

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.

Diagnostique 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

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° P19- 059831

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8042 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : HAHBOUB Youssef
Date de naissance : 1953
Adresse : NOUASSE DR ZADOUK
Tél : 0663793041 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 24/09/2021
Nom et prénom du malade : AKHOUA Nourine 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 :
Signature de l'adhérent(e) :
Le :



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant l'accomplissement des Actes
26.09.2021	C.S		200.DH	 Dr. MIDAN NAILA Médecin spécialiste en Neurologie Tél: 0522 86 56 00
01.10.2021	C.S		Gratuit	

Cachet et signature du Médecin
attestant le paiement des Actes

Dr. MIDAN NAILA
Médecin spécialiste en Neurologie
Tel 0522 86 56 06 GSM: 06 61 71 09 33

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/09/21	587,50

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Radiologie 2 Mors - Casablanca 532 Bd. 2 Mors - Casablanca Tél +212 522 800 600 712 522 800 111	27/09/2021	IR m	2500 DH
	26.09.2021	Cerveau EEG	4000 DH

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue

[illegible]

RELEVÉ 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

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 canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
					COEFFICIENT DES TRAVAUX
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION	

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	COEFFICIENT DES TRAVAUX								
	H <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 5px;">25533412</td> <td style="padding: 5px;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">00000000</td> <td style="padding: 5px;">00000000</td> </tr> </table> D G <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 5px;">00000000</td> <td style="padding: 5px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">35533411</td> <td style="padding: 5px;">11433553</td> </tr> </table> B	25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553	
	25533412	21433552								
	00000000	00000000								
	00000000	00000000								
	35533411	11433553								
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession									
		DATE DU DEVIS								
		DATE DE L'EXECUTION								

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
	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'EXECU

Dr. Naila MIDAFAI

Neurologue

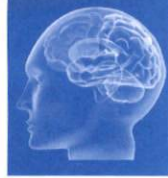
Spécialiste des maladies du cerveau,
de la moelle épinière, du nerf et du muscle
Spécialiste des troubles du sommeil

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 مضافي

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 :

24.09.2021

Mme AKROUA Naaima

1 VELAXOR 37.5

1 cp le soir pendant 3 jours
puis 1 cp matin et soir pendant 3 mois

2 CEFALINE

1 sachet matin et soir pendant 5 jours
puis 1 sachet en début de crise

3 TANAKAN 40 mg cp enr : B/30

1 Cp matin et soir pendant 3 mois

4 STRESAM 50 mg gél : B/60

1 Cp le matin et soir pendant 15 jours
puis 1 cp le soir pendant 15 jours
puis arrêt

Lot : 3441
Mfg : 01 2021
EXP : 01 2024
BIODOCDEX MAROC PPV : 53,20 B.M

SARL PHARMACIE OMNIA SARL
MEDI PHARMOMI
Docteur en Pharmacie
33, Rue Marrakech - Berrechid
Tél : 05 22 33 61 51

Sur Rendez-vous

مجمع المعراج : ملتقى شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق 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

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg comprimé enrobé

EST-IL UTILISÉ ?
VASODILATAT

(C : système de circulation)
Ce médicament est utilisé dans le traitement symptomatique des troubles cognitifs et des troubles de la mémoire type de démence secondaires à des troubles de la dépression ou à d'autres troubles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé si vous avez un antécédent d'allergie à l'un des composants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise en utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

71.30



tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



6 118000 011545

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg comprimé enrobé

EST-IL UTILISÉ ?
VASODILATAT

(C : système de circulation)
Ce médicament est utilisé dans le traitement symptomatique des troubles cognitifs et des troubles de la mémoire type de démence secondaires à des troubles de la dépression ou à d'autres troubles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé si vous avez un antécédent d'allergie à l'un des composants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise en utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

7A.30



tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



6 118000 011545

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg comprimé enrobé

EST-IL UTILISÉ ?
VASODILATAT

(C : système de circulation)
Ce médicament est utilisé dans le traitement symptomatique des troubles cognitifs et des troubles de la mémoire type de démence secondaires à des troubles de la dépression ou à d'autres troubles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé si vous avez un antécédent d'allergie à l'un des composants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise en utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

71.30



tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



6 118000 011545



CEFALINE HAUTH

Poudre orale-10 sachets

PROPRIETES :

Soulage la douleur et fait baisser la fièvre chez les sujets supportant mal ou allergiques à l'aspirine.

INDICATIONS :

-Traitement symptomatique des affections suivantes :

- Maux de tête : migraines, céphalées;
- Névralgies, courbatures;
- Maux de dents;
- Douleurs rhumatismales;
- Règles douloureuses.

-Traitement symptomatique d'affections fébriles.

MODE D'EMPLOI



Secouer le sachet pour tasser la poudre d'un côté.



Déchirer l'autre côté.



Verser dans un peu d'eau et agiter.

POSOLOGIE :

Adultes et enfants à partir de 15 ans : 1 à 6 sachets par 24 heures.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical.
- En raison de la teneur en principe actif ne pas administrer ce produit au jeune enfant.

COMPOSITION :

Paracétamol 0,5 g, Caféine 0,05 g.

Excipient q s p. 1 sachet

Excipient à effet notoire : Lactose

LOT : 463
 PER : 05/2000
 PPV : 14,20 DH

CEFALINE HAUTH 500 mg



Poudre orale - 10 sachets



Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA
sous licence « l'Homme de Fer »





CEFALINE HAUTH

Poudre orale-10 sachets

PROPRIETES :

Soulage la douleur et fait baisser la fièvre chez les sujets supportant mal ou allergiques à la pénicilline.

INDICATIONS :

-Traitement symptomatique des affections suivantes :

- Maux de tête : migraines, céphalées;
- Névralgies, courbatures;
- Maux de dents;
- Douleurs rhumatismales;
- Règles douloureuses.

-Traitement symptomatique d'affections fébriles.

MODE D'EMPLOI



Secouer le sachet pour tasser la poudre d'un côté.



Déchirer l'autre côté.



Verser dans un peu d'eau et agiter.

POSOLOGIE :

Adultes et enfants à partir de 15 ans : 1 à 6 sachets par 24 heures.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical.
- En raison de la teneur en principe actif ne pas administrer ce produit au jeune enfant.

COMPOSITION :

Paracétamol 0,5 g, Caféine 0,05 g.

Excipient q s p. 1 sachet

Excipient à effet notoire : Lactose

LOT : 463
 PER : 05/2006
 PPV : 14,20 DH

CEFALINE HAUTH 500 mg



Poudre orale - 10 sachets



Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA
sous licence « l'Homme de Fer »



VELAXOR® LP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

VELAXOR® LP 37,50 mg
30 gélules à libération prolongée



1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gélule dosée à 37,5 mg :	Par gélule
Venlafaxine (DCI)	37,50 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	42,43 mg
• Gélule dosée à 75 mg :	
Venlafaxine (DCI)	75,00 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	84,86 mg
Excipients (communs) : Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12.5.	

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

- Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.
- Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS. Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- Anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.
- Prévention des récurrences dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxiété sociale (phobie sociale).

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la venlafaxine.
- IMAO non sélectifs (iproniazide).
- Allaitement.

b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à des doses égales ou supérieures à 200 mg.
- En cas d'antécédents de pharmacodépendance, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.
- La prévention des récurrences dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement)

d'intensité

Utilisation

L'utilisation de

adolescents de moins de 18 ans.

suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type

hostile (principalement agressivité,

et colère) ont été plus fréquemment

études cliniques chez les enfants

antidépresseurs par rapport à ce

en cas de nécessité clinique,

néanmoins prise, le patient devra

attentive pour détecter l'apparition

De plus, on ne dispose d'aucune

terme chez l'enfant et l'adolescent

maturité et le développement

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

• Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents

d'épilepsie,

• Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de

glaucome aigu à angle fermé,

• En cas de virage maniaque franc,

• Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être

augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.

• Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,

• En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Contre-indiquées :

• IMAO non sélectif (iproniazide) : risque d'apparition d'un

syndrome sérotoninergique*. Respecter un délai de deux

semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par

la venlafaxine, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la

venlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

* Syndrome sérotoninergique :

Celui-ci se manifeste par l'apparition (éventuellement brutale),

simultanée ou séquentielle, d'un ensemble de symptômes

pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation,

confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements,

hyperreflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou

hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie,

éventuellement coma), digestif (diarrhée).

Déconseillées :

• Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline,

dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale :

hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.

• IMAO sélectifs A (moclobémide, toloxatone) : risque d'apparition

d'un syndrome sérotoninergique*. Si l'association ne peut

être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association

aux posologies minimales recommandées.

• Linéolide : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique*.

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très

étroite. Débuter l'association aux posologies minimales

recommandées.

LOT 1012519

EXP 09/23

PPV 94DH00

VELAXOR® LP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

VELAXOR® LP 37,50 mg
30 gélules à libération prolongée



1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gélule dosée à 37,5 mg :	Par gélule
Venlafaxine (DCI)	37,50 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	42,43 mg
• Gélule dosée à 75 mg :	
Venlafaxine (DCI)	75,00 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	84,86 mg
Excipients (communs) : Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12.5.	

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

- Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.
- Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS. Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- Anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.
- Prévention des récurrences dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxiété sociale (phobie sociale).

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la venlafaxine.
- IMAO non sélectifs (iproniazide).
- Allaitement.

b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à des doses égales ou supérieures à 200 mg.
- En cas d'antécédents de pharmacodépendance, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.
- La prévention des récurrences dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement)

d'intensité

Utilisation

L'utilisation de

adolescents de moins de 18 ans.

suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type

hostile (principalement agressivité,

et colère) ont été plus fréquemment

études cliniques chez les enfants

antidépresseurs par rapport à ce

en cas de nécessité clinique,

néanmoins prise, le patient devra

attentive pour détecter l'apparition

De plus, on ne dispose d'aucune

terme chez l'enfant et l'adolescent

maturité et le développement

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

• Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents

d'épilepsie,

• Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de

glaucome aigu à angle fermé,

• En cas de virage maniaque franc,

• Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être

augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.

• Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,

• En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Contre-indiquées :

• IMAO non sélectif (iproniazide) : risque d'apparition d'un

syndrome sérotoninergique*. Respecter un délai de deux

semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par

la venlafaxine, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la

venlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

* Syndrome sérotoninergique :

Celui-ci se manifeste par l'apparition (éventuellement brutale),

simultanée ou séquentielle, d'un ensemble de symptômes

pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation,

confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements,

hyperreflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou

hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie,

éventuellement coma), digestif (diarrhée).

Déconseillées :

• Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline,

dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale :

hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.

• IMAO sélectifs A (moclobémide, toloxatone) : risque d'apparition

d'un syndrome sérotoninergique*. Si l'association ne peut

être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association

aux posologies minimales recommandées.

• Linéolide : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique*.

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très

étroite. Débuter l'association aux posologies minimales

recommandées.

LOT 1012519
EXP 09/23
PPV 94DH00

VELAXOR® LP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

VELAXOR® LP 37,50 mg
30 gélules à libération prolongée



1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gélule dosée à 37,5 mg :	Par gélule
Venlafaxine (DCI)	37,50 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	42,43 mg
• Gélule dosée à 75 mg :	
Venlafaxine (DCI)	75,00 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	84,86 mg
Excipients (communs) : Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12.5.	

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

- Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.
- Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS. Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- Anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.
- Prévention des récurrences dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxiété sociale (phobie sociale).

