

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, parodontologie 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 canaux, 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 canaux.

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

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'Honneur
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-417062

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3037 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : HABILY Mohamed
 Date de naissance : 29/10/1960
 Adresse : HAY EL Wafae Mohammadia
 Tél. : 0668182434 Total des frais engagés : 150 + 159 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur NAIM Abderrahim
 Bd. des FAR Rue Doukkala
 Mohammadia
 Tél. : 05 23 30 30 23
 Date de consultation : 09 MAT 2023
 Nom et prénom du malade : HABILY Mohamed Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : ST Sippel + Calculs
 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.

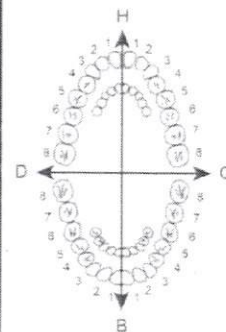
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Mohammadia Le : 09/10/23
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

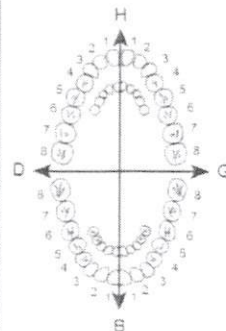
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
09 MAI 2023	9	9	150	INP : 091090662

[illegible][illegible][illegible]

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412		21433552
00000000		00000000
D		G
00000000		00000000
35533411		11433553
	B	

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVISDATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur NAÏM ABDERRAHIM

MEDECINE GENERALE

Ex. Médecin Chef du Service des Urgences
de l'Hôpital Moulay Abdellah
Expert Assermenté près les Tribunaux

الدكتور نايم عبد الرحيم

الطب العام

رئيس قسم المستعجلات بمستشفى مولاي عبد الله سابقا
خبير محلف لدى المحاكم

09 MAI 2023

Mohammedia, le في المحمدية.

HARILY Mohammed

87,00

Biovan

19/5

x 10j

20,00

Doligrin

11/5

2j

100,40

Breva

19/5

matr

52,00

Voltaren

12/5

le 20/5

259,40

صيدلية الأوكيتوس
PHARMACIE DES EUCALYPTUS
242 J. Elvata - Mohammedia
Tél. : 05 23 30 12 26 / Fax : 05 23 30 22 53

Docteur Naïm Abderrahim
Bd. des F.A.R. Rue Doukkala
Tél. : 05 23 30 30 23

شارع الجيش الملكي زنقة دكالة إقامة القصبة المحمدية - الهاتف : 05 23 30 30 23

Bd. des F.A.R. Rue Doukkala Immeuble Walili Kasbah Mohammedia - Tél. : 05 23 30 30 23

LOT: M0918
PER: 12/2024
PPV: 87,00 DH

مضاد حيوي

مطابقة الف

voir
Effe
Les
mé
pe
irré
art
an
en
ini
tri

ulsions).
n accident vasculaire cérébral ou une autre

it en glucose-6-phosphate déshydrogénase
s problèmes sanguins graves lorsque vous

santé mentale.

es : il faut être prudent avec ce type de
ment de l'intervalle QT ou si vous avez des
ervelle QT (observé à l'ECG, enregistrement
re électrolytique dans le sang (en particulier
m dans le sang), si vous avez un rythme
si vous avez un cœur affaibli (insuffisance
e cardiaque (infarctus du myocarde), si vous
si vous prenez d'autres médicaments qui
CG (voir rubrique « Autres médicaments et
»).

le ou de « renflement » d'un gros vaisseau
phérique d'un gros vaisseau).

ssion aortique (une déchirure de la paroi

valves cardiaques (régurgitation des valves

isme aortique, de dissection aortique ou de
présentent d'autres facteurs de risque ou
s troubles du tissu conjonctif comme le
Danlos, le syndrome de Turner, le syndrome
matoire), ou des troubles vasculaires comme
tes (ou maladie de Horton), la maladie de
athérosclérose connue), la polyarthrite
l'endocardite (une infection du cœur),
cutanée sévère, un décollement de la peau
après avoir pris de la lévofloxacine.

