

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 canalaire, 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 canalaire.

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

- | | |
|---|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation | : contact@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge | : pec@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> 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.

ND: 32991

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 0000654		Société :	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : Fatima Najib			
Date de naissance : 1913			
Adresse : Hay el Boussoiri Rue 25 N° 6 Casablanca.			
Tél. : 0618914693			Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
 MDL CLINIQUE GENERALE Hay Mohamed Allal Ben Abdellah - Casablanca Tél: 05 22 63 08 08			
Date de consultation : 27/07/2013			
Nom et prénom du malade : Fatima Age: 61			
<input type="checkbox"/> Lien de parenté : Fatima <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : Arthrose			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Accident			
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) : 

RELEVE 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
2010-11-20			180,00	INPI
				LE 05-12-2010 LE DOCTEUR GUY DU BOIS ESTATEUR DE LA MUNICIPALITE DE LA VILLE DE LA ROCHE-SUR-YON

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
CASABLANCA MOUNIB AV. Aït Haddou 05 22 62 03 53	07/07/2020	297,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

RELEVE 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.



ORDONNANCE

Casablanca, le : 25/11/19 : الدارالسضاء، في :

8840

- Alois 15

are when larger
 \rightarrow ~~pre~~ \rightarrow ~~pre~~

— felix v

82,10

1

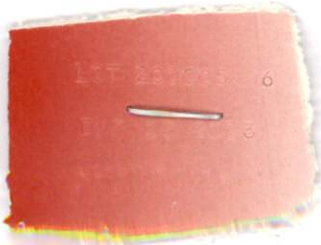
149، زاوية شارع علي بن يطار وزنقة ابن بيتار، الحي المحمدي - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 63 08 08
149, Angle Bd. Ali Yaata et Rue Ibn Baytar - Hay Mohammadi - Casablanca - Tél.: 05 22 63 08 08

£4.90

Boston
d's S.V.

T: 23°, 50'

SLAOUI HAMMI
SOUMIKA GENERALE
Dr MEDECINE GENERALE
MEDECIN 92
Al Yam - Casablanca
Maroc
Tel 05.22.63.08.08
Hay Tel 05.22.63.08.08



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 (prur, cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être gra (syndrome de Stevens Johnson et syndrome de Lyell), li des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe.

L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des tâches, 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 (œdème 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 (entrant une coloration des selles en noir),
- ulcération du tube digestif (entrant 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 (œdèmes), 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 couleur

ar un saignement au

87,40

vec ulcération

intestin (exacerbation

il digestif

stomach (gastrite)

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 (œdèmes), incluant gonflement des chevilles/des jambes (œdèmes 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 (œdème 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/ثيوكلوشيكوزيد

أقراص

يخص هذا الدواء ملارفية إضافية ستمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكك المساهمة فيها بالإلقاء عن أي تأثير غير مرغوب فيه تم ملاحظته.

انته نهاية الفقرة 4 كيف يتم التصرير عن التأثيرات الثانية.

يرجى الاطلاع بانته على هذه النشرة ¹⁻¹⁰. قبل استخدام هذا الدواء.
*احفظ بهذه النحوين
جديد. * إذا كان لديك أي سؤال آخر،
الطبيب أو الصيدلي. * لقد تم وصف
من آخر، حتى في حال وجود أعراض
لتأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو
بررة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

RELAXOL 500MG/2MG
CP B20
P.P.V: 53DH10
1180500960833

ج. تطبيقات النقلات العضلية المؤلبة في الأدواء المضلية لدى
بعض المراهقين ابتداء من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول رولاكسول؟

لا تتناول أبداً رولاكسول في الحالات التالية: * إذا كانت لديك حساسية لثيوكلوشيكوزيد
أو/أو باراسيتامول أو لأحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في الفقرة 6). * إذا كنت حاملاً

أو قد تصيب حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. * إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا
تستعملين وسيلة منع الحمل. * إذا كنت تعرين. * قصور كبيدي خلوي أو مرض خطير في

الكبد. * لدى الأطفال دون 16 سنة.
في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الانتهاء عند استخدام رولاكسول:
احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بمحظة في حالة سوابق الصرع أو الأخلاجات.

