

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.

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.

Educations :

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.

Prothèse 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
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 059757

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1413 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Boualga Ahmed

Date de naissance : 02/01/1967

Adresse : 05 Rue gharb Tamm TITANIC

Moahammedia

Tél. : 0666354186 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : LUTHOUCHE Sanda Age : 2 ans

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

Nature de la maladie : 28/02/1968

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) :



	بيان تعويضات التأمين الصحي الإلزامي RELEVÉ DES PRESTATIONS AMO	 الضمان الاجتماعي CNSS	مديرية التأمين الصحي الإلزامي Direction de l'Assurance Maladie Obligatoire مرجع رقم : REF : 610-2-06
	Référence structurée : 201098913444785	Emis à Casablanca le :	Page : 1
	Identifiant de la famille تعريف العائلة N° d'immatriculation : 116744543 Règlement du mois : 10/2020 Mode de paiement : Virement	LAKHOUC SAADIA RUE EL GHARB IMM TITANIC APPT 5 MOHAMMEDIA 2880	
	Informations :		

مرجع الإشعار بالاستلام Référence accusé de réception	تاريخ العلاج Date de soins	العمليات Actes	مهنيو الصحة Prestataires de soins	مبلغ المصاريف Montant de la dépense	التعريف المرجعية Tarif de référence	المعامل Coeff.	الكمية Quantité	أساس التعويض Base de remboursement	نسبة التعويض Taux de remboursement %	مبلغ التعويض Montant remboursé
LAKHOUC SAADIA										
081493665	26/08/2020	CG	MEDECIN SPECIALISTE	0,00	0,00	1,00	1,00	0,00	00	0,00
081493665	26/08/2020	B	BIOLOGIE	500,00	1,10	454,00	1,00	499,40	70	349,58
081493665	26/08/2020	PH	PHARMACIE	151,80	151,00	1,00	1,00	151,00	70	105,70
070142183	19/08/2020	KE	ETABLISSEMENT PRIVE	400,00	200,00	1,00	1,00	200,00	70	140,00
070142183	19/08/2020	B	ETABLISSEMENT PRIVE	721,80	1,10	520,80	1,00	572,88	70	401,02
Total remboursé pour SAADIA										996,30
Total général remboursé										996,30

Sauf erreur ou omission

ما عدا خطأ أو نسيان

Tel : 06 61 81 04 58

<p>الضمان الاجتماعي CNSS Le devoir de vous protéger</p>	<p>ورقة العلاجات المتعلقة بالمرض Feuille de Soins Maladie</p>		<p>مديرية التأمين الصحي الإجباري Direction de l'Assurance Maladie Obligatoire</p>	<p>REG. AM : 12.01.01</p>
	<p>موافقة مسبقة * Entente préalable *</p>	<p>تنفيذ * Exécution *</p>	<p>رجع رقم 610-1-02</p>	

N° Dossier :

Partie réservée à l'assuré(e)

خاص بالمؤمن له (ها)

Nom et prénom : **LAKHOUCI SAADIA**

N° Immatriculation : **116744543**

N° CIN : **197343**

Lien de parenté du bénéficiaire avec l'assuré(e) * : **علاقة القرابة بين المستفيد والمؤمن له (لها)**

Conjoint ☐ زوج ☐ Enfant ☐ ابن ☐

Adresse : **العنوان :**

Montant des frais : **651,00 Dhs** مبلغ المصاريف :

Nombre de pièces jointes : **7** عدد الوثائق المرفقة :

Déclaration du médecin traitant

Bénéficiaire de soins : **LAKHOUCI SAADIA**

Nom et prénom : **الاسم العائلي والشخصي :**

Date de naissance : **26 08 1968** تاريخ الازدياد :

N° CIN : **197343** رقم بطاقة التعريف الوطنية :

Sexe : **M** ذكر ☐ أنثى ☒ الجنس :

INPE et code à barres **

<p>Médecin traitant الطبيب المعالج</p>	<p>Etablissement de soins المؤسسة العلاجية</p>
--	--

Type de soins* : **نوع العلاجات***

Hospitalisation ☐ استشفاء ☐ Maternité ☐ أمومة ☐ Accident ☐ حادث ☐ Maladie ☐ مرض ☐

