cytotogiques ou cholestatiques exotériques,
- troubles hématoïtiques : hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie, syndrome.
- Effet de classe :
- Des études épidémiologiques, réalisées principalement chez des patients âgés de 50 ans et plus, montrent un risque accru de fractures osseuses chez les patients recevant des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou des antidépresseurs tricycliques. Le mécanisme conduisant à ce risque est inconnu.
- Dans le cas de l'usage des posologies préconisées, ce risque par rapport à celles utilisées dans la pratique courante est faible. Les effets indésirables sont moins marqués.
- Certains de ces effets indésirables peuvent être prévenus ou combattus par des thérapeutiques appropriées :
 - pour les constipations, voire une réduction de la posologie ;
 - pour les troubles de la miction, voire une réduction de la posologie ;
 - pour les troubles digestifs et de diarrhée.
- En raison de la présence de glycérol dans la solution buvable, il existe un risque de troubles digestifs et de diarrhée.
- **Conservation**
- Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne laissez jamais un médicament à la portée des enfants

Tableau A (liste 1)

® 10 mg

Maphar
Bd Alkimia N° 6, Q1
Sidi Bernoussi, Casablanca
Seroplex 10mg cp sec b28
P.P.V : 240,00 DH



**de prendre ce médicament
pour vous.**

de la lire.

de médecin ou votre

it. Ne le donnez pas à

si les signes de leur

lez-en à votre

out effet

. Voir rubrique

ans quels

EX

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de SEROPLEX est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de SEROPLEX est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de SEROPLEX est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

SEROPLEX ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents.