

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.

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

Déclaration de Maladie : N° P19-0016221

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1856 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre : RETRAITE

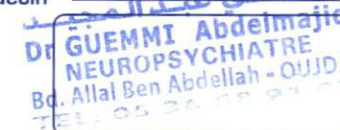
Nom & Prénom : Dr. Aoua Khatatou Date de naissance : 1956

Adresse : 50 lot Khatatou Oujda

Tél. 2667128288 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24/09/2019

Nom et prénom du malade : Dr. Aoua Khatatou Age : 62

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Depression

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 7/10/2019

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 : Oujda Le : 24/09/2019

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 Actes
21/09/19	S	6	60	DR GUENNA Ahdeim DR NEUROPSYCHIATRE TE 105 36 66 02 OUIDA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie BENQACHOUR Dr. Lataa BENQACHOUR Bd. Sidi Yahya N°1 Tél: 70 53 02 OUIDA	21/09/19	160,00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

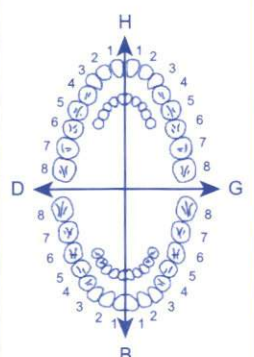
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553
G		



[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

Docteur Abdellmajid GUEMMI

Neuro-Psychiatre

Pour Adultes & Enfants

Diplômé d'Alcologie et de Toxicomanie

ELECTROENCEPHALOGRAPHIE

Lauréat des Universités de Paris I.D.F

الدكتور عبد المجيد كمبي
اختصاصي في الأمراض النفسية والعصبية
جاز في علاج الإدمان على الخمر والمخدرات
الرسم التخطيطي للدماغ
خرج جامعات باريز

Oujda, le

24/09/2019

BELGHAZI Khnata

160,00

DULOPHI 30	0	0	1 x 6 mois
RISPERIDONE 2 mg	0	0	1 x 6 mois



Pharmacie BENQACHOUR
Dr. Latifa BENOACHOUR
Bd. Sidi Yahya N°12
Tél: 70 53 02 OUJDA

دكتور عبد المجيد كمبي
Dr GUEMMI Abdellmajid
NEUROPSYCHIATRE
Bd. Allal Ben Abdellah N°12
Tél: 05 36 68 91 07 OUJDA

إقامة فرح - زاوية شارع محمد الخامس وعلال بن عبد الله - الطابق الرابع - الهاتف : 05 36 68 91 07 - وجدة

Résidence FARAH - Angle Bd. Mohammed V et Bd. Allal Ben Abdellah 4^e Etage - Tél. : 05 36 68 91 07 - OUJDA



LOPHI® 30mg et 60mg

Duloxetine chlorhydrate



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de prendre ce médicament. Si vous avez toute autre question, si vous avez une demande plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

de prendre ce médicament.

Si vous avez toute autre question, si vous avez une demande plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Chaque gélule contient :

Duloxétine sous forme de chlorhydrate 30 ou 60mg

Excipients : Sucre en microbilles, hypromellose, saccharose, laurylsulfate de sodium, phthalate d'hypromellose, PEG, triéthylcitrate, talc.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

2. Formes et présentations

DULOPHI® gélules gastrorésistantes dosées à 30 mg et 60 mg en boîtes de 30.

3. Classe pharmaco-thérapeutique

Autres antidépresseurs

4. Indications thérapeutiques

Traitemennt du trouble dépressif majeur.

Traitemennt de la douleur neuropathique diabétique périphérique.

Traitemennt du trouble anxiété généralisée.

DULOPHI® est indiqué chez l'adulte.

5. Posologie et mode d'administration

Posologie :

Trouble dépressif majeur :

La posologie initiale et recommandée pour le maintien de la réponse est de 60 mg une fois par jour, à prendre au cours ou en dehors des repas. Des posologies supérieures à 60 mg par jour en une prise, jusqu'à une dose maximale de 120 mg par jour, ont été évaluées en termes de sécurité d'emploi, lors des études cliniques. Toutefois, l'intérêt d'une augmentation posologique chez les patients ne répondant pas à la dose initiale recommandée n'est pas établi.

Trouble anxiété généralisée :

La posologie initiale recommandée chez les patients présentant un trouble anxiété généralisée est de 30 mg une fois par jour, à prendre au cours ou en dehors des repas. Chez les patients ayant une réponse insuffisante, la dose devra être augmentée à 60 mg, qui est la dose d'entretien habituelle chez la plupart des patients.

Chez les patients présentant un trouble dépressif majeur associé, la posologie initiale comme d'entretien est de 60 mg une fois par jour.

Douleur neuropathique diabétique périphérique :

La posologie initiale et d'entretien recommandée est de 60 mg une fois par jour, à prendre au cours ou en dehors des repas.

Population pédiatrique :

La duloxétine ne doit pas être utilisée chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans dans le traitement du trouble dépressif majeur en raison de problème(s) d'efficacité et de sécurité. La sécurité et l'efficacité de la duloxétine dans le traitement de la douleur neuropathique diabétique périphérique ou du trouble anxiété généralisée n'ont pas fait l'objet d'étude. Aucune donnée n'est disponible.

Populations particulières :

Sujets âgés :

Aucune adaptation posologique sur la seule base de l'âge n'est nécessaire chez le sujet âgé. Cependant, comme pour tout médicament, la prudence s'impose chez le sujet âgé, principalement avec DULOPHI® à la posologie de 120 mg par jour pour le trouble dépressif majeur, du fait de données limitées.

