

# 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

- Reclamation : 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 Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M23-008583

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

## Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5502 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : ELABOU MOUMY ABDELLAH  
 Date de naissance : 20/04/1963  
 Adresse : A.C. ADM, Hay ALHOUR P.B. DAR AL MAM  
 Tél. : 0666 199487 Total des frais engagés : Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : OUSSIK'S MICHA Age : 14/01/92  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : ORTE

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 : A.C. ADM Le : 13 / 04 / 24

Signature de l'adhérent(e) :





# RELEVÉ 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
3 JAN 2024	Chk Medc Chk		3000	Dr. Mohamed STAIRA Spécialiste O.R.L. CLINIQUE AL HODHA N° 1111111111 AGADIR Tél : 05 23 32 21 22

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

PHARMACIE ADLOUNI  
ADLOUNI EL HADI  
Lot. El Houda Bloc A N° 370  
Tél : 05 23 32 11 12 AGADIR

13-01-24

255,80

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

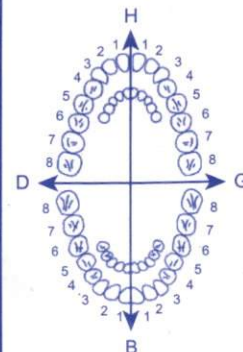
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

## 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

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

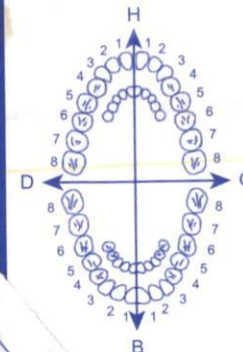
(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession.

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Mohamed STAÏRA**

**Spécialiste O.R.L.**

**Maladies et Chirurgie des Oreilles,  
du Nez et de la Gorge**

**Chirurgie du Cou et de la Face**

**Exploration et Chirurgie de la surdité**

**الدكتور محمد ستايرا**

**اختصاصي في أمراض وجراحة**

**الأذن والأنف والحنجرة**

**جراحة الوجه والعنق**

**تشخيص وجراحة الصمم**

أكادير، في : 13 JAN 2024

OUSSIKISS Ach

2960

Officer ach



53,00 2 10

Officer



116,40

fluxam 50 (m)

15,80

2 Dofin

2 Sp12

PHARMACIE ADLOUNI  
F. ADLOUNI EL HADI  
Lot El Houdd Bloc K N° 370  
Tél : 05.28.32.11.12 AGADIR

255,80

Dr. Mohamed STAÏRA  
Spécialiste O.R.L.  
CLINIQUE AL HOUDA  
171 Cité Al Houdd - AGADIR  
Tél : 05.28.32.30.30 - 05.28.32.28.28 - 06.35.12.45.59

مصحة الهدى الحي الإداري - قبالة مسجد خالد بن الوليد حي الهدى

Clinique AL HOUDA, Lot A3 N° 171, Quartier Administrateur- En face de la mosquée

Khalid Bnou Alwalid - Cité ALHOUDA - AGADIR

Tél : 05 28 32 30 30 - 05 28 32 28 28 - 06 35 12 45 59 - Fax : 05 28 32 11 32





# FLOXAM®

(Flucloxacilline)

## DENOMINATION DU MEDICAMENT

- FLOXAM® 500 mg gélules - Boîtes de 16 et 24.  
- FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable - Boîtes de 12 et 20 doses.

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
- 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.

## Que contient cette notice ?

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLOXAM ?
2. Comment prendre FLOXAM ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver FLOXAM ?
5. Informations supplémentaires.

## 1. OVERSTOCK QUE FLOXAM ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**  
FLOXAM est un antibiotique qui appartient à la famille des pénicillines. Il est efficace contre un grand nombre de bactéries pathogènes.

## Indications thérapeutiques

- FLOXAM s'utilise par exemple en cas :  
- d'infection de la gorge, du nez et des oreilles (inflammation, infection des voies respiratoires) ;  
- d'infection des voies respiratoires ;  
- de phlébitis des veines ;  
- de pilles infectées ;  
- d'infections cutanées.  
FLOXAM ne peut être pris que sur prescription médicale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOXAM ?

N'oubliez pas que ce médicament vous a été prescrit par votre médecin pour le traitement de votre affection actuelle.

Il ne doit pas être utilisé pour le traitement d'autres affections, ni pour le traitement d'autres personnes.

## Ne prenez jamais FLOXAM (Contre-indications)

- Si vous présentez une réaction allergique aux pénicillines ou aux céphalosporines ou bien à l'un des composants de FLOXAM ;

- Si vous devez pas prendre FLOXAM pendant la grossesse ou pendant l'allaitement ou pendant la prise de contraceptifs oraux ;

- Ne pas administrer les gélules chez l'enfant de moins de 6 ans ;

- FLOXAM 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable : ce médicament contient de l'aspartame.

L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylalanine.

PPV 116DH40  
LOT 320132  
EXP 03/2025

**FLOXAM®**  
Flucloxacilline  
**500 mg**  
24 gélules

sodium par dose de 5 mg, à quelle est essentiellement sodium.

