

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.

Biologie 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.

Éducation :

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.

Prothétique :

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.

La 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.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Maladie

Dentaire

Optique 08104

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1608

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : AZZOUIZI-EL IDRISI MY TAHAR

Date de naissance : 1950

Adresse : Rue Ahmed Kadmiri Res Nadia Im D Appt 13 Casablanca

Tél. : 0663082895

Total des frais engagés : 2581,40

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Rim AMZIL
Neurologue
Explorations Neurophysiologiques Cliniques EEG ENMO
Tél: 06 72 76 08 02
Email: amzilrim@gmail.com
SABLANC
Centre Européen de l'Isère et du Rhône N° 2
Angle Rue de Bagatelle et Rue des Grèves, Casablanca
11110 Casablanca

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17/02/2019

Nom et prénom du malade : Rim Amzil Age : 72

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Maladie de Parkinson

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 : 30/03/2019

Signature de l'adhérent(e) : 

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/03/2021	5	369	 Dr. Amzil Médecin Neurologue Physiologue Clinique (ECC- ENAM) 06 72 76 08 04 amzilphysiologue@gmail.com

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/03/2024	2231,62

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

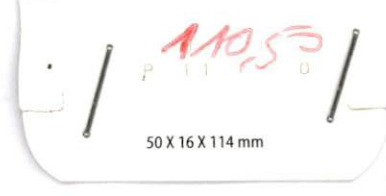
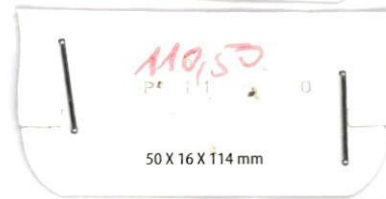
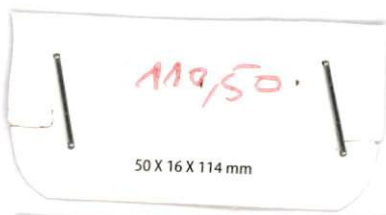
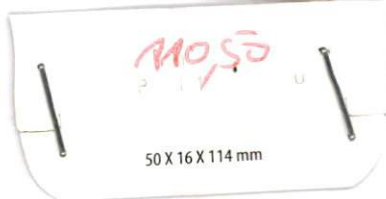
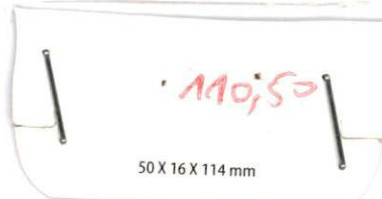
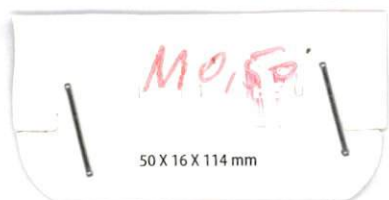
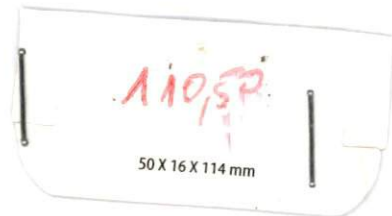
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Madopar®

Lévodopa, bénserazide



Composition

Principes actifs: Levodopa, bensérazide (sous forme de chlorhydrate de bensérazide)

Excipients : Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de bensérazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadrifiables
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de bensérazide.

Indications/Possibilités d'emploi

Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

L'administration de Madopar ne doit pas être interrompue brutalement, car l'arrêt brutal du produit peut entraîner un état semblable au syndrome des neuroleptiques, de nature à compromettre le pronostic vital (hyperpyrexie, rigidité musculaire, altérations psychiques éventuelles, nécrose de la créatine phosphokinase). En présence de tels stômes, le patient doit rester sous surveillance médicale, le cas ant à l'hôpital, et un traitement symptomatique approprié doit être mis en œuvre. Ce dernier peut également englober – après soigneur de la situation – la reprise du traitement par Madopar. Si le traitement par Madopar, une somnolence est susceptible

de paraître et, dans de rares cas, un endormissement soudain peut se produire. L'endormissement soudain peut survenir sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

Dépendance et abus médicamenteux

Syndrome de dysrégulation dopaminergique (SDD):
Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopaminergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

Mélanome malin

Madopar®

Lévodopa, bénserazide



Composition

Principes actifs: Levodopa, bensérazide (sous forme de chlorhydrate de bensérazide)

Excipients : Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de bensérazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadrifiables
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de bensérazide.

