

COMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



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

83957

Déclaration de Maladie : N° P19-0016402

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **321** Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : **TAZI Abbes** Date de naissance : **31.12.1940**
 Adresse : **B9 KENNEDY Potem YOUSSEF N°3 PARANFA, CASA**
 Tél. : **0661-41.63.94** Total des frais engagés : **(1784,10) 1784,10**

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : **24/05/2021**

Nom et prénom du malade : **Tazi Abbes**

Age : **81**

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : **Bulso fessalgie**

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 : **CASA**

Le : **26/08/2021**

Signature de l'adhérent(e) :

17 Pièces

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
24/05/21	C2		250,00	Dr IBN ABDELJALIL Rhinologie Immeuble... Angle... Bvd Sidi Abderrahman Casablanca Tel: 0522 89 38 88/99

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

24/05/2021 424,10 Dh

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

24.05.2021 Z36 360,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

28/07/21 20 AMH 1000,00 dhs.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

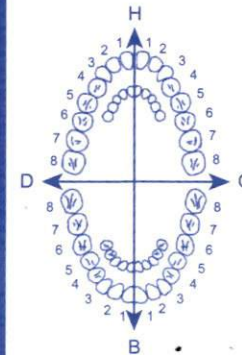
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

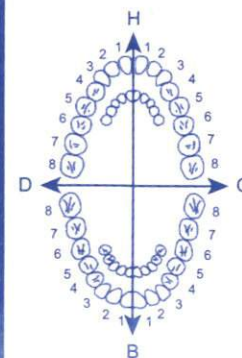
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

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

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Dr. Houda IBN ABDELJALIL
Rhumatologue
Spécialiste des Maladies des Os et Articulations

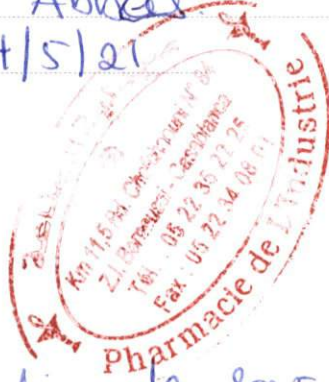
الدكتورة هدى ابن عبد الجليل
اختصاصية في أمراض العظام و المفاصل

Nom et Prénom :

M^{re} Tazi Abbas

Casablanca le :

24/5/21



T= 424/10
39.80 x 2

1) Laroxyl

6 gtt 1j - 6 sar



peut augmenter progressivement
jusqu'à 10 gtt 1j x 3 fois

2) Relbexol

53.10 x 5 1 cp x 3 1j

79.00

3) Itaflam

gel chauffant

1 app x 2 1j x 15



ITAFLAM

L 01220424
P 04/24

our & Bd Sidi Abderahmane, Imm. de la Commune, Appt. 3, 3ème étage - Casablanca

✉ ibnabdeljalilhouda@yahoo.fr

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amiripiline

Composition

Solution buvable, dosée à 4% d'amiripiline (présente sous forme de chlorhydrate d'amiripiline) Exipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée. Exipients à effet rotatoire : alcool éthylique, glycérine. Flacon compte - gouttes de 20 ml, 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux analgésiques habituels,
- dans l'insécurité nocturne de l'enfant (émission d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

- hypersensibilité à l'amiripiline ou à l'un de ses composants,
- troubles du rythme cardiaque,
- insuffisance rénale,
- insuffisance hépatique,
- insuffisance du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (prouazole, nialamid) ou par la théophrine.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (mésoline, par exemple) ou des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (comme, par exemple, les bêta-bloquants, les nitrates, l'adrénaline, le noradrénaline, la dopamine par voie injectable).
- Mises en garde spéciales
- Ne pas interrompre brutalement le traitement.
- De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amiripiline avec de l'alcool, de la caféine, de la guaranine, un IMAO-A sélectif (moclobémide, toloxatone), ou l'inséoline, ou un symptôme dépressif (alpha et bêta (voir ci-dessous) est déconseillée (voir interactions).

Cependant, les effets des autres antidépresseurs, comme ceux des autres médicaments agissant sur le système cardiovasculaire, sont connus et doivent être surveillés pendant le traitement.

