

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 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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-493748

142334

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

0000327

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

LAGHIS HADDIY

Date de naissance :

Adresse :

Cité HESSAN' Immeuble 16 n°32

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Cabinet Médical
Docteur Naimi Mohamed
Bloc 16 N°62 Ville Rahma
Dar Bouazza - Casablanca**

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE 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 Frais
12/12/22	C	1500		INP Cabinet Médical Docteur Naimi M. Bloc 16 N°62 Ville de Casablanca Dar Bouazza - Casablanca 061 05169

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/12/22	2196,00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

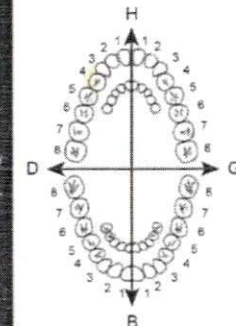
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

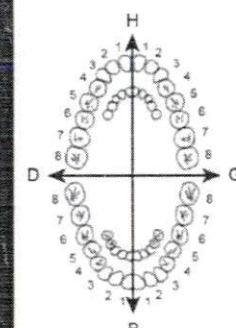
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 00000000 00000000
35533411 14433553
B

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel. Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Docteur NAIMI Mohamed

Médecin Généraliste

MEDECINE
Générale
الطب العام

دكتور نعيمي محمد

طبيب عام



6 118001 040599

SIFROL 0,52 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

PPV : 294 DH 00

300205-02

blanca, Le

12/12/1602

الدار البيضاء في



6 118001 040599

SIFROL 0,52 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

PPV : 294 DH 00

BOTTU S.A.

300205-02

Lopine 1000x3

298,00x3

Chloropur 4
700x3/11

3



294,00x3

Sifrol 1000x3

140,00x3

Oral

20
200x2/11 3

SV

2796,00



Cabinet Médical
Docteur Naimi Mohamed
Bloc 16 N°62 Ville Rahma
Dar Bouazza - Casablanca

Bloc 16 N° 62 Ville RAHMA - Dar Bouazza Casablanca - Tél. : 0661 60 32 01 / 0649 81 79 87

الرقم 62 بلوك 16 مدينة الرحمة - دار بوعزة البيضاء - الهاتف : 0649 81 79 87 / 0661 60 32 01

ou un tracé d'adaptation de la dose de Madopar (de la créatinine > 30 ml/min) (voir «*Instructions pour certains groupes de patients*»). Madopar est bien tolérée par les patients urémiques sous hémodialyse.

Contre-indications

Madopar ne doivent pas être utilisés en cas d'hypersensibilité connue à l'un ou plusieurs de leurs composants.

Madopar ne doit pas être administré en association avec des inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (MAO). L'association avec des inhibiteurs sélectifs de la MAO-B tels que la sélegiline ou la rasagiline ou l'association avec des inhibiteurs sélectifs de la MAO-A tels que le moclobémide n'est pas contre-indiquée. L'association d'un inhibiteur sélectif de la MAO-A et d'un inhibiteur sélectif de la MAO-B équivaut à une inhibition non sélective de la MAO et ne doit donc pas être utilisée en même temps que Madopar (voir «*Interactions*»).

Ne pas administrer Madopar en cas d'affection endocrinienne, rénale (exception: patients avec RLS sous dialyse), hépatique ou cardiaque avec décompensation sévère, de même qu'en cas de maladie psychiatrique avec composante psychotique.

N'administrer ce produit ni à des patients de moins de 25 ans (leur croissance osseuse risque de ne pas être terminée). Madopar est contre-indiqué chez les patients présentant un glaucome à angle fermé. Madopar ne doit pas être administré pendant la grossesse ni à des femmes aptes à procréer qui ne se soumettent pas à une contraception fiable. Si une femme devient enceinte sous traitement par Madopar, Madopar doit être arrêté conformément aux dispositions de la rubrique «*Mises en garde et précautions*». La manière d'arrêter le traitement devra être décidée au cas par cas.

Mises en garde et précautions

Généralités

Des réactions d'hypersensibilité peuvent survenir chez des personnes prédisposées.

Medicaments dopaminergiques et troubles du contrôle des impulsions
Les troubles du contrôle des impulsions (incapacité à résister à des impulsions), la pathologie, l'augmentation de la libido, l'hypersexualité, des comportements addictifs ou encore des comportements compulsifs comme les achats compulsifs (par ex. dépenses ou shopping)

Medicaments/repas riche en protéines

L'association à d'autres médicaments tels que les anticholinergiques, l'amantadine, la sélegiline, la bromocriptine et les agonistes de la dopamine est permise, bien que l'on puisse assister alors à une intensification non seulement des effets souhaités, mais aussi des effets indésirables. Il peut éventuellement devenir nécessaire de réduire la posologie de Madopar ou des autres substances. Au début d'un traitement adjvant par un inhibiteur de la COMT, une réduction de la posologie de Madopar peut s'avérer nécessaire. Des observations à ce sujet ont uniquement été effectuées avec le tolcapone. Il faut tout particulièrement veiller à ne pas arrêter brusquement l'administration d'anticholinergiques au début du traitement par Madopar, car la lédopoda ne déploie son effet qu'après un certain temps.

Une diminution de l'effet de Madopar a été observée en cas de prise simultanée d'un repas riche en protéines.

Lors de l'utilisation concomitante d'antipsychotiques dotés de propriétés inhibitrices sur le récepteur dopaminergique, il est possible que les antagonistes au niveau du récepteur D2 notamment atténuent ou suppriment l'effet de la lédopoda-benséziride en termes de réduction des symptômes de la maladie de Parkinson. Il convient de surveiller attentivement les patients à cet égard. La lédopoda peut atténuer l'effet antipsychotique de ces médicaments. La prudence est de rigueur lors de l'utilisation de ces médicaments.

Anesthésie générale par l'halothane

En cas d'intervention chirurgicale sous anesthésie générale par l'halothane, Madopar devrait être arrêté 12-48 heures avant l'intervention. Les fluctuations de la tension artérielle et/ou d'arythmies.

Distribué par Roche S.A.
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Tunis 05, Casablanca Marina
«Mises en garde et précautions».

MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH

6 118001 050697

Grossesse, Allaitement

Grossesse

Des études chez l'animal ont montré des effets indésirables pour le tissu et il n'existe pas d'études cliniques contrôlées. Madopar est contre-indiqué pendant la grossesse ainsi que chez la femme apte à procréer ne se soumettant pas à une contraception fiable.

Si une femme devient enceinte sous traitement par Madopar, Madopar doit être arrêté conformément aux dispositions de la rubrique «*Mises en garde et précautions*». La manière d'arrêter le traitement devra être décidée au cas par cas.

ou un tracé d'adaptation de la dose de Madopar (de la créatinine > 30 ml/min) (voir «*Instructions pour certains groupes de patients*»). Madopar est bien tolérée par les patients urémiques sous hémodialyse.

Contre-indications

Madopar ne doivent pas être utilisés en cas d'hypersensibilité connue à l'un ou plusieurs de leurs composants.

Madopar ne doit pas être administré en association avec des inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (MAO). L'association avec des inhibiteurs sélectifs de la MAO-B tels que la sélegiline ou la rasagiline ou l'association avec des inhibiteurs sélectifs de la MAO-A tels que le moclobémide n'est pas contre-indiquée. L'association d'un inhibiteur sélectif de la MAO-A et d'un inhibiteur sélectif de la MAO-B équivaut à une inhibition non sélective de la MAO et ne doit donc pas être utilisée en même temps que Madopar (voir «*Interactions*»).

Ne pas administrer Madopar en cas d'affection endocrinienne, rénale (exception: patients avec RLS sous dialyse), hépatique ou cardiaque avec décompensation sévère, de même qu'en cas de maladie psychiatrique avec composante psychotique.