rome de Stevens-Johnson (SSJ), la nécrolyse
médicamenteuse avec éosinophilie et
portées avec l'utilisation de lévofloxacine.
ment sur le buste sous la forme de taches
culaires comportant souvent des cloques en
gorge, du nez, des organes génitaux et des
ent survenir. Ces éruptions cutanées graves
mptômes pseudo-grippaux. Les éruptions
éralisées de la peau et des complications
cées.

lement sous la forme de symptômes
visage, puis d'une éruption généralisée
s élevée, d'une augmentation des taux
alyses de sang, d'une augmentation d'un
lie) et d'un élargissement des ganglions

des symptômes cutanés évoqués ci-dessus,
z votre médecin ou prenez un avis médical

nditions ci-dessus s'applique à votre cas,
nt de prendre BIOVANIC 500 mg comprimé

ense au niveau de l'abdomen, de la poitrine
n anévrisme et d'une dissection aortiques,
gence d'un hôpital. Votre risque peut être
éroïdes administrés par voie générale.

ilement, en particulier lorsque vous vous
onflement de vos chevilles, de vos pieds ou
ons cardiaques (sensation de battements du
atement un médecin.

articulations ainsi qu'une inflammation ou
s de rares cas. Le risque est plus important si
z eu une greffe d'organe, si vous avez des
ment par des corticoïdes. L'inflammation et
s les premières 48 heures du traitement et
ent par la lévofloxacine. Dès les premiers
on (par exemple au niveau de la cheville, du
rêtez de prendre ce médicament, contactez
repos. Évitez tout effort inutile car cela
endon.

erveuse (neuropathie) tels que des douleurs,
un engourdissement et/ou une faiblesse
niveau des pieds et des jambes ou des mains
médicament et informez-en immédiatement

Si vous présentez l'un de ces effets indésirables après avoir pris ce médicament, contactez
immédiatement votre médecin avant de poursuivre le traitement. Vous décidez avec
votre médecin de la poursuite de votre traitement en envisageant également le recours à
un antibiotique d'une autre famille.

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou
pourriez prendre tout autre médicament. Ceci car BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé
séable peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains
médicaments peuvent influencer sur l'effet de BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séable.
En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants
car ils peuvent augmenter le risque que vous présentiez des effets indésirables,
lorsqu'ils sont pris avec BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séable :

- Corticoïdes, parfois appelés stéroïdes - utilisés contre l'inflammation. Vous avez plus de
risques de développer une inflammation et/ou une rupture de vos tendons.
- Warfarine - utilisée pour fluidifier le sang. Vous pouvez présenter plus de risques de
saignements. Votre médecin vous fera faire des contrôles sanguins réguliers pour vérifier la
qualité de la coagulation de votre sang.
- Théophylline - utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire
une crise d'épilepsie (convulsions) si vous la prenez avec BIOVANIC 500 mg comprimé
pelliculé séable.
- Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et
l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbufène, le kétoprofène,
l'indométacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsions) s'ils
sont pris avec BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séable.
- Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de
risques de présenter les effets indésirables de la ciclosporine.
- Médicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci comprend les
médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarythmiques tels que
quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, dofétilide, ibutilide et amiodarone), pour
la dépression (antidépresseurs tricycliques, tels que l'amitriptyline et l'imipramine), pour
les troubles psychiatriques (antipsychotiques) et pour les infections bactériennes
(antibiotiques de la famille des « macrolides », tels que l'érythromycine, l'azithromycine et
la clarithromycine).
- Probenécide - utilisé pour la goutte, il est possible que votre médecin vous recommande
une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.
- Cimétidine - utilisée pour les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin pourra vous
donner une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

**Ne prenez pas BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séable en même temps que les
médicaments suivants car le mode d'action de BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé
séable peut en être affecté :**

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antiacides contenant du
magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou
sucralfate (pour les ulcères de l'estomac). Voir rubrique 3 ci-dessous « Si vous prenez déjà
des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou
du sucralfate ».

Tests urinaires pour détecter les opiacés

Chez les personnes prenant BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séable, les tests
urinaires peuvent donner des résultats « faussement positifs » lors de la détection des
antalgiques forts appelés « opiacés ». Si votre médecin vous a prescrit un test urinaire,
prévenez-le que vous prenez BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séable.