Insuffisance hépatique :

DULOPHI® ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une pathologie hépatique entraînant une insuffisance hépatique.

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire en cas d'insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine comprise entre 30 et 80 ml/min). DULOPHI® ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

Arrêt du traitement :

L'arrêt brutal du traitement doit être évité. Lors de l'arrêt du traitement par DULOPHI®, la dose doit être progressivement diminuée sur une durée d'au moins une à deux semaines,

Mode d'administration :

Voie orale.

6. Contre indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients de ce médicament.

Association aux inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) non sélectifs, irréversibles.

Maladie hépatique entraînant une insuffisance hépatique.

Association à la fluvoxamine, à la ciprofloxacine ou à l'énoxacine (inhibiteurs puissants du CYP1A2), associations entraînant une augmentation des concentrations plasmatiques de duloxétine.

Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

L'instauration du traitement par DULOPHI® est contre-indiquée chez les patients présentant une hypertension artérielle non équilibrée qui pourrait les exposer à un risque potentiel de crise hypertensive.

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, DULOPHI® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Infections et infestations : Peu fréquent : Laryngite
- Affections du système immunitaire : Rare : Réaction anaphylactique, manifestations d'hypersensibilité
- Affections endocrinierennes : Rare : Réaction anaphylactique, manifestations d'hypersensibilité
- Troubles du métabolisme et de la nutrition : Fréquent : Baisse de l'appétit - Peu fréquent : Hyperglycémie (rapportée particulièrement chez les patients diabétiques) - Rare : Déshydratation, hyponatrémie, SIADH
- Affections psychiatriques : Fréquent : Insomnie, agitation, baisse de la libido, anxiété, orgasmes anormaux, rêves anormaux - Peu fréquent : Idées suicidaires, troubles du sommeil, bruxisme, désorientation, apathie
- Rare : Comportements suicidaires, manie, hallucinations, agressivité et colère
- Affections du système nerveux : Très fréquent : Céphalées, somnolence - Fréquent : Sensations vertigineuses, léthargie, tremblements, paresthésies - Peu fréquent : Myoclonies, akathisie, nervosité, trouble de l'attention, dysgueusie, dyskinésie, syndrome des jambes sans repos, sommeil de mauvaise qualité - Rare : Syndrome sérotoninergique, convulsions, agitation psychomotrice, symptômes extrapiramidiaux
- Affections oculaires : Fréquent : Vision floue - Peu fréquent : Mydriase, troubles visuels - Rare : Glaucome
- Affections de l'oreille et du labyrinthe : Fréquent : Accouphènes - Peu fréquent : Vertiges, otalgie
- Affections cardiaques : Fréquent : Palpitations - Peu fréquent : Tachycardie, arythmie supraventriculaire, principalement à type de fibrillation auriculaire
- Affections vasculaires : Fréquent : Augmentation de la pression artérielle, bouffées de chaleur - Peu fréquent : Syncope, hypertension, hypotension orthostatique, froideur des extrémités - Rare : Crise hypertensive
- Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales : Fréquent : Bâillements - Peu fréquent : Gêne pharyngée, épistaxis
- Affections gastro-intestinales : Très fréquent : Nausées, sécheresse de la bouche - Fréquent : Constipation, diarrhée, douleur abdominale, vomissements, dyspepsie, flatulence - Peu fréquent : Hémorragie gastro-intestinale, gastrentérite, éructation, gastrite, dysphagie - Rare : Stomatite, émission de sang dans les selles, halitose
- Affections hépatobiliaires : Peu fréquent : Hépatite, augmentation des enzymes hépatiques (ALAT, ASAT, phosphatases alcalines), atteinte hépatique aigüe - Rare : Insuffisance hépatique, ictere
- Affections de la peau et du tissu sous-cutané : Fréquent : Hypersudation, éruption cutanée - Peu fréquent : Sueurs nocturnes, urticaire, dermatite de contact, sueurs froides, réactions de photosensibilité, augmentation de la tendance aux ecchymoses - Rare : Syndrome de Stevens-Johnson, œdème de Quincke
- Affections musculosquelettiques et systémiques : Fréquent : Douleurs musculosquelettiques, spasmes musculaires - Peu fréquent : Tension musculaire, contractions musculaires - Rare : Trismus
- Affections du rein et des voies urinaires : Fréquent : Dysurie, pollakiurie - Peu fréquent : Rétention urinaire, retard mictionnel, nocturie, polyurie, baisse du débit urinaire - Rare : Odeur anormale de l'urine
- Affections des organes de reproduction et du sein : Fréquent : Dysfonction érectile, trouble de l'éjaculation, éjaculation retardée - Peu fréquent : Hémorragie gynécologique, troubles menstruels, dysfonctionnement sexuel, douleur testiculaire - Rare : Symptômes néopausiques, galactorrhée, hyperprolactinémie
- Troubles généraux et anomalies au site d'administration : Fréquent : Chutes, fatigue - Peu fréquent : Douleur thoracique, sensations anormales, sensation de froid, soif, frissons, malaise, sensation de chaud, trouble de la marche
- Investigations : Fréquent : Perte de poids - Peu fréquent : Prise de poids, augmentation de la créatinine phosphokinase (CPK), hyperkaliémie - Rare : Hypercholestérolémie

8. Mise en garde spéciale et précautions d'emploi

Épisodes maniaques et convulsions