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la venlafaxine.
- IMAO non sélectifs (iproniazide).
- Allaitement.

b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à des doses égales ou supérieures à 200 mg.
- En cas d'antécédents de pharmacodépendance, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.
- La prévention des récurrences dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement)

d'intensité

Utilisation

L'utilisation de

adolescents de moins de 18 ans.

suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type

hostile (principalement agressivité,

et colère) ont été plus fréquemment

études cliniques chez les enfants

antidépresseurs par rapport à ce

en cas de nécessité clinique,

néanmoins prise, le patient devra

attentive pour détecter l'apparition

De plus, on ne dispose d'aucune

terme chez l'enfant et l'adolescent

maturité et le développement

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

• Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents

d'épilepsie,

• Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de

glaucome aigu à angle fermé,

• En cas de virage maniaque franc,

• Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être

augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.

• Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,

• En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Contre-indiquées :

• IMAO non sélectif (iproniazide) : risque d'apparition d'un

syndrome sérotoninergique*. Respecter un délai de deux

semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par

la venlafaxine, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la

venlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

* Syndrome sérotoninergique :

Celui-ci se manifeste par l'apparition (éventuellement brutale),

simultanée ou séquentielle, d'un ensemble de symptômes

pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation,

confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements,

hyperreflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou

hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie,

éventuellement coma), digestif (diarrhée).

Déconseillées :

• Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline,

dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale :

hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.

• IMAO sélectifs A (moclobémide, toloxatone) : risque d'apparition

d'un syndrome sérotoninergique*. Si l'association ne peut

être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association

aux posologies minimales recommandées.

• Linézolide : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique*.

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très

étroite. Débuter l'association aux posologies minimales

recommandées.

LOT 1012519
EXP 09/23
PPV 94DH00

Dr. Naila MIDAFI

Neurologue

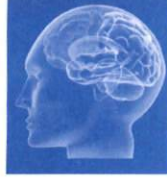
Spécialiste des maladies du cerveau,
de la moelle épinière, du nerf et du muscle
Spécialiste des troubles du sommeil

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 : **24 Septembre 2021**

Mme AKROUA Naaima

**Patient (e) agé(e) de 61 ans , ayant dans les antécédents
une notion de TC il y a 30 ans et qui présente des pertes
de connaissance avec une aggaravation recente**

- IRM ENCEPHALIQUE

Cordialement

Dr Naila MIDAFI

د. نائلة ميسافي
Dr. MIDAFI Naila
Médecin Spécialiste en Neurologie
Tél: 0522 86 56 04 - 06 61 71 09 33

Radiologie 2 Mars - Souss
532 Bd. 2 Mars - Casablanca
Tél : +212 522 800 600
+212 522 800 111

Sur Rendez-vous

مجمع المعراج : ملتقى شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق 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

RADIOLOGIE

2 MARS - SOUNA S.A.R.L

Dr. Wadia ZAMIATI

Professeur en Radiologie



الفحص بالأشعة

2 مارس - السنة

Dr. Amina GHARBI

Professeur en Radiologie

- IRM 1,5 T
- SCANNER MULTIBARETTES
- ECHOGRAPHIE
- ECHO-DOPPLER
- ECHOGRAPHIE FŒTALE 3D, 4D
- MAMMOGRAPHIE NUMÉRISÉE
- SÉNOLOGIE INTERVENTIONNELLE
- PANORAMIQUE
- TELERADIO NUMÉRISÉE
- CONE-BEAM
- RADIOLOGIE NUMÉRISÉE
- RACHIS ENTIER - GONOMÉTRIE
- OSTÉODENSITOMÉTRIE
- RADIOLOGIE INTERVENTIONNELLE.
(SCANNER, ÉCHOGRAPHIE)
- RADIO-PHOTO

Casablanca, le 27/09/2021

Facture N° 08670/2021

INPE 090062985

Nom patient : **KRAOUAA NAIMA**

Examen(s) réalisé(s) :

