

## 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

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

N° W19-483610

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000654 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : Fatima Najib  
 Date de naissance : 1943  
 Adresse : Hay el Hassani Rue 25 N° 6 Casablanca  
 Tél. : 0618914693 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : Fatima Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie :  
 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 : / /

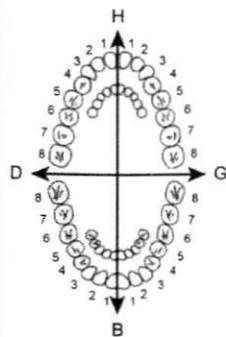
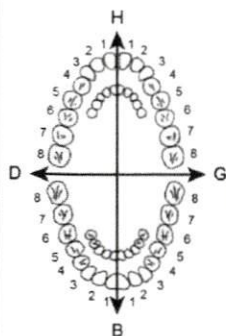
Signature de l'adhérent(e) :

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
07/07/2020			150	INP: [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	07/07/2020	297,50

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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 : Veuillez 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	INP : [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ]	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX [ ]  MONTANTS DES SOINS [ ]  DEBUT D'EXECUTION [ ]  FIN D'EXECUTION [ ]	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX [ ]  MONTANTS DES SOINS [ ]  DATE DU DEVIS [ ]  DATE DE L'EXECUTION [ ]	
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B				
	(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 Soumia HACHIMI SLAOUI

Ex-Médecin à l'hôpital M.BOUAFI

Médecine Générale - Diabétologie  
Hypertension - Nutrition  
Gynécologie obstétrique  
Médecine de Sport  
Echographie - ECG



# الدكتورة سومية هاشمي السلاوي

طبيبة سابقا بمستشفى محمد بوافي

الطب العام - داء السكري - أمراض الضغط  
التغذية - أمراض النساء ومتابعة الحمل  
الطب الرياضي - الفحص بالصدى  
التخطيط الكهربائي للقلب

## ORDONNANCE

Casablanca, le : 07/10/2020 : الدار البيضاء، في :

M<sup>lle</sup> Najla Fatime

87,40

- Abaisse 15

53,10

- Abaisse

82,10

2 x 24

DOCTEUR SOUMIA HACHIMI SLAOUI  
MEDECINE GENERALE

149, Angle Bd. Ali Yaata Et Rue Ibn Baytar  
Hay Mohammadi - Casablanca  
Tél: 05 22 63 08 08

74,90

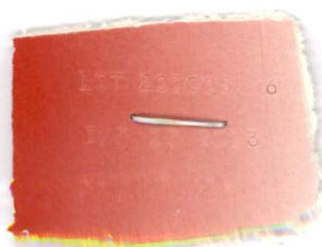
Protone  
S.P. S.V.

21.

T: 297,50

DI SOUMICHA HACHIMI SLAOUI  
MEDECINE GENERALE  
144 Avenue 96 Ali Yafa El Ruel Ibn Bayar  
Hay Mohammadi - Casablanca  
Tél 05 22 63 08 08

PHARMACIE ESSAADA  
CASABLANCA SARL AU  
MOUNIB Mohammed  
2, Av. Ali Yafa Hay Mohammadi  
Casablanca  
Tél: 05 22 62 03 53 / 62 54 13



# ميزور<sup>®</sup> 20 ملغ ، 40 ملغ

إيزوميرازول (كبسولات مقاومة لعصارة المعدة)

يجب قراءة النشرة كاملة ويتمتع قبل استعمال الدواء. احتفظوا بها فقد تحتاجون إلى إعادة قراءتها.

تحتوي على معلومات هامة حول المرض وطريقة العلاج.

إذا كان لديكم أية أسئلة أو شك، اطلبوا معلومات إضافية لدى الطبيب أو الصيدلي

تركيبة:

20 ملغ أو 40 ملغ من إيزوميرازول لكل كبسولة مقاومة لعصارة المعدة حسب المعيار المحدد على العبوة.

تركيبة غشاء الكبسولة : جلانتين، أكسيد الحديد الأصفر E 172، ثاني أكسيد التيتانيوم E 171.

التعليق:

LOT 191846

EXP 09/2021

DH

PPV 82,10

40 ملغ في الدة

علاج التهاب

علاج تآكل

موانع الاستعمال

في حالة استعمال الدواء أخرى، من الضروري إخبار الطبيب، حتى ولو

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

في حالة وجود حساسية لأحد مكونات ميزور أو حساسية لأحد موانع مضخة البروتونات.

