

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.

Diagnostic 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.

Autres :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Information :

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.

Remarque :

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.

Le suivi 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.



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0060005

89046

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0887

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : HARHAR Samia

Date de naissance : 20-11-61

Adresse : 171 Rue Omar Riffi

Tél : 06 64 55 47 47

Total des frais engagés : 300x 1341 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08/10/2021

Nom et prénom du malade : HARHAR Samia

Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection neurologique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

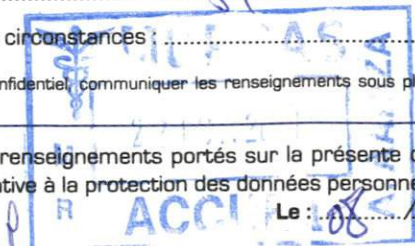
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Signature de l'adhérent(e) : Samia

Le : 08/10/2021



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

Information : contact@mupras.com
En charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données personnelles.

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

Dr. Naila MIDAFI

Neurologue

Spécialiste des maladies du cerveau,
de la moelle épinière, du nerf et du muscle
Spécialiste des troubles du sommeil
Adulte et enfant

(Epilepsie, Migraine, Vertige, Accidents vasculaires
cérébraux, maladie d'alzheimer, Maladie de parkinson,
Sclérose en plaques, Myopathies, Neuropathies)

Explorations Electroneurophysiologiques

Electroencéphalogramme (EEG)

Electroneuromyogramme (EMG)



الدكتورة نائلة ميسافي

أخصائية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
أخصائية في اضطرابات النوم
الكبار والأطفال

(أمراض الصرع، آلام الرأس، الدوخة، جلطة الدماغ)
مرض الزهايمر، مرض باركنسون، مرض التصلب
المتعدد، أمراض الأعصاب والعضلات
التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)
التخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات

Casablanca, le :

08.10.2021

Mme HARHAR Samia

1 MADOPAR 250

1/2 comprimé à 11h - 17h - 21h pendant 3 mois
A prendre 1h avant le repas.

2 KARDEGIC 75 mg pdre p sol buv : 30 Sach

1 Sachet à midi pendant 3 mois

3 TUNELUZ 20

1 Cp le matin pendant 3 mois

4 STALEVO 150 mg/37,5 mg/200 mg cp pellic : FI/100

1 Cp à 8h - 14h pendant 3 mois

5 TANAKAN 40 mg cp enr : B/30

1 Cp matin et soir pendant 3 mois

Sur Rendez-vous

مجمع المعارج : ملتقى شارع أنوال وشارع عبد المومن السابق الثاني رقم 26، الدار البيضاء

Al Miaraj Center : Angle Bd. Anoual et Bd Abdelmoumen, 2^{ème} Etage, N°26 - Casablanca

Station Tramway Abdelmoumen (ligne 1) / Station Tramway Anoual (ligne 2)

Tél : 0522 86 56 04 - GSM : 0661 71 09 33 - Whatsapp : 06 69 73 56 40 - E-mail : nmidafi@gmail.com

189,10

STALEVO 150/37.5/200 mg ○

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 352,00 DH



6 285447 000460

71,30

71,30

Madopar®

Levodopa + benserazide

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivraie 05, Casablanca Marina

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH



6 118001 050697

For the treatment of Parkinson's syndrome, other than drug-induced parkinsonism

COMPOSITION

Active ingredients:

Levodopa and benserazide as benserazide hydrochloride (in a ratio of 4:1)

Excipients:

Madopar capsules colourant: colour E132, excipients for capsules

Madopar LIQ tablets and Madopar HBS capsules: excipients for tablets

Madopar tablets: ethyl cellulose (produced from genetically modified cotton), excipients for tablets

PHARMACEUTICAL FORM AND QUANTITY OF ACTIVE SUBSTANCE PER UNIT

Madopar contains a combination of levodopa and benserazide (as the hydrochloride), a decarboxylase inhibitor, in a ratio of 4:1 in the following presentations and dosage strengths:

Standard pharmaceutical forms

Madopar 62.5

Capsules (blue / light grey) each containing 50 mg levodopa + 12.5 mg benserazide

Madopar 125

Capsules (blue / pink) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide

Cross-scored tablets (pink) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide.

Madopar 250

Cross-scored tablets (pink) each containing 200 mg levodopa + 50 mg benserazide.

Water-soluble dosage forms

The individual dosage of Madopar HBS should be established slowly and carefully, with intervals of at least two to three days between each change of dosage.

In patients with nocturnal disability, positive effects have been reported after gradually increasing the last evening dose up to 3 capsules Madopar HBS at bedtime.

Parkinsonian patients should be informed that their condition may temporarily deteriorate. Patients who experience severe fluctuations during the day (on-off phenomena) should take smaller and more frequent doses.

Patients should be carefully monitored for possible psychiatric side effects.

Special instructions

Patients with renal or hepatic impairment

In patients with moderate hepatic impairment or mild to moderate renal impairment (creatinine clearance > 30 ml/min), the dose of Madopar requires no adjustment in either indication (see *Pharmacokinetics/Pharmacokinetics in special patient groups*). Madopar is well tolerated by uremic patients on hemodialysis.