Il est donc important de surveiller le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être marquées au début du traitement par antidépresseur, car ce dernier agit d'abord sur le système nerveux mais seulement après 2 semaines, plus tard, sur le système endocrinien.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un arrêt temporaire du traitement.

En cas de usage prolongé, le traitement par Laroxyl® 40 mg/ml peut interrompre et, le plus souvent, un neurologue sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptique. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amiripiline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation,
- une constipation chronique (risque d'élus paralytiques),
- une éventuelle hypertrophie prostatique ;
- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiaques (comme les troubles du rythme, les tachycardies et l'hypertension de cette classe de produits).

Chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurologiques sévères, en raison de l'augmentation du risque d'insuffisance orthostatique ;

- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Le médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de la maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la classe des antidépresseurs (comme les tricycliques) ou le sédatif, car vous devez généralement éviter de prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et cardiovasculaires).

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans ce cas ou de traitement doit être pris jusqu'à la fin de votre grossesse, votre médecin ou votre pharmacien doit être informé de votre grossesse. Le nouveau-né est né sans problème. Les effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est recommandé d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Modes et voie d'administration / Posologie

Mode d'administration : voie orale. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical. Même si vous sentez une amélioration. Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenez immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

Effets indésirables et effets indésirables

Les effets indésirables sont les effets indésirables pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

- Les effets indésirables de la molécule : ils sont habituellement bénins et obéissent le plus souvent à la poursuite du traitement ou à une réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction et éventuellement rétention urinaire ;

- effet antidépresseur : hypotension orthostatique, baisse de vigilance ;
- effets indésirables centraux :
 - fréquence cardiaque observée : normalisation ou séduction (effet anticholinergique), plus marquée en début

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusionnels transitoires, syndrome sérotonergique (en association).
- liés à la nature même de la maladie dépressive :
 - levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire ;
 - inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques ;
 - activation d'un délire chez les sujets souffrant de troubles psychotiques ;
 - manifestations paroxystiques d'angoisse.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

- Les antidépresseurs imipraminiques peuvent également entraîner :

- prise de poids,
- troubles de la conduction ou du rythme (avec des doses élevées),
- troubles endocriniens : hypertrophie mammaire, gatactomie,
- bouffées de chaleur,
- réactions cutanées allergiques,
- myasthénie,
- troubles cytotoxiques ou cholestériques,
- troubles hématologiques : hyperleucocytose, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie, syndrome.

Effet de classe : Des études épidémiologiques, réalisées principalement chez des patients âgés de 50 ans et plus, montrent un risque accru de fractures osseuses chez les patients recevant des antidépresseurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (SSRI) ou des antidépresseurs tricycliques. Une prise de poids conduisant à ce risque est inconnue.

Dans le cas de l'entrée des antidépresseurs sélectifs dans le sang par rapport à celles indiquées ci-dessus, les effets indésirables sont moins fréquents.

Des cas de ces effets indésirables ont été observés chez les patients recevant des antidépresseurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (SSRI) ou des antidépresseurs tricycliques. Une prise de poids conduisant à ce risque est inconnue.

En raison de la posologie, les effets indésirables sont moins fréquents.

Conservation : Les effets indésirables sont les effets indésirables pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

Ne laissez pas : Les effets indésirables sont les effets indésirables pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

Tableau A (lis

Tableau A (lis

Tableau A (lis

Tableau A (lis

Tableau A (lis

Tableau A (lis

Tableau A (lis

خطر يظهر السرطان، لتغير الخصوية الذكرية وقد يشكل خطراً على المولود. يجب التحدث إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأسئلة.

سوف يخبرك الطبيب عن كافة التدابير المبرطة لمنع الحمل والمخاطر المحتملة للحمل.

نُحدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

قبل الشروع في العلاج بهذا الدواء، تحقق من عدم تناول أدوية أخرى تحتوي على
ناباستامول.