<p>J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés ci-avant أشهد بصحة كل ما ذكر أعلاه</p> <p>Fait à : Mohammed ب : محمد</p> <p>Le : 26 08 2020 في : 26 08 2020</p> <p>توقيع المؤمن له Signature de l'assuré(e) : Sad</p>	<p>Je déclare les informations ci-dessus sincères et véritables أصحب بمصادقية وصحة المعلومات المذكورة أعلاه</p> <p>Fait à : Mohammed ب : محمد</p> <p>Le : 26 08 2020 في : 26 08 2020</p> <p>توقيع طبيب المعالج (أو المؤسسة العلاجية) Cachet et Signature du Médecin traitant ou de l'Etablissement de soins : Adel BOUSSABRA</p> <p>73.BD de la Casablanca Hay Mohammadi - 06 22 63 63 20 TEL : 05 22 63 63 20</p>
--	---

- Cocher la mention utile pour chaque case
- Accoler l'étiquette portant l'INPE (Identifiant National des Professionnels de santé et des Etablissements de soins) ainsi que le code à barres

الصندوق الوطني للضمان الاجتماعي - ساحة دكاك - الدار البيضاء ص.ب. 2186 الدار البيضاء الحظوة - الهاتف: 080 203 3333
CNSS - Place de DAKAR - Casablanca BP. 2186 Casa Gare Téléphone : 080 203 3333

Actes de Biologie, Radiologie et Imagerie				عمليات الإحياء، الأشعة والصور	
تاريخ العمليات Date des actes	رمز العمليات Code des actes	معامل العمليات Lettre clé cotation NGAP / NABM	المبلغ المفوتر Montant facturé	توقيع وطابع طبيب الأشعة أو الإحيائي Signature et Cachet du Radiologue ou Biologiste	
28/08/2020		454	500,00		
INPE et code à Barres 1 0 9 1 8 2 5 8 1 0 4					
INPE et code à Barres _ _ _ _ _ _ _ _ _					

جرد الوصفات التي تم تنفيذها و التجهيزات الطبية الممونة		
Description des ordonnances exécutées et dispositifs médicaux fournis		
تاريخ التنفيذ Date d'exécution	التمن المفوتر Prix facturé	توقيع وطابع الصيدلي أو ممون التجهيزات الطبية Signature et Cachet du Pharmacien et/ou Fournisseurs des dispositifs médicaux
26/08/2020	251,80	PHARMACIE IBN YASSINE A. BOUTALEB Pharmacien Rue de Fes - Mohammedia Tél : 05 23 32 34 60
INPE et code à Barres INPE : 092033471		
INPE et code à Barres _ _ _ _ _ _ _ _ _		

Prestations et services non pris en charge par l'Organisme Gestionnaire			
Nature de la prestation	Prix Unitaire	Quantité	Prix Total

SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20
SPECTRUM® 250 mg B/10
 Contenant pliculaire
 (Ciprofloxacine)

Vous devez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. 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.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active : Ciprofloxacine 250 500 mg 150 mg 150 mg Pour 1 comprimé pliculaire

Excipients : magnésium, silice colloïdale, hypromellose, oxyde de fer blanc, propylène glycol, PEG 6000

2. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Classe pharmacologique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

• Chez l'adulte

SPECTRUM est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Haemophilus influenzae*
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et avant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique adjuvant pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM.

• Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Il faut 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.

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Cela dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes relatifs car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Réservez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM à prendre ou la façon de les prendre.

1. Avalez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.
2. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.
3. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'influence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Prenez à jeun abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM comprimé pliculaire.

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).
- Si vous prenez de la théophylline (voir rubrique 7).

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables les plus graves sont ceux qui peuvent survenir pendant le traitement.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables les plus graves que vous pouvez ressentir sont la section 6-lesions.

Arrêtez de prendre SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables graves listés ci-dessous.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Effets indésirables graves (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.
- Les effets indésirables graves peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

LOT 200281
 EXP 03/2023
 PPV 83.20DH

- Troubles de la vision des couleurs
- Inflammation de la peau des articulations
- Inflammation du péricard (péricardite)
- Destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) mettant votre vie en danger (voir 7)
- Fréquence légèrement plus élevée de décès
- Aggravation des symptômes de la myasthénie
- Fréquence inconnue de fréquence

neurologique

- Si vous avez des symptômes de fréquence
- Si vous avez des symptômes de fréquence

La déclaration des effets indésirables peut

permettre une surveillance continue du rapport

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRE

- Si vous avez des symptômes de fréquence
- Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

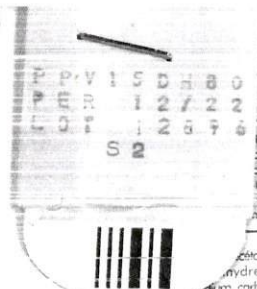
Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Si vous avez des symptômes de fréquence

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL



Lisez cette notice car elle contient des informations importantes pour vous. Ce médicament est un médicament de prescription. En l'absence d'ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes. Pour obtenir le meilleur résultat, vous devez utiliser Doliprane 1000 mg, comprimé effervescent. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre médecin. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

Paracétamol 1000 mg pour un comprimé effervescent sécable. Les autres composants sont : acide citrique, mannitol, saccharine sodique, laurylsulfate de sodium, povidone, sodium, carbonate de sodium anhydre, leucone, arôme orange.

