

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 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

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

Declaration de Maladie

N° W21-774207

159640

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12663

Société : RAF

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

HADDAD Jorset

Date de naissance :

24/08/86

Adresse :

Res. Jorset Californie Imm Yousa 2

Tél. :

0666 150515

Total des frais engagés :

#482,8 dh #

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. ABDELHAK ZAKIR
الطبيب في أمراض الأطفال والبالغين
Pédiatre
13, Bd. Ain Tachouine, 1er Etage, App. N°1-Bourgois
Tél : 05 22 46 67 65 / 05 22 48 67 65
05 68 95 98 94
CSM Lib 02 119 899 - Casablanca

Date de consultation :

13/03/2023

Nom et prénom du malade :

Haddad

Rayan

Age : 7 ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie :

Brucel

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'at. médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je
avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Casablanca

Le :

05/05/2023

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

Docteur Abdelhak ZAKIR Pédiatre

Lauréat de la Faculté de Médecine de Montpellier
Ancien Assistant & Ancien Praticien Hospitalier
des Hôpitaux de France
Diplômé en Réanimation néo-Natale
Diplômé en Médecine Foetale
Diplômé en Rééducation Fonctionnelle Respiratoire

SYNTHEMEDIC
22 rue zoubair hnu al asoum roches
noires casablanca
INEXTIUM
20 mg
Boîte 14
Cpr GR
P.P.V. 82,10 04
118001 020591
Quantité à p...
• Votre médecin vous dira combien de compr
de votre état, de votre
mention

مجاز في طب الجنين
مجاز في ترويض أمراض الجهاز التنفسي

14/05/14

Casablanca, le.....

82,10 X 2 = 164.20
Inextium 20mg

1 fois le soir

18.60

Mucosolone bronchodilatant

182.80



Dr Abdelhak ZAKIR
Pédiatre
13 Bd Ain Taoujtate
Bourgeois Casablanca
Tél: 05 22 48 67 66 - 06 66 99 99 94

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubier bno al ouam roches
noires casablanca
INEXIUM

20 mg

Boîte 14

64015DMP 21NRQ P.P.V: 82.10 D4



6 118001 020591

- Méthotrexate (médicament de chimiothérapie utilisé à forte dose pour traiter le cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par INEXIUM.
- Tacrolimus (transplantation d'organes).
- Rifampicine (utilisée pour le traitement de la tuberculose).
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé pour traiter la dépression).

Si votre médecin a prescrit des antibiotiques tels que l'amoxicilline et la clarithromycine ensemble avec INEXIUM pour traiter les ulcères dus à une infection par *Helicobacter pylori*, il est très important de dire à votre médecin quels sont tous les autres médicaments que vous prenez.

INEXIUM avec des aliments et boissons

Vous pouvez prendre vos comprimés avec de la nourriture ou quand votre estomac est vide.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Votre médecin évaluera si vous pouvez prendre INEXIUM pendant cette période. On ne sait pas si INEXIUM passe dans le lait maternel. Par conséquent, vous ne devriez pas prendre INEXIUM si vous allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que INEXIUM exerce une influence sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des outils ou des machines. Cependant, des effets indésirables tels que des étourdissements et des perturbations visuelles peuvent survenir peu fréquemment ou rarement (voir rubrique 4). Si vous êtes dans ce cas, vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines.

INEXIUM contient du saccharose

INEXIUM contient des sphères de sucre qui contiennent du saccharose, un type de sucre. Si votre médecin vous a dit que vous êtes intolérant à certains sucres, vous devez prendre contact avec votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Voir, sentir ou entendre des choses qui n'existent pas (hallucinations).
- Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.
- Apparition soudaine d'éruptions cutanées graves ou de cloques ou d'une desquamation de la peau. Celles-ci peuvent être associées à une fièvre importante et à des douleurs articulaires (érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).
- Faiblesse musculaire.
- Troubles rénaux sévères.
- Gonflement des seins chez l'homme.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Si vous prenez INEXIUM pendant plus de trois mois, il est possible que les taux de magnésium dans votre sang diminuent. Des taux faibles de magnésium peuvent se manifester sous forme de fatigue, contractions musculaires involontaires, désorientation, convulsions, sensations vertigineuses ou augmentation du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer votre médecin sans tarder. Les faibles taux de magnésium peuvent également conduire à une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin peut décider d'effectuer des tests sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.
- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées).
- Eruption cutanée, potentiellement accompagnée de douleurs articulaires.

