

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0009451

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5565

Société : 162585

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAMER WADIA N° EL ne d'ad

Date de naissance : 01/02/1985

Adresse : 9, Rue EL ne d'ad, IBH, Casablanca 20000

Tél. : 0672 14 1554

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : / /

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

مركز فحص وتشخيص امراض الانف والحنجرة الفرابي
CENTRE O.R.L DIAGNOSTIC & EXPLORATIONS

Casablanca, le 03/05/2023

Dr. Abdelkrim LAMRANI

Dr. Réda MOUFFAK

Dr. Hassan CHELLY
Professeur Agrégé

Dr. M. Amine HESSISSEN
Professeur Agrégé

Dr. Mohamed BENNIS
Allergologue

Mme ALLOUCHE Zohry Khadija
Pharmacie Les Arenes
5, Rue Jalal E-dine Sayouti
Quartier Racine
Tél.: 05 22 36 28 24 - Casablanca

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Tanganil 500mg cp b30
P.P.V: 50,10 DH
6 118001 183340

116,00

1- SAPHIR 1G

1 S x 2/J pendant 7 jours

40100

2- PREDNI 20 mg

3 CP/J le matin pendant 5 jours

3- POLYDEXA Auriculaire

24180

3 gouttes/J pendantJ

Tanganil® 500 mg
تاغانيل® 500 ملغ

30 comprimés - قرص 30
VTE: MA - PPV: 51DH00

6 118001 183340

Tanganil® 500 mg
تاغانيل® 500 ملغ

30 comprimés - قرص 30
VTE: MA - PPV: 51DH00

6 118001 183340



Angle

Boulevard Brahim Roudani

7, Rue Jean Jaurès
20 060 Casablanca

Tél. 0522 47 20 20
0522 47 30 30
0522 47 32 32
Fax 0522 20 18 85

cliniquespecialisee@alfarabi@gmail.com

IF: 14478582

ICE: 001837199000069

ALLOUCHE Zohry Khadija
Pharmacie Les Arenes
5, Rue Jalal E-dine Sayouti
Quartier Racine
Casablanca
Tél.: 05 22 36 28 24

CLINIQUE SPECIALISEE AL FARABI
Oto Rhinolo Laryngologie
Chirurgie Cervicofaciale
7, Rue Jean Jaurès - 20 060 Casablanca
Tél: 05 22 47 30 30 (tel) 05 22 47 32 32
Fax: 05 22 20 18 85
INPE: 09000219

ORL
Diagnostic & Explorations

الأذن الأنف
الفحص والتشخيص

PPV: 116DH00
PER: 11-25
LOT: L 3627

informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec SAPHIR®, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de SAPHIR®.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec SAPHIR®, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

SAPHIR® peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

SAPHIR® peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Aliments et boissons SAPHIR® 1g/125mg :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SAPHIR® peut provoquer des effets indésirables dont les symptômes peuvent diminuer la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Ce médicament contient du saccharose, du potassium et du sodium :

- L'utilisation de ce médicament et/ou de médicaments chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et/ou de galactose ou un déficit en sucrase/somaltase (maladies héréditaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. À prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contribuant leur apport alimentaire en potassium.

- Ce médicament contient du sodium. À prendre en compte chez les patients contribuant leur apport alimentaire en sodium.

3) COMMENT PRENDRE SAPHIR® 1g/125mg ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Poignée :

Adultes et enfants de 40 kg ou plus :

- Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

- Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg :

Les sachets SAPHIR® 1g/125mg ne sont pas recommandés.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques :

• En cas des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra vous prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration :

- Juste avant la prise de SAPHIR®, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

- Analysez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

- Ne prenez pas SAPHIR® pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Si vous avez pris plus de SAPHIR® 1g/125mg que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de SAPHIR® peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre SAPHIR® 1g/125mg :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre SAPHIR® 1g/125mg :

Vous devez continuer de prendre SAPHIR® jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4) QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Ce médicament peut entraîner les effets indésirables mentionnés ci-dessous.