ينطلب ظهور نوبة انتلوكسولن توقف العلاج.
في حالة جرعة مفرطة أو تناول جرعة جد مرتفعة عن طريق الخطأ، استشر الطبيب على
ال الفور.

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

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

تحذيرات خاصة: في حالة الإسهال، أخبر الطبيب الذي قد يعيض ضبط الجرعات.
في حالة آلام المعدة، غثيان، في، أخبر الطبيب.

احترم تماماً جرعات ودورة العلاج الموصوفة في الفقرة 3. يجب عدم استخدام هذا الدواء
بجرعة أكبر ^{أي} 8 أقراص من رولاكسول (أو ملء تجاوز 7 أيام. وذلك لأن المواد المكونة في

جمسك عندما تتناول ثيوكلوشيكوزيد بجرعات مرتفعة قد تسبب في إصوات في بعض
الحالياً (عدد غير عادي من الصبغيات). وقت الرهننة على ذلك خلال دراسات لدى

الحيوانات والدراسات في المختبر. لدى الإنسان، يعتبر هذا النوع من الإصوات الخلوية عامل

خطر لظهور السرطان، لغير الخصوبة الذكرية وقد يشكل خطراً على المولود. يجب التحدث
إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأسئلة.

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

تُحدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

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

تناول الباراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

آخر الطبيب. * إذا كان وزنك يقل عن 50 كلغ. * إذا كنت تعاني من مرض كبدى أو مرض
خطير في الكبد. * إذا كنت تستهلك الكحول كثيراً أو توقفت عن استهلاك الكحول مؤخراً.

إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم. * إذا كنت تعاني مثلاً من سوء التغذية المزمن،
إذا كنت في فترة الصوم، إذا فقدت الكثير من الوزن مؤخراً، إذا كان سنك يفوق 75 سنة أو

يُفوق 65 سنة وتعاني من أمراض طيبة الأمد، إذا كنت مصاباً بغير وнос نفس المانعة البشرية
أو بالتهاب الكبد الفيروسي المزمن، إذا كنت تعاني من التليف الكيسى (مرض جيني ووراثي
يُسمى خاصية ياصيات تقضية خليرة)، أو إذا كنت مصاباً بغير جيلير (مرض وراثي مقترن
بارتفاع بيليروبين في الدم).

يُنصح بعدم استهلاك ملحوظات الكحولية خلال العلاج.

في حالة انتفاف حدث المهدى عن الإدمان المزمن على الكحول، يتزايد خطر الإصابة الكبدية.

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.

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

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

تناول أو استعمال أدوية أخرى؛ أبلغ أئنك تتناول هذا الدواء إذا وصف لك الطبيب تحليل
نسبة بيليروبينك في الدم أو نسبة السكر في الدم.

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

إذا كنت تتبغ علاجاً ملائماً لتغير الدم عن طريق الفم (وارفارين أو مضاد فيتامين K)، فإن
تناول باراسيتامول بالجرعات القصوى (4 غ/اليوم) لأكثر من 4 أيام يتطلب مراعاة مشددة
للتحاليل ال比利وجلوكية بما فيها خاصية النسبة الفياسية الدولية. في هذه الحالة، استشر الطبيب.

قد تتناقض فاعلية باراسيتامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت الرينجات المخبيطة دواء
يُخفّض نسبة الكوكستورول في الدم (أقراص فاصلاً زيمباً لأكثر من ساعتين كل جرعتين).

إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وعلاج ثيوكلوشيكوزيلين (مضاد حيوي)، قد
تختفي بال تماماً من حفاظ أدوية أخرى تناول باراسيتامول في الدم بسبب تسرع معدل التنسن).

قد يتزايد تسامم باراسيتامول إذا كنت تتناول:

* أدوية من المجموعة التي تؤثر على الكبد، * أدوية تخفّز انتاج الأيض السام لباراسيتامول
مثل الأدوية المضادة للصرع (فينوباربيتال، فينি�توين، كارامازين، توبيرامات،).

ريفيامبيسين (مضاد حيوي)، * في نفس الوقت مع الكحول.

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

قد يتزايد رولاكسول من الطابع السام للكوكستورول.

الحمل والرضاعة والخصوبة
لا تتناول هذا الدواء. إذا كنت حاملاً، قد تصبح حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. إذا

كنت من النساء في سن الإنجاب ولا تستعملين وسيلة منع الحمل.

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