Tests de la tuberculose

Ce médicament peut rendre des résultats « faussement négatifs » lors de certains tests de
laboratoire pour rechercher les bactéries qui provoquent la tuberculose.

Interactions avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Fertilité, Grossesse et allaitement :

Ne prenez pas ce médicament si :

- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être
enceinte.
- Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Vous pouvez présenter des effets indésirables après avoir pris ce médicament, notamment
des sensations d'étourdissement, de somnolence, une sensation d'avoir la tête qui tourne
(vertiges) ou des modifications de la vision. Certains de ces effets indésirables peuvent
affecter votre capacité à vous concentrer et votre vitesse de réaction. Si ceci se produit, ne
conduisez pas ou n'effectuez aucun travail qui nécessite un niveau d'attention élevé.

Excipients à effet notoire :

BIOVANIC 500 mg comprimé pelliculé séable contient du sodium



DoliGrippe

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine



Veuillez 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'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui présente des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Paracétamol

Acide Ascorbique (Vitamine C)

Maléate de Phéniramine

- Composition qualitative en excipients :

Mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, dicitrate trimagnésium anhydre, Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille A E124, Malt E414, Acide Ascorbique E300, Triacétine E1518, Sulfate de sodium E514.

- Excipients à effet noircir :

Aspartame, Rouge Cochenille A (E124).

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

DoliGrippe® granulés pour solution buvable en sachet, fait partie d'un groupe de médicaments du RHUME EN ASSOCIATION.

DoliGrippe® granulés pour solution buvable en sachet, agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements dus aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en solve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur.
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

Durée du traitement :

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

Fréquence d'administration :

En cas d'insuffisance rénale, (clearance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants :

- Enfant de moins de 15 ans,
 - En cas d'antécédent d'allergie aux constituants du produit,
 - En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),
 - En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,
 - En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,
 - En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.
- Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Effets indésirables

PPV:20DH00

PER:01/26

LOT:M080

énomination du médicament :

Voltarène 25 et 50 mg, comprimés pelliculés. Boîte de 20.
Voltarène 12.5, 25 et 100 mg suppositoires. Boîtes de 5 et 10.
Voltarène LP 100, comprimés pelliculés. Boîte de 10.
Voltarène SR 75, comprimés enrobés. Boîte de 20.
Voltarène 75 mg/3 ml, Solution injectable. Boîte de 2 et 10.

 **NOVARTIS**

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Voltarène et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre /d'utiliser Voltarène ?
4. Comment prendre /utiliser Voltarène ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Voltarène ?

• Qu'est-ce que Voltarène et dans quel cas est-il utilisé ?

Voltarène est un antirhumatismal non stéroïdien ayant des propriétés anti-inflammatoires et analgésiques.

L'utilisation de Voltarène soulage les symptômes de l'inflammation, comme la douleur et l'enflure, en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) qui sont responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Mais il ne peut en éliminer les causes.

Voltarène est utilisé sur prescription médicale dans les affections rhumatismales, par exemple arthroses, les inflammations et douleurs lors de crises de goutte, les états douloureux du dos et de la colonne cervicale, les rhumatismes des tissus mous, les inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, elongation), les inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, les douleurs et inflammations en gynécologie, les crises de migraine (suppositoires seulement), traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Voltarène uniquement pour faire baisser la fièvre.

Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou

le traitement de la dépression, cardiaques), diurétiques (destinés à inhibiteurs de l'ECA ou bêtabloquants les problèmes cardiaques), autres acétylsalicylique) ou l'ibuprofène destinés à fluidifier le sang (anticog le traitement du diabète, excepté l'et de cancer), ciclosporine ou l'ac d'organe), triméthoprime (un méd d'infections des voies urinaires), anti (médicaments employés en cas de médicament utilisé pour le traite phénytoïne (un médicament utilisé épileptiques).

Voltarène peut atténuer les signes d'une ou une température corporelle élevée. L'évidence et le traitement convenable. Dans de très rares cas, Voltarène peut provoquer des effets indésirables allergiques (par ex. une éruption), anti-inflammatoires. Informez donc immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous.