IRM CEREBRALE:

Montant

: **DEUX MILLE CINQ CENTS (2500 DH)**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
DEUX MILLE CINQ CENTS DIRHAMS

Radiologie 2 Mars - Souna
532, Bd. 2 Mars - Casablanca
Tél : +212 522 800 111 - Fax : +212 522 800 900
Mail : radiologie2marssouna@gmail.com
Patente : 34753663 - IF : 14468375 - ICE : 001744721000001



Casablanca, le 27/09/2021
Mme KRAOUAA NAIMA
DR.MIDAFI

- IRM 1,5 T
- SCANNER MULTIBARETTES
- ECHOGRAPHIE
- ECHO-DOPPLER
- ECHOGRAPHIE FŒTALE 3D, 4D
- MAMMOGRAPHIE NUMÉRISÉE
- SÉNOLOGIE INTERVENTIONNELLE
- PANORAMIQUE
- TELERADIO NUMÉRISÉE
- CONE-BEAM
- RADIOLOGIE NUMÉRISÉE
- RACHIS ENTIER - GONOMÉTRIE
- OSTÉODENSITOMÉTRIE
- RADIOLOGIE INTERVENTIONNELLE.
(SCANNER, ÉCHOGRAPHIE)
- RADIO-PHOTO

IRM CERVEBRALE

Technique :

- Séquence sagittale T1
- Séquences axiale 3D T1 BRAVO
- Séquence axiale T2, T2 FLAIR, diffusion, T2*
- Séquence 3D TOF artérielle et veineuse

Résultat:

- Présence de quelques hypersignaux micronodulaires T2 et FLAIR, de la substance blanche sus-tentorielle en sous-cortical frontal bilatéral et pariétal profond gauche sans traduction sur les autres séquences et d'aspect non spécifique.
- Absence d'autre anomalie parenchymateuse à l'étage sus-tentorial.
- Absence d'anomalie de la fosse cérébrale postérieure.
- Système ventriculaire d'aspect normal.
- Ligne médiane en place.
- Sur la séquence de diffusion : Absence d'anomalie de signal.
- Absence d'anomalie sur les séquences angiographiques.
- Déviation de la cloison nasale à gauche.
- Aération satisfaisante des sinus de la face.

RADIOLOGIE

2 MARS - SOUNA S.A.R.L

Dr. Wadia ZAMIATI

Professeur en Radiologie



الفحص بالأشعة

2 مارس - السنة

Dr. Amina GHARBI

Professeur en Radiologie

AU TOTAL:

- IRM 1,5 T
- SCANNER MULTIBARETTES
- ECHOGRAPHIE
- ECHO-DOPPLER
- ECHOGRAPHIE FŒTALE 3D, 4D
- MAMMOGRAPHIE NUMÉRISÉE
- SÉNOLOGIE INTERVENTIONNELLE
- PANORAMIQUE
- TELERADIO NUMÉRISÉE
- CONE-BEAM
- RADIOLOGIE NUMÉRISÉE
- RACHIS ENTIER - GONOMÉTRIE
- OSTÉODENSITOMÉTRIE
- RADIOLOGIE INTERVENTIONNELLE.
(SCANNER, ÉCHOGRAPHIE)
- RADIO-PHOTO

- *IRM cérébrale ne révélant pas d'anomalie pouvant expliquer la symptomatologie clinique.*
- *A noter quelques hypersignaux de la substance blanche sus-tentorielle d'aspect non spécifique.*
- *A noter également une déviation gauche de la cloison nasale.*

Avec mes amicales salutations

PR. GHARBI A.

Professeur Amina GHARBI

Radiologie 2 Mars - Souna
532, Bd 2 Mars - Casablanca

*Radiologie 2 Mars - Souna
532, Bd. 2 Mars - Casablanca
Tél +212 522 800 600
+212 522 800 111*