N'administrer ce produit ni à des patients de moins de 25 ans (leur croissance osseuse risque de ne pas être terminée). Madopar est contre-indiqué chez les patients présentant un glaucome à angle fermé. Madopar ne doit pas être administré pendant la grossesse ni à des femmes aptes à procréer qui ne se soumettent pas à une contraception fiable. Si une femme devient enceinte sous traitement par Madopar, Madopar doit être arrêté conformément aux dispositions de la rubrique «*Mises en garde et précautions*». La manière d'arrêter le traitement devra être décidée au cas par cas.

Mises en garde et précautions

Généralités

Des réactions d'hypersensibilité peuvent survenir chez des personnes prédisposées.

Medicaments dopaminergiques et troubles du contrôle des impulsions
Les troubles du contrôle des impulsions (incapacité à résister à des impulsions), la pathologie, l'augmentation de la libido, l'hypersexualité, des comportements addictifs ou encore des comportements compulsifs comme les achats compulsifs (par ex. dépenses ou shopping)

Medicaments/repas riche en protéines

L'association à d'autres médicaments tels que les anticholinergiques, l'amantadine, la sélegiline, la bromocriptine et les agonistes de la dopamine est permise, bien que l'on puisse assister alors à une intensification non seulement des effets souhaités, mais aussi des effets indésirables. Il peut éventuellement devenir nécessaire de réduire la posologie de Madopar ou des autres substances. Au début d'un traitement adjvant par un inhibiteur de la COMT, une réduction de la posologie de Madopar peut s'avérer nécessaire. Des observations à ce sujet ont uniquement été effectuées avec le tolcapone. Il faut tout particulièrement veiller à ne pas arrêter brusquement l'administration d'anticholinergiques au début du traitement par Madopar, car la lédopoda ne déploie son effet qu'après un certain temps.

Une diminution de l'effet de Madopar a été observée en cas de prise simultanée d'un repas riche en protéines.

Lors de l'utilisation concomitante d'antipsychotiques dotés de propriétés inhibitrices sur le récepteur dopaminergique, il est possible que les antagonistes au niveau du récepteur D2 notamment atténuent ou suppriment l'effet de la lédopoda-benséziride en termes de réduction des symptômes de la maladie de Parkinson. Il convient de surveiller attentivement les patients à cet égard. La lédopoda peut atténuer l'effet antipsychotique de ces médicaments. La prudence est de rigueur lors de l'utilisation de ces médicaments.

Anesthésie générale par l'halothane

En cas d'intervention chirurgicale sous anesthésie générale par l'halothane, Madopar devrait être arrêté 12-48 heures avant l'intervention. Les fluctuations de la tension artérielle et/ou d'arythmies.

Distribué par Roche S.A.
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Tunis 05, Casablanca Marina
«Mises en garde et précautions».

MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH

6 118001 050697

Grossesse, Allaitement

Grossesse

Des études chez l'animal ont montré des effets indésirables pour le tissu et il n'existe pas d'études cliniques contrôlées. Madopar est contre-indiqué pendant la grossesse ainsi que chez la femme apte à procréer ne se soumettant pas à une contraception fiable.

Si une femme devient enceinte sous traitement par Madopar, Madopar doit être arrêté conformément aux dispositions de la rubrique «*Mises en garde et précautions*». La manière d'arrêter le traitement devra être décidée au cas par cas.

ou un tracé d'adaptation de la dose de Madopar (de la créatinine > 30 ml/min) (voir «*Instructions pour certains groupes de patients*»). Madopar est bien tolérée par les patients urémiques sous hémodialyse.

Contre-indications

Madopar ne doivent pas être utilisés en cas d'hypersensibilité connue à l'un ou plusieurs de leurs composants.

Madopar ne doit pas être administré en association avec des inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (MAO). L'association avec des inhibiteurs sélectifs de la MAO-B tels que la sélegiline ou la rasagiline ou l'association avec des inhibiteurs sélectifs de la MAO-A tels que le moclobémide n'est pas contre-indiquée. L'association d'un inhibiteur sélectif de la MAO-A et d'un inhibiteur sélectif de la MAO-B équivaut à une inhibition non sélective de la MAO et ne doit donc pas être utilisée en même temps que Madopar (voir «*Interactions*»).