## 5. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- **Prise de vos médicaments (interactions avec d'autres médicaments)**  
- Si vous prenez ou allez prendre du paracétamol : il existe un risque d'altération du sang et du métabolisme hydrique (l'acétate métabolique à tout anabolique élevé) rapporté lors de l'administration de l'acide du plasma, lorsque de la flucloxacilline et du paracétamol sont utilisés de façon concomitante, notamment chez certains groupes de patients à risque, comme ceux atteints d'insuffisance rénale, de troubles de la coagulation, surtout en cas d'utilisation de doses élevées de paracétamol. Ces patients doivent être surveillés de près et le paracétamol, l'acétate métabolique à tout anabolique élevé, est une maladie grave nécessitant un traitement urgent.

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'autres maladies, vous avez des allergies, vous prenez d'autres médicaments, en usage interne ou externe (même en automédication).

- **Utilisation pendant la grossesse, l'allaitement et la fertilité**  
- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, ou si vous allaitez, vous ne devez prendre des médicaments qu'après avoir consulté votre médecin ou votre pharmacien. Il appartient à votre médecin de décider si vous devez être traité par FLOXAM® pendant une grossesse ou un allaitement.

- **EXCIPENTS A EFFET NOTOIRE**  
- Gélule : Sodium, suspension buvable : Aspartame, colorant jaune orangé 5 et benzoate de sodium.

## 3. COMMENT PRENDRE FLOXAM ?

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**  
- Posologie :  
- Suspension buvable : La posologie est la suivante :  
- 1 gélule à 500 mg 3 à 4 fois par jour ;  
- 25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillère-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour ;  
- 25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une demi cuillère-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

- **Mode et mode d'administration**  
- Gélule : Prenez la gélule avec de l'eau. Ne pas mâcher. Si vous avez des difficultés à avaler la gélule, vous pouvez la couper en deux et avaler les deux moitiés.

- Suspension buvable : Prenez la suspension buvable avec de l'eau. Ne pas mâcher. Si vous avez des difficultés à avaler la suspension, vous pouvez la mélanger à un aliment.

- **Autres effets secondaires (fréquence indolore) : réactions cutanées graves, rouge et squameux s'accompagnant de petits érythèmes sur la peau et de la formation de vésicules (positives exanthématisées). Contacter immédiatement un médecin si vous présentez l'un de ces symptômes.**

- Si lors du traitement par FLOXAM®, vous présentez des réactions « hypersensibles » comme de l'urticaire, des éruptions cutanées, des difficultés à respirer, une sensation d'oppression dans la poitrine, un gonflement des paupières, du visage ou des lèvres, vous devez en informer aussitôt votre médecin avant de poursuivre la prise du médicament.

- Si vous présentez des symptômes de la prise du médicament, tels que des symptômes de déshydratation, vous devez immédiatement arrêter de prendre le médicament et consulter votre médecin.

- Une éruption avec vésicules (loquies), pouvant provoquer un peeling, une desquamation ou un saignement de la peau et pouvant être accompagnée de fièvre.

- La présence de vésicules sur la muqueuse de la bouche et/ou de la gorge, au niveau des yeux, de l'anus ou de la vulve.

- Certaines réactions comme de la fièvre, des douleurs articulaires ou musculaires peuvent survenir plus de 48 heures après le début du traitement.

- Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

- **Autres effets secondaires (fréquence indolore) : réactions cutanées graves, rouge et squameux s'accompagnant de petits érythèmes sur la peau et de la formation de vésicules (positives exanthématisées). Contacter immédiatement un médecin si vous présentez l'un de ces symptômes.**

- Si lors du traitement par FLOXAM®, vous présentez des réactions « hypersensibles » comme de l'urticaire, des éruptions cutanées, des difficultés à respirer, une sensation d'oppression dans la poitrine, un gonflement des paupières, du visage ou des lèvres, vous devez en informer aussitôt votre médecin avant de poursuivre la prise du médicament.

que l'infection ne soit entièrement guérie. Veuillez donc ne pas interrompre le traitement prématurément, même si vous sentez mieux. Une interruption prématurée du traitement ou une utilisation insuffisante peuvent entraîner une récurrence de la maladie.

- Prendre le médicament 1/2 à 1 heure avant le repas.

- Gélule : Vous devez avaler les gélules en entier avec de l'eau. Ne pas mâcher.

- Suspension buvable : Agitez le flacon de poudre avant d'ajouter de l'eau minérale non gazeuse ou de l'eau bouillie refroidie jusqu'à obtenir le volume souhaité.

- Agitez, compléter avec de l'eau jusqu'au trait puis agiter de nouveau.

- La suspension reconstituée doit être conservée au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C) et utilisée :  
- pendant les 8 jours pour le flacon de 60 ml ;  
- pendant les 14 jours pour le flacon de 120 ml.

- Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou si vous continuez trop forte.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

- L'utilisation de la flucloxacilline peut provoquer les effets suivants :  
- Douleurs digestives, légers (nausées, vomissements, ballonnements, diarrhées) ;  
- Allergies et très rarement un purpère d'appetit ;  
- Contraintes immédiatement un médecin en cas de forte diarrhée.