تناول الباراستامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

غير الطبيب: إذا كان وزبك يقل عن 50 كغ، إذا كنت تعاني من مرض كبدي أو مرض

إذا كنت تعاني من فقدان الماء من سوائل الجسم، إذا كنت تعاني من الجفاف المزمن، إذا كنت في فترة الصوم، إذا فقدت الكثير من السوائل، إذا كان لديك ضغط 75 أو أقل.

يقوم 65 سنة وتعالى من أمراض طويلة الأمد. إذا كنت مصابا بفيروس نقص المناعة البشرية أو بالتهرب الكبدية المزمنة، المتداع، إذا كنت تعاني من التهاب الكلى، مرض حبيبي، و / أو

يُسمَّى خاصة بالأماني تنقيصه خطيئة)، أو إذا كنت مصاباً بعرض جليل (مرض ورثي مقدون

يُصحّ بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

في حالة التهاب الكبد الفيروسي الحاد، توقف عن العلاج واستشر الطبيب.

في جهه مسطحة المثلثية (سواء المثلثية او حداث) من $\frac{1}{2}$ بينتي متر الى (رود ستون)
افراض بكل حذر

السلامة.

في حالة استئصال المرارة، لا يوجد في استئصال المرارة التهاب أو احتشاء.

سببه انخفاض البوريت في الدم أو نسبة السكر في الدم.

إذا كنت تتبع علاجاً مصداقاً لمتور الدم عن طريق الدم (وارثين أو مصنفين بينهم ٨٠٪) وتناول باراسيتامول بالجرعات القصوى (٤ غ/يوم) لأكثر من ٤ أيام يتطلب مراقبة متعددة

لنحناجيل البيولوجية بما فيها خاصه السببه الفسيقيه الوراثيه، في هذه الحاله استعمل الطبيب
قد تناقض فعليه باراستامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت الازايجات المعويه - دواء

يُحقّق نسبة الأوسرول في الدم (مُحرّم فاصلاً روسيا لادر من سائعين بين كل جرعتين). إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول ومُلاحج بنفلوكلوكساسولين (مضاد حيوي)، قد

خطار بالهائزاة من حمض ابي (حموضه عاليه في الدم بسبب تسرع معدل التنفس).
قد يترادى تسمم باراستامول اذا كنت تتناول:

- أدوية من المحتمل أن تكون تصف إنتاج الأيض السام الباراسيتامول.
- أدوية تساهم للكبد، • أدوية تصف إنتاج الأيض السام الباراسيتامول.
- مثل الأدوية المضادة للمرع (فيوناريبال، فينتونين، كارامازيبين، ثوبيرامات).

رغمهمين (مضاد حموي)٠ في نفس الوقت مع الكحول،
اجبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا أو قد تناول أي دواء آخر.

قد يزيد رولاكسول من الطائفة
الحمل والرضاعة والخصوبة

لا تتناولوا هذا الدواء: • إذا كنت حاملاً، قد تصبحين حاملاً أو تعتقد
كنت من النساء في سن الإنجاب و لا تستعملين وسيلة لمنع الحمل.

هذا الدواء قد يعرض المورد للمطر، لا تتناول هذا الدواء إذا كنت ترضعين، لأنه ينتقل إلى

رولا کسول 500 ملغ/2 ملغ

باراستمال / ثيوكلشيوزيد

آقرا

يضع هذا الدوا المراقبة إضافية، يمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة بأكملها قبل استعمال هذا الدواء.

- اصغظ بهذه الشبهة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد. • إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. • لقد تم وصف

هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له. • إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطرا أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

١. ما هو رولا كول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

البياضين والمراهقين ابتداء من 16 سنة.

ما هي المشكلات التي يجب حلها بين ستون وروستون؟

أو بارأستينوا أو واحد المحدث الأخرى لسواء (مذكورة في الميم ١٠) إذا كنت حاملاً أو قد تصبح حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا

استعماري وسيله طبع الحاصل. • إدا كتب لرضعتي. • قصور
الكبد. • لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الشك من الصروري استشارة الطبيب و الصيدقي.