Indications/Possibilités d'emploi

Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

l'administration de Madopar ne doit pas être interrompue brutalement, car l'arrêt brutal du produit peut entraîner un état semblable au syndrome des neuroleptiques, de nature à compromettre le pronostic vital (hyperpyrexie, rigidité musculaire, altérations psychiques éventuelles, nécrose de la créatine phosphokinase). En présence de tels stômes, le patient doit rester sous surveillance médicale, le cas ant à l'hôpital, et un traitement symptomatique approprié doit être mis en œuvre. Ce dernier peut également englober – après soigneur de la situation – la reprise du traitement par Madopar. Si le traitement par Madopar, une somnolence est susceptible

de paraître et, dans de rares cas, un endormissement soudain peut se produire. L'endormissement soudain peut survenir sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

Dépendance et abus médicamenteux

Syndrome de dysrégulation dopaminergique (SDD):
Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopaminergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

Mélanome malin

Seroplex® 10 mg

Lundbeck 

SEROPLEX® 10 mg scored film coated tablet

- The active substance is:

Escitalopram 10,00 mg
In the form of escitalopram oxalate 12,77 mg
For one scored film coated tablet

- The other ingredients are:

Uncoated core:
microcrystalline cellulose, anhydrous colloidal silica, talcum, sodium croscarmelose, magnesium stearate.

Film coating:
OPADRY white OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 and titanium dioxide (E171).

Holder/Manufacturer:

H. LUNDBECK A/S Otiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DENMARK

WHAT IS SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET, AND WHEN IS IT USED?

This medicine is presented in the form of scored film coated tablet in boxes of 28 or 14 tablets.

ANTIDEPRESSANT/SELECTIVE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITOR

This medicine is an antidepressant. It is indicated in:

- the treatment of major depressive episodes,
- the treatment of panic disorders with or without agoraphobia,
- the treatment of social phobia.

WHAT ARE THE INFORMATION REQUIRED BEFORE TAKING SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET?

Never take SEROPLEX 10 mg, scored film coated tablet in the following cases:

- allergy to escitalopram or one of its excipients,
- combination with some other non selective MAOI type antidepressants (nialamide, iproniazide).

Warn your doctor in case of suicidal thoughts, they could persist in the beginning of the depression treatment.

This medicine is not recommended in children and adolescents under 18 years.

Be cautious:

Maphar
 Bd Alkima N° 6, Ql.
 Sidi Bernoussi, Casablanca
 Seroplex 10mg cp sec b28
 P.P.V.: 240,00 DH
 6 118001 184989

10 mg comprimido revestido e seccionável

ativa é:

..... 10,00 mg
lato de escitalopram 12,77 mg
ido seccionável revestido por película.
nentes são:
D:
atalina, silício coloidal anidro, talco, croscarmelose
claro de magnésio.

Revestimento:
OPADRY branco OY-S-28849: hipromellose, macrogol 400 e dióxido de titânio (E171).

Titular/Fabricante:

H. LUNDBECK A/S Otiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DINAMARCA

O QUE É O SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO POR PELÍCULA E SECCIONÁVEL? E EM QUE CASO É UTILIZADO?

Este medicamento é apresentado sob a forma de comprimido revestido, seccionável e em caixas de 28 ou 14 comprimidos.

ANTIDEPRESSOR/INIBIDOR SELETIVO DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

Este medicamento é um antidepressor. É indicado no:

- tratamento dos episódios depressivos de maior vulto,
- tratamento do transtorno de pânico com ou sem agorafobia,
- tratamento da fobia social.