Réactions nécessitant une attention particulière :

Réactions allergiques :

• éruption cutanée,

• inflammation des vaisseaux sanguins (vasculature) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,

• fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aisselle et l'aîne,

• gonflement, parfois du visage ou de la bouche (angio-œdème), difficultés respiratoires.

• malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Si vous présentez un de ces symptômes, contactez un médecin.

Arrêtez l'administration de SAPHIR®.

Inflammation du gros intestin :

Information du gros intestin, entraînant une diarrhée aqueuse, mucus, des douleurs gastriques et/ou une fièvre.

Si vous présentez ces symptômes, demandez conseil au plus vite à votre médecin.

Effets indésirables très fréquents :

Ils peuvent affecter plus d'une personne sur 10 :

• diarrhée

Effets indésirables fréquents :

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 :

• muquet (affectation due à un champignon, le candida, qui se situe dans la bouche ou les plis cutanés),

• nausées, en particulier aux doses élevées.

Si vous présentez ces effets indésirables, administrez SAPHIR® avec précaution.

• vomissements

• diarrhée (chez les enfants).

Effets indésirables peu fréquents :

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 100 :

• éruption cutanée, démangeaisons,

• éruption cutanée en saillie avec démangeaisons (urticaire),

• indigestion,

• étourdissements,

• maux de tête.

Effets indésirables peu fréquents pouvant être réversibles :

• analyses de sang

• augmentation de certaines substances (enzymes) produites par le foie.

Effets indésirables rares :

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 1000 :

• éruption cutanée, pouvant former des cloques et des vésicules (points noirs centraux entourés d'une zone plus pâle, dite « cible »),

• autisme (rythme polymorphe).

Si vous remarquez un de ces symptômes, contactez votre médecin.

Effets indésirables rares pouvant être mis en évidence :

• faible nombre de globules participant à la coagulation

• faible nombre de cellules blanches.

Autres effets indésirables

D'autres effets indésirables ont été observés chez un très petit nombre de patients.

• réactions cutanées graves : éruption cutanée exacte et inconnue :

• réactions allergiques (voir ci-dessus),

• inflammation du gros intestin (voir ci-dessus),

• inflammation de la membrane protectrice des os (ostéomyélite),

• réactions cutanées graves : éruption cutanée exacte et inconnue : la bouche, du nez, des yeux et dans la région génitale (syndrome de Stevens-Johnson),

• une forme plus grave, responsable d'un décès, de 30 % de la surface corporelle : syndrome de Lyell,

• éruption cutanée rouge étendue avec petites cloques (syndrome de Sturge-Weber),

• éruption squameuse rouge avec masses sous la peau (syndrome de Kawasaki),

• éruption squameuse rouge avec masses sous la peau (syndrome de Kawasaki),

• symptômes de type grippe accompagnés d'angines, de ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests de la fonction rénale,

• des globules blancs (leucopénie) et des érythrocytes (anémie) (syndrome de pancytopenie),

• hypersensibilité médicamenteuse (DRESS).

Si vous présentez l'un de ces symptômes, contactez votre médecin.

Inflammation du foie (hépatite),

• icterus, provoqué par une augmentation du taux sanguin de bilirubine dans le foie, qui donne une coloration jaunâtre de la peau et des yeux,

• inflammation des reins,

• prolongation du temps de coagulation du sang,

• hyperactivité,

• convulsions (chez les personnes prenant des médicaments pour les problèmes rénaux).

• langue noire (glossophtie),

• coloration des dents (chez les enfants),

• éruption cutanée.

Effets indésirables pouvant être mis en évidence :

• analyses de sang

• réduction importante du nombre de globules blancs

• faible nombre de globules rouges (anémie hémolytique)

• érythrocytes dans les urines

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable non mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous aidez à améliorer la sécurité des médicaments.