يجب الابتعاد عن استعمال رولاكول:

احتياجات الاستئمان الخاصة: يستعمل جديده في حالة سوانى الصرع او اضطرابات.


||| |||
33

0
0608
E3.2

53DH1
000
2 6

P. V : 5
118

6 //

تاريخ: 11/2023
موقع: 

الخلايا وعدد غير عادي من الصفيحات الدموية والدراسات في المختبر

خطر ظهور السرطان، لتغير الخصوبة الذكورية وقد يشكل خطر على المولود. يجب الصمود إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأسئلة.

سوف يخبرك الطبيب عن كافة التدابير المرتبطة مع الحمل الأمثل والأخطار المحتملة للحمل.

تُستخد مدة العلاج من 7 أيام متتالية.

قبل الشروع في العلاج بهذا الدواء، نتحقق من عدم تناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول.

تناول باراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

أخير الطبيب: إذا كان وزنك يقل عن 50 كغ. إذا كنت تعاني من مرض كبدى أو مرض عظمى أو الكلى. إذا كنت تتناول الكحول كثيراً أو توقفت عن استعمال الكحول مؤخراً. إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم. إذا كنت تعاني من سوء التغذية المزمن. إذا كنت في فترة الحمل، أو أوقعت الكثير من الوزن مؤخراً، أو كان سنك يتقرب 75 سنة أو يتقرب 65 سنة ويصاحب من أمراض مزمنة الأقدام. إذا كنت مصاباً بمرض نقص المناعة البشرية أو التهاب الكبد الفيروسي المزمن، وإذا كنت تعاني من التهاب الكبدى، مرض جنونى ودراى، أو يتسم عامة بعلامات خطيرة، أو إذا كنت مصاباً بمرض جيلبر، مرضى والى مقرر ينصح عامة بمتابعة من الطبيب.

ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

في حالة النقص حثيث العهد من الإزمان المزمع على الكحول، يتزايد خطر الإصابة بالكبدية الخطيرة.

في حالة التهاب الكبد الفيروسي الحاد توقف عن العلاج واستشر الطبيب.

إذا كانت مشكلة التغذية (سوء التغذية) أو فقدان الماء من الجسم، يجب تناول رولاكسول أو أقراص حذر

الأطفال والمراهقين: لا تستعمل هذا الدواء لدى الأطفال أو المراهقين دون 16 سنة لأسباب السلامة.

في حالة الغثاء، لا تتحدث في استشارة الطبيب أو الصيدلي. في حالة استعمال أدوية أخرى، أبلغ أنك تتناول هذا الدواء. إذا وصف لك الطبيب تحليل نسبة الصفص البويطة في الدم أو نسبة السكر في الدم.

لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول، عن طريق الفم (دورابون) أو محلول حقن (كافور)، لأن ذلك تتيج علاجاً مضاداً لتأثير الدواء عن طريق الدم عن طريق الفم (دورابون) أو محلول حقن (كافور).

تناول باراسيتامول باعتبارات قصوى (أو 400/100) أكثر من 4 أيام يتطلب مراقبة طبية مستمرة. تناول باراسيتامول بأكثر من 12 ساعة فاصلاً ربما لاكثر من 5 ساعات، ين كل جرعة. قد تتنافس فعالية باراسيتامول في الدم وتتداخل في نفس الوقت الجرعات المماثلة. الدواء المتناول الباثولوجية بما فيها خاصة النسبة الكيميائية الدوائية، في هذه الحالة، استشر الطبيب. تناو باراسيتامول مع باراسيتامول ومزيج بنوكوكساكيلين (مضاد حيوي)، قد حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وحصل بنوكوكساكيلين (مضاد حيوي)، قد تداخلت بأعراض من حمض الهي (وصفحة عالية في الدم بسبب تسرع معدل التمثيل).

قد يتزايد تسمم باراسيتامول إذا كنت تتناول:

• أدوية لا المحمل أو ككون سامة للكبد. • أدوية تصفر إنتاج الدم • باراسيتامول • سطر الأديرة المداوية الصرع • إيثوبروبازين، فلوبيزول، تريفلورامين، فلوبيزولامين.

• ريتاميسين (مضاد حيوي)، • في نفس الوقت مع الكحول.