في حالة استعمال دواء يحتوي على آثار أتايفر (يستعمل في علاج السعال).

تدبيبات وامتناعات الاستعمال:

يجب أخذ الحذر مع ميزور في الحالات التالية:

إذا كنتم تستعملون أدوية أخرى مثل إيثانكوكازول أو كلونيكوكازول (ضد التشنجات الطيفية) الديازيبام (ضد القلق)، فينيتوين (ضد الصرع)، وارفارين (ضد الإضطرابات الدموية) أو سيزايبرد (ضد الإضطرابات

القلبية من تأثير الإخراج المعدي).

إذا كنتم تمارسون من مشاكل خطيرة على مستوى الكبد، يجب إخبار الطبيب، فست تخضع الجرعات.

يجب إخبار الطبيب في حالة وجود مشاكل خطيرة على مستوى الكلى.

إذا وصفت لكم أدوية أخرى فست استعمال هيليكوبكتير بيريوري بموازاة مع إيزوميرازول أو تستعملون إيزوميرازول تبعاً لطبيبكم، يجب إبلاغ الطبيب على الأدوية الأخرى التي تستعملونها.

في حالة استعمال هذا الدواء تبعاً لطبيبكم يجب إبلاغ الطبيب على أي تغير في الأعراض.

نظراً لإضافته على السكرور، لا يجب استعمال هذا الدواء في حالات عدم تحمل الفركتوز، تتأثر سوء امتصاص الكليكوز أو الكالكتوز أو نقص في سكروز إيزوميتاز (أمراض استقلابية نادرة) في حالة الشك

من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تفاعلات دوائية وتفاعلات أخرى:

من المهم إبلاغ الطبيب أو الصيدلي على كل علاج جديد أو موازي حتى ولو كان بدون وصفة طبية، خصوصاً إيثانكوكازول، كلونيكوكازول، فوريكوكازول، ديزابام، فينيتوين، وارفارين أو مشتقات كورمونية أخرى،

آثار أتايفر، كلانيميتروميسين أو سيزايبرد. ولو كان دواء بدون وصفة الطبيب.

يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلي على كل علاج مواز للعلاج الذي تفسعون له.

الحمل والرضاعة:

في حالة الحمل، إنتم الحمل أو الرضاعة يجب استشارة الطبيب قبل استعمال إيزوميرازول.

لا يجب استعمال هذا الدواء أثناء الحمل أو الرضاعة إلا بعد استشارة الطبيب.

عصوماً، لا بد أثناء الحمل والرضاعة من استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

مواضع ذو تأثير معوي:

سكرور (كربات السكر)، بروبي-ب-هيدروبيزوات، ميل-ب-هيدروبيزوات.

التأثيرات غير المرغوب فيها:

كثير المواد الفعالة يمكن لهذا الدواء أن يسبب عند بعض الأشخاص بعض التأثيرات الغير مرغوب فيها.

التأثيرات الأكثر حدوثاً (عد 1 إلى 10% من الأشخاص المعالجين).

صداع الرأس، إسهال، إسهال، غثاين، إرجاع، آلام في البطن، انتفاخ البطن.

تأثيرات قليلة الحدوث (عد أقل من 1% من الأشخاص المعالجين).

إحساس بالحرارة، ودمة غشائية، تشوش للحن (إحساس غر عادي في منطقة جلدية أو صعبة)، نعاس، سعال، ارتفاع لزيمات الكبد، تفاعلات جلدية (حكة، طفح جلدي، التهاب الجلد...)، تورم.

تأثيرات نادرة (عد أقل من 0.1% من الأشخاص المعالجين).

تورشات زمنية تتفتح بعد إيقاف العلاج، هياج، عذوبة، اكتئاب وهلوسة خصوصاً عند الأشخاص المعالجين بأمراض خطيرة.

انتفاخ التدي عند الرجال، جفاف الفم، التهاب في الفم، طفرات حسية أحياناً، انخفاض عند الكريات البيضاء الصفائح الدموية (الكريات الحمراء، الكريات البيضاء الصفائح الدموية) أمراض النزاع عند الأشخاص المعالجين بأمراض كبدية

جذ، التهاب الكبدية في بطن برقان (اصفرار) قصور كولي.

آلام في المعامل أو التفاعلات، تعب عضلي، حساسية للضوء، تفاعلات جلدية خطيرة (تفاعلات فقاقيعية)، تساقط الشعر، حساسية تجاه الفرج الشفاء، الحكة أو الحزاز، حساسية تجاه، حس التهاب الكبدية

(إصابة على مستوى الكلية) ارتفاع الترق، اضطراب في الرؤية، اضطراب في النطق وانخفاض معدل الصوديوم في الدم.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي بكل تأثير جالتي، لم يرد ذكره في هذه النشرة، أو في حال أصبحت بعض التأثيرات الجانبية خطيرة

طريقة استعمال هذا الدواء:

#### Si vous oubliez de prendre ALOXIA, comprimé:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, posez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Arrêtez de prendre ALOXIA et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

- toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

- réactions de la peau, notamment démangeaisons (prurits), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être graves (syndrome de Stevens Johnson et syndrome de Lyell), lesquelles affectent des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe.

L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- gonflement des tissus sous la peau ou des muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (oedème des membres inférieurs).

- essoufflement ou crise d'asthme

- inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- douleurs abdominales,

- perte d'appétit

- tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

- saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

- ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Informez immédiatement votre médecin,

si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé.

Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

#### Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (oedèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS. Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux),
- perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- selles molles (diarrhées),

- flatulence,

- constipation,

- indigestion (dyspepsie),

- douleurs abdominales,

- selles de coloration

avec un saignement au

avec ulcérations

intestin (exacerbation

du digestif

stomac (gastrite)

de méloxicam - la substance active de

#### Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

- indigestion (dyspepsie),

- sensation de malaise (nausées) et vomissements,

- douleurs abdominales,

- constipation,

- flatulences,

- selles molles (diarrhées).

#### Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

- céphalées.

#### Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- étourdissements,

- vertiges,

- somnolence,

- anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),

- augmentation de la pression artérielle (hypertension),

- bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

- rétention hydro-sodée,

- augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci

peut entraîner les symptômes suivants :

- troubles du rythme cardiaque (arythmies),

- palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exacerbée),

- faiblesse des muscles,

- éruption,

- inflammation de l'estomac (gastrite),

- saignements gastro-intestinaux,

- inflammation de la bouche (stomatite),

- réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),

- démangeaison (prurit),

- rash cutané,

- gonflement provoqué par la rétention d'eau (oedèmes), incluant gonflement des chevilles/des jambes (oedèmes des membres inférieurs),

- gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tels que gonflements autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (oedème de Quincke),

- anomalies transitoires des tests biologiques hépatiques (par exemple élévation des enzymes hépatiques telles que les transaminases ou une élévation du pigment biliaire, la bilirubine). Votre médecin peut détecter ces anomalies par une



# رولاكسول 500 ملغ/2 ملغ

باراسيتامول /ثيوكولشيكوزيد

أقراص

يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية تتمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكنك المساهمة فيها بالإبلاغ عن أي تأثير غير مرغوب فيه تتم ملاحظته. انظر نهاية الفقرة 4 كيف يتم التصريح عن التأثيرات الثانوية.

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة -أ- قبل استعمال هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة -أ- قبل استعمال هذا الدواء. • إذا كان لديك أي سؤال آخر، الطبيب أو الصيدلي. • لقد تم وصف في آخر، حتى في حال وجود أعراض تأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو رة، اخرج الطبيب أو الصيدلي.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول رولاكسول؟ لا تتناول أبدا رولاكسول في الحالات التالية: • إذا كانت لديك حساسية لثيوكولشيكوزيد وأو باراسيتامول أو لأحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في الفقرة 6). • إذا كنت حاملا أو قد تصبحي حاملا أو تعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا تستعملين وسيلة لمنع الحمل. • إذا كنت ترضعين. • قصور كبدى خلوي أو مرض خطير في الكبد. • لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي. يجب الابتعاد عند استعمال رولاكسول: احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بحيطه في حالة سوابق الصرع أو الاختلاجات. يتطلب ظهور نوبة اختلاجية توقيف العلاج. في حالة جرعة مفرطة أو تناول جرعة جد مرتفعة عن طريق الخطأ، استشر الطبيب على الفور.

يحتوي هذا الدواء على باراسيتامول. كما تحتوي عليه أدوية أخرى. تأكد من أنك لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على الباراسيتامول، بما في ذلك إذا كانت أدوية بدون وصفة طبية.

لا تجمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة اليومية الممنوحة بها (انظر فقرة "الجرعات").