- Très rares cas d'anomalies du sang et du métabolisme hydrique (l'acétate métabolique à tout anabolique élevé) rapportés lors de l'administration de l'acide du plasma, lorsque de la flucloxacilline et du paracétamol sont utilisés de façon concomitante, notamment chez certains groupes de patients à risque, comme ceux atteints d'insuffisance rénale, de troubles de la coagulation, surtout en cas d'utilisation de doses élevées de paracétamol. Ces patients doivent être surveillés de près et le paracétamol, l'acétate métabolique à tout anabolique élevé, est une maladie grave nécessitant un traitement urgent.

- De très rares cas de jaunisse ont été rapportés. Contactez immédiatement votre médecin lors de l'apparition de douleurs au ventre ou de vomissements, apparaissant soudainement, ou d'une coloration jaune de la peau ou du blanc de l'œil.

- Autres effets secondaires (fréquence indolore) : réactions cutanées graves, rouge et squameux s'accompagnant de petits érythèmes sur la peau et de la formation de vésicules (positives exanthématisées). Contacter immédiatement un médecin si vous présentez l'un de ces symptômes.

- Si lors du traitement par FLOXAM®, vous présentez des réactions « hypersensibles » comme de l'urticaire, des éruptions cutanées, des difficultés à respirer, une sensation d'oppression dans la poitrine, un gonflement des paupières, du visage ou des lèvres, vous devez en informer aussitôt votre médecin avant de poursuivre la prise du médicament.

- Si vous présentez des symptômes de la prise du médicament, tels que des symptômes de déshydratation, vous devez immédiatement arrêter de prendre le médicament et consulter votre médecin.

- Une éruption avec vésicules (loquies), pouvant provoquer un peeling, une desquamation ou un saignement de la peau et pouvant être accompagnée de fièvre.

- La présence de vésicules sur la muqueuse de la bouche et/ou de la gorge, au niveau des yeux, de l'anus ou de la vulve.

- Certaines réactions comme de la fièvre, des douleurs articulaires ou musculaires peuvent survenir plus de 48 heures après le début du traitement.

- Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

- **Autres effets secondaires (fréquence indolore) : réactions cutanées graves, rouge et squameux s'accompagnant de petits érythèmes sur la peau et de la formation de vésicules (positives exanthématisées). Contacter immédiatement un médecin si vous présentez l'un de ces symptômes.**

- Si lors du traitement par FLOXAM®, vous présentez des réactions « hypersensibles » comme de l'urticaire, des éruptions cutanées, des difficultés à respirer, une sensation d'oppression dans la poitrine, un gonflement des paupières, du visage ou des lèvres, vous devez en informer aussitôt votre médecin avant de poursuivre la prise du médicament.

- Si vous présentez des symptômes de la prise du médicament, tels que des symptômes de déshydratation, vous devez immédiatement arrêter de prendre le médicament et consulter votre médecin.

- Une éruption avec vésicules (loquies), pouvant provoquer un peeling, une desquamation ou un saignement de la peau et pouvant être accompagnée de fièvre.

- La présence de vésicules sur la muqueuse de la bouche et/ou de la gorge, au niveau des yeux, de l'anus ou de la vulve.

- Certaines réactions comme de la fièvre, des douleurs articulaires ou musculaires peuvent survenir plus de 48 heures après le début du traitement.

- Si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables au Centre National de Pharmacovigilance (CNPV) (tel : 0800 1000180 - Email : cnpv@ans.mcg.fr) ou au LAROPHAN (Email : pharmacovigilance@larophan.fr). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER FLOXAM ?

- **Tout ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.**

- **N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption est le dernier jour du mois mentionné.**

- **Durée de conservation (conditions de conservation).**  
- Gélule : 2 ans

- Suspension buvable : 3 ans

- Poudre pour suspension buvable : 3 ans

- Flacon de poudre : à conserver avant reconstitution à une température inférieure à 25°C.

- Suspension reconstituée : 25°C.

- Flacon de 12 doses : à conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C) et utiliser dans les 8 jours.

- Flacon de 20 doses : à conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C) et utiliser dans les 14 jours.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

- Ne prenez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien de vous aider à éliminer vos médicaments. Ne jetez pas vos médicaments dans les égouts, ils pourraient contribuer à polluer l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- **Gélule à 500 mg**  
Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

- **Gélule à 250 mg**  
Composition qualitative et quantitative en excipients

- **Poudre pour suspension buvable à 250 mg/5 ml**  
Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

- **Flucloxacilline anhydre** 250 mg/5 ml

- **Excipients**  
Banane de sodium, saccharose, saccharose sodique, sulfate de magnésium anhydre, aspartame, silice colloïdale anhydre.

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**  
LABORATOIRES LAROPHAN S.A.  
21, Rue des Oudays  
CSARLAINA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée**  
janvier 2020

- **Conditions de prescription et de délivrance**  
Libre.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**  
Sans objet.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**  
Sans objet.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**  
Sans objet.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**  
Sans objet.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**  
Sans objet.



020004056293740220