أخير الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أو قد تتناول أو دواء آخر.

قد يزيد رولاكسول من الطابع العام الدم لاختراصه.

الصلوب والارضاة والاضحية

لا تتناولي هذا الدواء: إذا كنت حاملًا أو تسمين حاملًا أو متحمين أنك حامل. إذا كنت من النساء في سن الحمل ولا تسمينين وسيلة لمنع الحمل.

هذا الدواء قد يعرض للمولود للتلف. لا تتناولي هذا الدواء إذا كنت مرضعة، لأنه يتناقل

رولاكسول[®] 500 ملغ/2 ملغ

باراسيتامول لينوكوليكسيزيد

أقراص

يصفخ هذا الدواء مراقبة إضافية، يمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكنك المساعدة فيها بالإبلاغ عن أي تأثير غير مرغوب فيه تتم ملاحظته. انظر نهاية الفترة في كيف يتم التصريح عن التأثيرات السامة.

يرجى الاطلاع للإبلاغ عن هذه الشبهة بأقصى أجل استعمال الدواء.

• استمط بهذه الشبهة، في تصاح إلّا قرأناها من جديد. • إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. • لقد تم وصف هذا الدواء أن يشكل خطراً. لا تقم بإعطاءه لبعض الأشخاص، حتى في حالة وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر لهم. • إذا أصبح أحد التأثيرات غير المتوقع خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه الشبهة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

1. ما هو رولاكسول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
يوصف هذا الدواء في علاج تكبير العضلات العضلية المولدة في الأمراض العضلية لدى البالغين والمراهقين ابتداء من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الهامة معرفتها قبل تناول رولاكسول؟
لا تتناول أيد رولاكسول في الحالات التالية: • إذا كنت لديك حساسية لتبوكوكسيزيد. • إذا كنت تتناولون أو زاحد المكورات الأخرى للدواء (المكورة في الفترة 6). • إذا كنت حاملًا أو قد تصبح حاملًا أو متحمين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإحباب ولا تسمينين. • إذا كنت تتناول أو قد تتناول أدوية أخرى في نفس الوقت. • قصور كبدى خلوي في مرض جيلبر في الكبد. • لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الغثاء، لا تتحدث عن استشارة الطبيب أو الصيدلي. يجب الالتزام عند استعمال رولاكسول. استجابتات استعمال الخاصة: يستعمل بمراقبة في حالة سوابق الصرع أو الاختلاجات.

يطلب ظهور أية أعراض أو آثار. العلاج.



• كما تحتوي على أدوية أخرى. تأكد من أنك لا تأخذ أدوية أخرى. • إذا كنت تتناولون رولاكسول، تأكد من أنك لا تتناولون أدوية أخرى. • إذا كنت تتناولون رولاكسول، تأكد من أنك لا تتناولون أدوية أخرى.

• إلى اليوم المسموح بها (انظر لفرة الجرعات).

• الطبيب الذي يعيد يحدد جرعة الصرعات.

في ما

الجرعة

الجرعة

الجرعة

الجرعة

الجرعة

RELAXOL 500MG/2MG
CP B20
P.P.V: 53DH10
118000 060833

LOT: 20E024
PER: 11 2023



Dr. Houda IBN ABDELJALIL

Rhumatologue

Spécialiste des Maladies des Os et Articulations

الدكتورة هدى ابن عبد الجليل

اختصاصية في أمراض العظام و المفاصل

Nom et Prénom :

Y. Tazi Abbas

Casablanca le :

24/5/21

Lumbalgie

⇒ Kinésithérapie

a but analgésique (IR, massage

des muscles rachidiens) et

renforcement des muscles

abdominaux

Page 2

sources / feuille n° 10

CENTRE KINÉSITHÉRAPIE
YOUSSEF DOULFAKAR SARL AD
250 Angle Bd de Bordeaux et
Bd Mly Youssef N 3 Casablanca
06 61 18 15 47

Dr IBN ABDELJALIL
Rhumatologue
Immeuble de la Commune Appt 3
Angle Route d'Azemmour
Bvd Sidi Abderahmane Casablanca
Tel 05 22 89 38 88 / 95