Teneur en paracétamol : 400 mg par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose. Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) : Lire attentivement la rubrique "Posologie". Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT.

Contre-indications
Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :
- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT

Précautions particulières
- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 400 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde
En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement
Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.



NOTICE : INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

1. DENOMINATION :

AULCER 20 mg, gélules gastro-résistantes
Boîte de 14 et 28 gélules gastro-résistantes
(DCI) : omeprazole

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

2. COMPOSITION D'AULCER 20 mg gélules gastro-résistantes :

• Composition en substance active :

AULCER 20 mg : chaque gélule contient 20 mg d'omeprazole.

Composition en excipient :

Les excipients sont : saccharose/ amidon de maïs, laurylsulfate de sodium, phosphate disodique, mannitol, hydroxypropyl méthylcellulose (hypromellose), polyéthylène glycol 8000 (Macrogol), talc, polysorbate 80, dioxyde de titane (CI=77891, E-171), eudragit L30D55 (copolymères d'acrylate).

Liste des excipients à effet notoire :

Saccharose, polyéthylène glycol (Macrogol) et mannitol.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Omeprazole appartient à la classe des médicaments appelée « inhibiteurs de la pompe à protons ». Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). AULCER® peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel > 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents.

Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. POSOLOGIE :

Voie d'administration : voie orale.

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

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

La dose habituelle est indiquée en continuation.

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.
- La dose usuelle une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.
- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.
- Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.
- Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour pendant 8 semaines.

Prévention de la récurrence de l'ulcère gastrique ou duodénal :

- La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg (2 gélules de 20 mg) une fois par jour.

Traitement de l'ulcère gastrique et duodénal provoqué par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines.
- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori* et prévention des récurrences :

- La dose recommandée est de 20 mg d'AULCER® deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

- La dose recommandée est de 60 mg (3 gélules de 20 mg) par jour.

Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Utilisation chez l'enfant :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acides.

Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre AULCER®. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori*.

- Les enfants âgés de plus de 4 ans peuvent prendre AULCER®. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

Votre médecin prescrira à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la clarithromycine.

Mode d'administration :

- Il est recommandé de prendre vos gélules le matin.
- Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.
- Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne

doivent pas être mâchées ni croquées.
pelliculées ce qui empêche le médicament d'atteindre l'estomac. Il est important de ne pas avaler que faire si vous ou votre enfant av

Si vous ou votre enfant avez des diffi

- Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un verre d'eau.
- Mettre le contenu dans un verre d'eau non gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus de pomme, orange, d'ananas) ou dans la compote de pomme.
- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.
- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais AULCER® 20 mg, gélule gastro-résistante :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (p exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).
- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH).

Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AULCER®.

7. LES EFFETS INDÉSIRABLES :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rare mais sérieux, arrêtez de prendre AULCER® et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).
 - Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécroly épidermique toxique.
 - Couleur jaune de la peau, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.
- Ces effets indésirables peuvent se produire avec des fréquences qui se définissent comme suit :

Très fréquents :	Peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10
Fréquents :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 100
Peu fréquents :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 1.000
Rares :	Peut affecter de 1 à 10 personnes sur 10.000
Très rares :	Peut affecter moins de 1 personne sur 10.000
Inconnus :	ne peut être estimée sur la base des données disponibles

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents :

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées, vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.
- Effets indésirables peu fréquents :
 - Gonflement des pieds et des chevilles.
 - Troubles du sommeil (insomnie).
 - Etourdissements, fourmillements, somnolence.
 - Vertiges.
 - Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
 - Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.