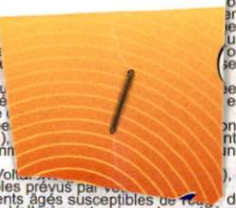
En cas de traitement prolongé par Voltarène, il est important de respecter les contrôles prévus par votre médecin. La prudence s'impose chez les patients âgés susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace. **Voltarène peut-il être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement ?**

Grossesse :
Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre du diclofénac qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Voltarène ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement :
Voltarène ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

• Comment prendre/utiliser Voltarène ?
C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de l'indication, de l'âge et de la gravité des troubles. Veuillez suivre scrupuleusement les instructions du médecin.

LOT: M20185
EXP: OCT 2023
PPV: 52,00 DH



Piroxicam-β-cyclodextr

voie orale



100,40

20 ملغ

قرص واحد

ب و مؤديا إلى منع عمل لويحات

موانع الاستعمال :

سوابق حساسية أوعية بسبب استهلاك بيروكسيكام أو مواد مشابهة.
قرح للمعدة والأمعاء في تطور، نقص كبدي أو كليتي حاد،
الأطفال أقل من 15 سنة.
المرأة الحامل،

إشراك مع مضادات لتخثر الدم. مضادات للالتهاب غير سترويدية، هيبارين، ليثيوم، ميثوتريكسات ابتداء من 15 مغ في الأسبوع، تيكلوبيدين.
تأثيرات جانبية :
مفاعيل على الجهاز الهضمي (فقدان الشهية، ثقل، غثيان، قيء، قبط، ألم بطني، انتفاخ البطن، إسهال، قرح).
حساسية جلدية، تنفسية أو عامة.
صداع، دوخة أو رغبة في النوم.
مفاعيل جلدية أو على الفم.
تحذير :

في حالة وجود ربو و التهاب مزمن لمخاطية الأنف، أو التهاب الحسبي يكثر خطر حدوث حساسية عند استهلاك أسبرين أو مضادات غير سترويدية
استهلاك هذا الدواء يمكن أن يسبب ضيقة.
في حالة نزيف دموي في البطن أو الأمعاء أو مفاعيل جلدية يجب إيقاف العلاج فوراً.
احتياطات الاستعمال :

حدوث ربو بسبب أسبرين، يجعل استعمال هذا الدواء غير مرغوب.
يستعمل بحيلة عند ذوي سوابق هضمية.
لا يلزم نقص المقادير عند المستنبت.
في حالة تغذية بدون ملح أو بكميات ناقصة من الملح، يجب اعتبار كمية الصوديوم.
الإشارة باستعمال مضادات التهاب غير سترويدية عند المرأة الحامل ليست قائمة خلال الخمسة أشهر الأولى من الحمل و ليست مرغوبة ابتداء من الشهر السادس.

بسبب مرور مضادات التهاب غير سترويدية في الحليب، تجنبوا استعمال هذا الدواء في حالة رضاعة.
إمكانية حدوث دوخة و رغبة في النوم عند سائقي السيارات و الآلات.
في حالة استعمال مقادير فائقة، يجب حمل المريض فوراً إلى المستشفى و العمل على إفراز الدواء بواسطة غسل المعدة، فحم منشط، علاج عرضي.

مقادير و طريقة الاستعمال :

خاص بالبالغين.

حسب تعليمات الطبيب.

تذوق الأقراص في كأس من الماء و تأخذ خلال الوجبات.

أشكال و تقديم :

بريكسين® 20 مغ - غلبة محتوية على 10 و 20 قرص فائز
بريكسين® 20 مغ - غلبة محتوية على 20 قرصاً قابلة للقطع
بريكسين® 20 مغ - غلبة محتوية على 10 تحاميل
بريكسين® 20 مغ - غلبة محتوية على 10 أكياس

لائحة 1

يحفظ بعيداً عن الضوء و الرطوبة

بيروكسيكام-β

المنظفة الصناعية لتساقط، حد السوائل - العلب

بترخيص من طيزي فارماسوتيس بي أ