Angle Route D'Azemmour & Bd Sidi Abderahmane, Imm. de la Commune, Appt. 3, 3ème étage - Casablanca

05 22 89 38 88 / 95 ibnabdeljalilhouda@yahoo.fr



Dr. Houda IBN ABDELJALIL

Rhumatologue

Spécialiste des Maladies des Os et Articulations

الدكتورة هدى ابن عبد الجليل

اختصاصية في أمراض العظام و المفاصل

Nom et Prénom :

Mme Tazi Abbas

Casablanca le : 24/5/21

DR de rachis lombaire L5

Rx de la hanche gauche de face

RADIOLOGIE HAY HASSANI
10, Imm. Commune 3, Azemmour
6824 Casablanca
Tél: 05 22 89 38 88 / 95

Dr. IBN ABDELJALIL H.
Rhumatologue
Imm. Commune 3, Azemmour
6824 Casablanca
Tél: 05 22 89 38 88 / 95

24/05/2021

Casablanca, le

IF : 2221555

Facture N° 1776/05/2021

Nom patient : TAZI ABBAS

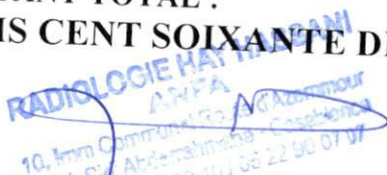
Examen(s) réalisé(s) : RACHIS LOMBAIRE FACE/PROFIL
RX HANCHE GAUCHE FACE

Date Examen(s) : 24/05/2021

Montant : 360 DH

Montant Produits : 0,00 DH

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
MONTANT TOTAL :
TROIS CENT SOIXANTE DIRHAMS


RADIOLOGIE HAY HASSANI
ANFA
10, Imm. Communal 33, Azemmour
et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca
Tél. : 05 22 90 10 10 / 05 22 90 07 07

10, Imm. Communal. Angle route d'Azemmour et Bd. Sidi Abderrahmane - Casablanca

Tél. : 05 22 90 10 10 / 05 22 90 07 07 - Fax : 05 22 93 37 13

Pantente : 35 00 38 66 - TVA : 73 39 10 - IF : 2221555 - ICE : 001686337000022

Nom et prénom : Mr. TAZI ABBES
Diagnostic : Lombalgie
Médecin traitant : Dr.HOUDA IBN ABDELJALIL
Nombre de séances : 05
Date début du traitement : 07/06/2021
Date de fin de traitement : 22/07/2021
Détail des séances :

Le 07/06/2021	:	1 ^{ère} séance
Le 10/06/2021	:	2 ^{ème} séance
Le 15/06/2021	:	3 ^{ème} séance
Le 18/06/2021	:	4 ^{ème} séance
Le 22/06/2021	:	5 ^{ème} séance

Casablanca le 28/07/2021



Mr Youssef DOULFAKAR
Kinésithérapeute Physiothérapeute Diplômé d'état

FACTURE N°122/2021

- Prénom et nom : Mr. TAZI ABBES
- Diagnostic : Lombalgie
- Médecin traitant : Dr. HOUDA IBN ABDELJALIL
- Désignations des actes suivant nomenclature : 20AMM
- Nombre de séances : 05
- Montant total des honoraires : 1000,00 DH
- Arrêter la présente facture à la somme de : Mille dirhams

Casablanca, Le 28/07/2021

CENTRE KINESITHERAPIE
YOUSSEF DOULFAKAR SARL AU
250, Angle Bd de Bordeaux et
Bd Mly Youssef N° 3 Casablanca
Gsm : 06 61 18 15 47

Mr Youssef DOULFAKAR

Kinésithérapeute Physiothérapeute Diplômé d'état

250, Angle Bd Molay Youssef et Bd Bordeaux 1er étage N° 3 - Casablanca

Tél : 0522 880 440 - Email : ckydoulfakar@gmail.com

ICE : 001548200000071 : RC : 345535 - TP : 35423089

CNSS : 4806157 - Identifiant Fiscal : 18751795