تحذيرات خاصة: في حالة الإسهال، اخرج الطبيب الذي قد يعيد ضبط الجرعات. في حالة آلام المعدة، غثيان، قيء، اخرج الطبيب. احترم تماما جرعات ومدة العلاج الموصوفة في الفقرة 3. يجب عدم استعمال هذا الدواء بجرعة أكبر (أو أقل) من رولاكسول أو لمدة تتجاوز 7 أيام. وذلك لأن المواد المكونة في جسمك عندما تتناول ثيوكولشيكوزيد بجرعات مرتفعة قد تسبب في إصابات في بعض الخلايا (عدد غير عادي من الصفيحات)، وقتل البرمجة على ذلك خلال دراسات لدى الحيوانات والدراسات في المختبر. لدى الإنسان، يعتبر هذا النوع من الإصابات الخلوية عامل

خطر لظهور السرطان، لتغير الخصوبة الذكرية وقد يشكل خطرا على المولود. يجب التحذير إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأسئلة.

سوف يخبرك الطبيب عن كافة التدابير المرتبطة بمنع الحمل الفعال والمخاطر المحتملة للحمل.

تُحدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

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

تناول الباراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

أخبر الطبيب: • إذا كان وزنك يقل عن 50 كلغ. • إذا كنت تعاني من مرض كبدى أو مرض خطير في الكلى. • إذا كنت تستهلك الكحول كثيرا أو توقفت عن استهلاك الكحول مؤخرا. •

إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم. • إذا كنت تعاني مثلا من سوء التغذية المزمن، إذا كنت في فترة الصوم، إذا فقدت الكثير من الوزن مؤخرا، إذا كان سنك يفوق 75 سنة أو يفوق 65 سنة وتعاين من أمراض طويلة الأمد. إذا كنت مصابا بفيروس نقص المناعة البشرية أو بالتآهب الكبد الفيروسي المزمن، إذا كنت تعاني من التليف الكبسي (مرض جيني وراثي يتسم خاصة بإصابات تنفسية خطيرة)، أو إذا كنت مصابا بمرض جيلبر (مرض وراثي مقترن بارتفاع بيليروبين في الدم).

ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

في حالة انقطاع حديث العهد عن الإدمان المزمن على الكحول، يزداد خطر الإصابة بالكبدية.

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

في حالة مشكلة التغذية (سوء التغذية) أو فقدان الماء من الجسم، يجب تناول رولاكسول، أقراص بكل حذر

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

في حالة الشك، لا تردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى: أبلغ أنك تتناول هذا الدواء إذا وصف لك الطبيب تحليل نسبة الحمض البوريك في الدم أو نسبة السكر في الدم.

لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول: قد تتعرض لخطر جرعة مفرطة.

إذا كنت تتبع علاجاً مضاداً لتخثر الدم عن طريق الفم (وارفارين أو مضاد فينيتان K)، فإن تناول باراسيتامول بالجرعات القصوى (4 غ/اليوم) لأكثر من 4 أيام يتطلب مراقبة مشددة للتحاليل البيولوجية بما فيها خاصة النسبة القياسية الدولية. في هذه الحالة، استشر الطبيب.

قد تتنافس فعالية باراسيتامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت الراجينيات المخلبة - دواء يخفض نسبة الكولسترول في الدم (احترم فاصلاً زمنياً لأكثر من ساعتين بين كل جرعتين).

إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وعلاج بفلوكسلوكساسولين (مضاد حيوي)، قد تخاطر بالمعاناة من حمض أبيض (حموضة عالية في الدم بسبب تسرع معدل التنفس).

قد يزداد تسمم باراسيتامول إذا كنت تتناول:

• أدوية من المحتمل أن تكون سامة للكبد. • أدوية تحفز إنتاج الأيض السام لباراسيتامول مثل الأدوية المضادة للصرع (فينوباريتال، فينيتوين، كاربامازيبين، توبرامات)، •

ريغامييسين (مضاد حيوي). • في نفس الوقت مع الكحول.

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

قد يزيد رولاكسول من الطابع السام لكولورافينيتيكول.

الحمل والرضاعة والخصوبة

لا تتناولي هذا الدواء: • إذا كنت حاملا، قد تصبحي حاملا أو تعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب ولا تستعملين وسيلة لمنع الحمل.

لا تتناولي هذا الدواء، قد يعرض المولود للخطر. لا تتناولي هذا الدواء إذا كنت ترضعين. لأنه ينتقل إلى