Ne pas administrer Madopar en cas d'affection endocrinienne, rénale (exception: patients avec RLS sous dialyse), hépatique ou cardiaque avec décompensation sévère, de même qu'en cas de maladie psychiatrique avec composante psychotique.

N'administrer ce produit ni à des patients de moins de 25 ans (leur croissance osseuse risque de ne pas être terminée). Madopar est contre-indiqué chez les patients présentant un glaucome à angle fermé. Madopar ne doit pas être administré pendant la grossesse ni à des femmes aptes à procréer qui ne se soumettent pas à une contraception fiable. Si une femme devient enceinte sous traitement par Madopar, Madopar doit être arrêté conformément aux dispositions de la rubrique «*Mises en garde et précautions*». La manière d'arrêter le traitement devra être décidée au cas par cas.

Mises en garde et précautions

Généralités

Des réactions d'hypersensibilité peuvent survenir chez des personnes prédisposées.

Medicaments dopaminergiques et troubles du contrôle des impulsions
Les troubles du contrôle des impulsions (incapacité à résister à des impulsions), la pathologie, l'augmentation de la libido, l'hypersexualité, des comportements addictifs ou encore des comportements compulsifs comme les achats compulsifs (par ex. dépenses ou shopping)

Medicaments/repas riche en protéines

L'association à d'autres médicaments tels que les anticholinergiques, l'amantadine, la sélegiline, la bromocriptine et les agonistes de la dopamine est permise, bien que l'on puisse assister alors à une intensification non seulement des effets souhaités, mais aussi des effets indésirables. Il peut éventuellement devenir nécessaire de réduire la posologie de Madopar ou des autres substances. Au début d'un traitement adjvant par un inhibiteur de la COMT, une réduction de la posologie de Madopar peut s'avérer nécessaire. Des observations à ce sujet ont uniquement été effectuées avec le tolcapone. Il faut tout particulièrement veiller à ne pas arrêter brusquement l'administration d'anticholinergiques au début du traitement par Madopar, car la lédopoda ne déploie son effet qu'après un certain temps.

Une diminution de l'effet de Madopar a été observée en cas de prise simultanée d'un repas riche en protéines.

Lors de l'utilisation concomitante d'antipsychotiques dotés de propriétés inhibitrices sur le récepteur dopaminergique, il est possible que les antagonistes au niveau du récepteur D2 notamment atténuent ou suppriment l'effet de la lédopoda-benséziride en termes de réduction des symptômes de la maladie de Parkinson. Il convient de surveiller attentivement les patients à cet égard. La lédopoda peut atténuer l'effet antipsychotique de ces médicaments. La prudence est de rigueur lors de l'utilisation de ces médicaments.

Anesthésie générale par l'halothane

En cas d'intervention chirurgicale sous anesthésie générale par l'halothane, Madopar devrait être arrêté 12-48 heures avant l'intervention. Les fluctuations de la tension artérielle et/ou d'arythmies.

Distribué par Roche S.A.
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Tunis 05, Casablanca Marina
«Mises en garde et précautions».

MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH

6 118001 050697

Grossesse, Allaitement

Grossesse

Des études chez l'animal ont montré des effets indésirables pour le tissu et il n'existe pas d'études cliniques contrôlées. Madopar est contre-indiqué pendant la grossesse ainsi que chez la femme apte à procréer ne se soumettant pas à une contraception fiable.

Si une femme devient enceinte sous traitement par Madopar, Madopar doit être arrêté conformément aux dispositions de la rubrique «*Mises en garde et précautions*». La manière d'arrêter le traitement devra être décidée au cas par cas.

PPV (DH) :

LOT N° :

UT.AV. :

LOT : 201798
PER : 05-2023
PPV : 140,00DH

755.772.05.19

PPV (DH) :

LOT N° :

UT.AV. :

LOT : 201798
PER : 05-2023
PPV : 140,00DH

755.772.05.19

PPV (DH) :

LOT N° :

UT.AV. :

LOT : 201798
PER : 05-2023
PPV : 140,00DH

755.772.05.19