mi noza

Laboratoire de Pathologie Alaoui

Dr. Alaoui Bouhamid Abdelhafid
Anatomo - Cytopathologiste

Demande d'examen

De la part du Dr. BOUSSABIR

Nom et Prénom du Patient LAKHOUCI Saad

Age

Date du prélèvement 26/08/2020

Référence

Renseignements cliniques et paracliniques

lithiase vésiculaire

Siège du prélèvement VB coelia

Nature de lacte réalisé

Thérapeutique préalablement instituée

Actes chirurgicaux antérieurs avec références

Biopsie antérieure : Oui ☐ Non ☐

Si oui, rappeler la référence, SVP

Pour F.C.V. et biopsie endométriale à visée hormonale :

- Date des dernières règles

- Parité

- Thérapeutique antérieure ou en cours

- Durée du cycle

- FCV : Vagin ☐ Exocol ☐ Endocol ☐

- CBE : Endomètre ☐

Dr. Alaoui

Signature et Cachet

310, Rue Omar Riffi Tél.: 05 22 44 51 00 - Fax : 05 22 44 52 30
Patente n° 34306984 - Casablanca

DR. ALAOUI BOUHAMID ABDELHAFID
CES d'Anatomie Pathologique (Casablanca)
Ancien Chef du Service d'Anatomie Pathologique
310, Rue Omar Riffi - Casablanca
Tél: 05 22 44 51 00 - Fax: 05 22 44 52 30



مصحة ميموزا - الحمديّة
Clinique Les Mimosas - Mohammedia

الحمديّة في: 26/08/2020
Mohammedia, le:

Nom et Prénom: Mme LAKHOUCHE Saadia

832

17 Spectrum 500 J

~~f28~~ 1cp x 2 J

21 Aulcer 20 J

~~100~~ 1gel le matin

39 Doliprone 1g Supp comp

~~100~~ 1 Supp x 3 J

PHARMACIE BN YASSINE
A. BOUTALEB Pharmacien
Rue de Fes - Mohammedia
Tél : 05 23 32 34 60

Dr. Adel BOUSSABIR
Chirurgien
73.BD de La Grande Ceinture
Hay Mohammadi - Casablanca
TEL : 05 22 63 63 20



Laboratoire de Pathologie Alaoui

Dr. Alaoui Bouhamid Abdelhafid
Anatomo - Cytopathologiste

Casablanca le: 28/08/2020

Facture N° 200477186
ICE: 001714931000007

Le laboratoire vous prie de croire à l'assurance de ses meilleurs
sentiments et vous présente le relevé de ses honoraires s'élevant
à la somme de: 500,00 DH

CINQ CENT DIRHAMS

concernant les analyses exécutées le 28/08/2020

Pour MME LAKHOUC SAADIA

Sur ordonnance du DR: BOUSSABIR

DR. ALAOUI BOUHAMID ABDELHAFID
CES d'Anatomie Pathologique de la Faculté
de Médecine de Lyon (France)
Ancien Chef du Service d'Anatomie Pathologique
de l'Hôpital Militaire Ancienne
310, Rue Omar Riffi - Casablanca
Tél: 0522 44 51 00 - Fax: 0522 44 52 30
GSM: 0661 32 20 02



Laboratoire de Pathologie Alaoui

Dr. Alaoui Bouhamid Abdelhafid
Anatomo - Cytopathologiste

Casablanca, le 04/09/2020

Nom et prénom:	MME LAKHOUC SAADIA
Sur Ordonnance du Dr:	BOUSSABIR
Origine:	CLINI LES MIMOSAS
N° d'anapath:	433AHB0820

Parvenu au laboratoire le 28/08/2020

Organe ou siège du prélèvement:	Vésicule biliaire
Renseignements cliniques:	Age: ans
	Lithiase

COMPTE RENDU ANATOMOPATHOLOGIQUE

Type d'intervention : Cholécystectomie

Dimensions : Vésicule biliaire de 8 cm, dilatée entre 1 cm à 2 cm

Ouverture et tranches de section : Paroi épaisse mais souple

Coupes microscopiques

- Muqueuse : Revêtement cylindrique sans anomalie cytonucléaire, largement abrasé
Chorion fibro-collagène congestif siège d'un discret infiltrat inflammatoire chronique
- Musculeuse : Désorganisée par la fibrose inflammatoire sus mentionnée
- Séreuse : Epaisse, oedémateuse, hyperplasie des filets nerveux.

Conclusion : Cholécystite chronique fibreuse, lithiasique
Pas de malignité.

DR. ALAOUI BOUHAMID ABDELHAFID
CES d'Anatomie Pathologique de la Faculté
de Médecine de Lyon (France)
Ancien Chef du Service d'Anatomie Pathologique
Hôpital Pasteur Casablanca
445 210 3100