QUAIS SÃO AS INFORMAÇÕES NECESSÁRIAS ANTES DE TOMAR SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO E SECCIONÁVEL?

Nunca tome SEROPLEX 10 mg, comprimido revestido e seccionável nos seguintes casos:

- alergia a escitalopram ou a um dos excipientes,
- associações com certos medicamentos anti-depressores não selectivos de tipo IMAO (nialamida, iproniazida).

Previna o seu médico caso tenha ideias suicidas, pois estas podem persistir no início do tratamento da depressão.

Este medicamento não é recomendado para crianças e adolescentes com menos de 18 anos.

Seroplex® 10 mg

Lundbeck 

SEROPLEX® 10 mg scored film coated tablet

- The active substance is:

Escitalopram 10,00 mg
In the form of escitalopram oxalate 12,77 mg
For one scored film coated tablet

- The other ingredients are:

Uncoated core:
microcrystalline cellulose, anhydrous colloidal silica, talcum, sodium croscarmelose, magnesium stearate.

Film coating:
OPADRY white OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 and titanium dioxide (E171).

Holder/Manufacturer:

H. LUNDBECK A/S Otiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DENMARK

WHAT IS SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET, AND WHEN IS IT USED?

This medicine is presented in the form of scored film coated tablet in boxes of 28 or 14 tablets.

ANTIDEPRESSANT/SELECTIVE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITOR

This medicine is an antidepressant. It is indicated in:

- the treatment of major depressive episodes,
- the treatment of panic disorders with or without agoraphobia,
- the treatment of social phobia.

WHAT ARE THE INFORMATION REQUIRED BEFORE TAKING SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET?

Never take SEROPLEX 10 mg, scored film coated tablet in the following cases:

- allergy to escitalopram or one of its excipients,
- combination with some other non selective MAOI type antidepressants (nialamide, iproniazide).

Warn your doctor in case of suicidal thoughts, they could persist in the beginning of the depression treatment.

This medicine is not recommended in children and adolescents under 18 years.

Be cautious:

Maphar
 Bd Alkima N° 6, Ql.
 Sidi Bernoussi, Casablanca
 Seroplex 10mg cp sec b28
 P.P.V.: 240,00 DH
 6 118001 184989

10 mg comprimido revestido e seccionável

ativa é:

..... 10,00 mg
lato de escitalopram 12,77 mg
ido seccionável revestido por película.
nentes são:
D:
atalina, silício coloidal anidro, talco, croscarmelose
cleara de magnésio.

Revestimento:
OPADRY branco OY-S-28849: hipromellose, macrogol 400 e dióxido de titânio (E171).

Titular/Fabricante:

H. LUNDBECK A/S Otiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DINAMARCA

O QUE É O SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO POR PELÍCULA E SECCIONÁVEL? E EM QUE CASO É UTILIZADO?

Este medicamento é apresentado sob a forma de comprimido revestido, seccionável e em caixas de 28 ou 14 comprimidos.

ANTIDEPRESSOR/INIBIDOR SELETIVO DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

Este medicamento é um antidepressor. É indicado no:

- tratamento dos episódios depressivos de maior vulto,
- tratamento do transtorno de pânico com ou sem agorafobia,
- tratamento da fobia social.

QUAIS SÃO AS INFORMAÇÕES NECESSÁRIAS ANTES DE TOMAR SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO E SECCIONÁVEL?

Nunca tome SEROPLEX 10 mg, comprimido revestido e seccionável nos seguintes casos:

- alergia a escitalopram ou a um dos excipientes,
- associações com certos medicamentos anti-depressores não selectivos de tipo IMAO (nialamida, iproniazida).

Previna o seu médico caso tenha ideias suicidas, pois estas podem persistir no início do tratamento da depressão.

Este medicamento não é recomendado para crianças e adolescentes com menos de 18 anos.