CONTRAINDICATIONS

Madopar (standard Madopar, Madopar Dispersible and Madopar HBS) must not be given to patients with known hypersensitivity to any of their ingredients.

Madopar must not be coadministered with nonselective monoamine oxidase (MAO) inhibitors. Coadministration with selective MAO-B inhibitors such as selegiline or rasagiline or with selective MAO-A inhibitors such as moclobemide is not contraindicated. Combination of a selective MAO-A inhibitor and a selective MAO-B inhibitor is equivalent to nonselective MAO inhibition and should therefore not be used at the same time as Madopar (see *Interactions*).

Madopar must not be given to patients with severely decompensated endocrine, renal, hepatic or cardiac disorders, or to those with a psychiatric illness comprising a psychotic component.

Madopar must not be given to patients under 25 years of age (skeletal development may not be complete). Madopar is contraindicated in patients with closed-angle glaucoma.

Madopar must not be given to pregnant women or to women of childbearing potential in the absence of adequate contraception. If pregnancy occurs in a woman taking Madopar, the medicine must be discontinued as instructed in *Warnings and Precautions*. The mode of treatment withdrawal should be decided on a case-by-case basis.

Madopar®

Levodopa + benserazide

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivraie 05, Casablanca Marina

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH



6 118001 050697

For the treatment of Parkinson's syndrome, other than drug-induced parkinsonism

COMPOSITION

Active ingredients:

Levodopa and benserazide as benserazide hydrochloride (in a ratio of 4:1)

Excipients:

Madopar capsules colourant: colour E132, excipients for capsules

Madopar LIQ tablets and Madopar HBS capsules: excipients for tablets

Madopar tablets: ethyl cellulose (produced from genetically modified cotton), excipients for tablets

PHARMACEUTICAL FORM AND QUANTITY OF ACTIVE SUBSTANCE PER UNIT

Madopar contains a combination of levodopa and benserazide (as the hydrochloride), a decarboxylase inhibitor, in a ratio of 4:1 in the following presentations and dosage strengths:

Standard pharmaceutical forms

Madopar 62.5

Capsules (blue / light grey) each containing 50 mg levodopa + 12.5 mg benserazide

Madopar 125

Capsules (blue / pink) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide

Cross-scored tablets (pink) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide.

Madopar 250

Cross-scored tablets (pink) each containing 200 mg levodopa + 50 mg benserazide.

Water-soluble dosage forms

The individual dosage of Madopar HBS should be established slowly and carefully, with intervals of at least two to three days between each change of dosage.

In patients with nocturnal disability, positive effects have been reported after gradually increasing the last evening dose up to 3 capsules Madopar HBS at bedtime.

Parkinsonian patients should be informed that their condition may temporarily deteriorate. Patients who experience severe fluctuations during the day (on-off phenomena) should take smaller and more frequent doses.

Patients should be carefully monitored for possible psychiatric side effects.

Special instructions

Patients with renal or hepatic impairment

In patients with moderate hepatic impairment or mild to moderate renal impairment (creatinine clearance > 30 ml/min), the dose of Madopar requires no adjustment in either indication (see *Pharmacokinetics/Pharmacokinetics in special patient groups*). Madopar is well tolerated by uremic patients on hemodialysis.

CONTRAINDICATIONS

Madopar (standard Madopar, Madopar Dispersible and Madopar HBS) must not be given to patients with known hypersensitivity to any of their ingredients.

Madopar must not be coadministered with nonselective monoamine oxidase (MAO) inhibitors. Coadministration with selective MAO-B inhibitors such as selegiline or rasagiline or with selective MAO-A inhibitors such as moclobemide is not contraindicated. Combination of a selective MAO-A inhibitor and a selective MAO-B inhibitor is equivalent to nonselective MAO inhibition and should therefore not be used at the same time as Madopar (see *Interactions*).

Madopar must not be given to patients with severely decompensated endocrine, renal, hepatic or cardiac disorders, or to those with a psychiatric illness comprising a psychotic component.

Madopar must not be given to patients under 25 years of age (skeletal development may not be complete). Madopar is contraindicated in patients with closed-angle glaucoma.

Madopar must not be given to pregnant women or to women of childbearing potential in the absence of adequate contraception. If pregnancy occurs in a woman taking Madopar, the medicine must be discontinued as instructed in *Warnings and Precautions*. The mode of treatment withdrawal should be decided on a case-by-case basis.



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-LYSINE
poudre pour solution

LOT : 20E012
PER. : 06/2022

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



1. IDENTIFICATION

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, p

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (équivalent à 75 mg d'acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE. NE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j), • En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3 g/j).



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-LYSINE
poudre pour solution

LOT : 20E012
PER. : 06/2022

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



1. IDENTIFICATION

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, p

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (équivalent à 75 mg)
correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE. CONTRE-INDIQUÉ.

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j), • En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).