INEXIUM peut dans de très rares cas affecter les globules blancs du sang entraînant une déficience immunitaire. Si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une dégradation importante de l'état général, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge ou la bouche, ou des difficultés à uriner, vous devez consulter votre médecin dès que possible afin qu'un déficit de globules blancs dans le sang (agranulocytose) puisse être exclu par test sanguin. Il est dès lors important que vous donniez des informations sur les médicaments que vous prenez en ce moment.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Pour toute demande d'information médicale, Déclaration d'évènement indésirable ou Déclaration d'une plainte relative à la qualité liée aux produits AstraZeneca, veuillez renseigner le formulaire de déclaration accessible 24h/24 et 7j/7 via l'URL :

<https://contactazmedical.astrazeneca.com>

Vous devez également déclarer les effets indésirables directement au Centre antipoison et de Pharmacovigilance via : can@astrazeneca.com

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à améliorer la sécurité et l'efficacité des médicaments.

BRONCHATHIOL®

Carbocistéine 2%

PPV 18DH60
PER 12/25
LOT L4248

ENFANT

BRONCHATHIOL® ENFANT

Carbocistéine 2%

Solution Buvable

125 ml



6 118000 040149

CONTRE-INDICATIONS

- Antécédent d'hypersensibilité à l'un des constituants (notamment au parahydroxybenzoate de méthyle, de propyle et autres sels de parahydroxybenzoates).
- Nourrisson (moins de 2 ans).

EFFETS INDÉSIRABLES

- Risque de surencombrement bronchique chez le nourrisson ;
- Réactions cutanées allergiques telles que prurit, éruption érythémateuse, urticaire et angioedème ;
- Possibilité de phénomènes d'intolérance digestive (gastralgies, nausées, diarrhées).

Il est alors conseillé de réduire la dose.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi

Faites attention avec BRONCHATHIOL® ENFANTS, solution buvable :

Mises en garde spéciales

Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter.

L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

Les mucolytiques peuvent induire un surencombrement bronchique chez le nourrisson. En effet, ses capacités de drainage du mucus bronchique sont limitées, en raison des particularités physiologiques de son arbre respiratoire. Ils ne doivent donc pas être utilisés chez le nourrisson.

Le traitement devra être réévalué en cas de persistance ou d'aggravation des symptômes ou de la pathologie.

Précautions d'emploi

La prudence est recommandée chez les sujets atteints d'ulcères gastroduodénaux.

Ce médicament contient du sodium. Ce médicament contient 13 mg sodium par 5 ml de solution buvable. A prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict. Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et de propyle (E216) et un agent colorant azoïque (rouge cochenille A (E124)) ; ils peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Il est possible d'allaiter votre enfant en cas de traitement par ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de BRONCHATHIOL® ENFANTS, solution buvable que vous n'auriez dû : En cas de surdosage massif ou accidentel, ARRÊTER LE TRAITEMENT ET CONSULTER RAPIDEMENT VOTRE MÉDECIN.

ette notice avant de prendre ce médicament.
soin de la relire.

avez un doute, demandez plus d'informations

it prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

ues, cela pourrait lui être nocif.

u si vous remarquez un effet indésirable non
re médecin ou à votre pharmacien.

..... 2,00 g

tyde de sodium, parahydroxybenzoate de

cérol, rouge cochenille A, arôme framboise

.....100 ml

roxybenzoate de propyle, sodium, rouge

nchique, notamment au cours des affections
épisode aigu des bronchio-pneumopathies

jour.



Fabriqué par bottu s.a.

Sous licence MELISANA PHARMA

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

AJDIR 08/19
101014