

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

- 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'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° W21-768053

Λ 86613

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

02659

Société :

RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom :

BENZEKRI JAMAL

Date de naissance :

13/11/1956

Adresse :

8 Rue Mausole 9. H. CASA

Tél. :

0668592927

Total des frais engagés :

372,00

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Ahmed LAKHAL
Médecin Généraliste
Hay Lamia Bloc 1
Hay Mohammadi-Casablanca
Tél: 05 22 62 81 39

Date de consultation :

27/09/2023

Nom et prénom du malade :

BENZEKRI OTHMAN 23.02.2003

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie :

HT ORTHOPEDIE

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

CASA

Le :

27/09/2023

Signature de l'adhérent(e) :

A

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
27/09/23		7	159,00	INP : 09/09/140

INP :

Dr. Ahmed LAKLALECH
Médecine Générale
Hay Lamia Bloc 6 - N°238
Hay Mohammadi-Casablanca
Tél: 05 22 62 81 39

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

27/09/23

222,00

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

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

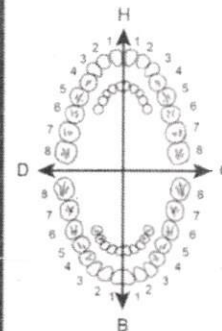
SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient

INP :


COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

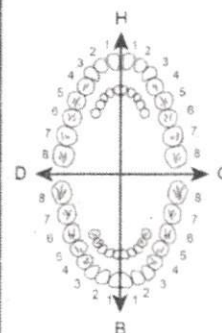
DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552	00000000	00000000
00000000	00000000	00000000	00000000
00000000	00000000	00000000	00000000
35533411	11433553		

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

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ahmed LAKLALECH

Médecine Générale

Ancien Médecin des Hôpitaux Publics

Hay Lamia, Bloc 6 N° 2 Bis

Hay Mohammadi, Aïn Sebâa

Casablanca

Tél. : 0522 62 81 38

الدكتور أحمد لقلالاش

الطب العام

طبيب سابق بالمستشفيات العمومية

حي لمياء - بلوك 6 - رقم 2 مكرر

الحي المحمدي - عين السبع - الدار البيضاء

الهاتف: 0522 62 81 38

Casablanca, le 27/03/2023 في الدار البيضاء،

م - BENZEKRI OTMAN

Dr. Ahmed LAKLALECH
Médecine Générale
Hay Lamia Bloc 6 - N°2 bis
Hay Mohammadi-Casablanca
Tél: 05 22 62 81 38

1/ 83.70 ROMAN 300 g h 7m
OU 1m 1, 1m B x 7, 1



2/ 46.00 EUBOL 2mg b-to 7m
1m 1, 1m 1, 1m 1, 1m 1



3/ 67.90 ROUBOX 8mg, 1m 1, 1m 1, 1m 1



4/ 24.10 COQUELOR 100mg 1m 1, 1m 1, 1m 1
1m 1, 1m 1, 1m 1, 1m 1



5/ 22.00 1m 1, 1m 1, 1m 1, 1m 1
1m 1, 1m 1, 1m 1, 1m 1



Dr. Ahmed LAKLALECH
Médecine Générale
Hay Lamia Bloc 6 - N°2 bis
Hay Mohammadi-Casablanca
Tél: 05 22 62 81 38

Pharmacie HAY AZZEDINE
3, rue 4 Hay Azzedine
Hay Mohammadi - Casablanca
Tél: 0522 62 81 38

... ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;
dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

... dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par
un médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL[®] ;
... gastro-résistants en gélule ;

... anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une
surveillance médicale est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration
des gastro-résistants en gélule ;

... dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les
membres inférieurs qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;
... cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),

... pour des problèmes cardiaques) ;

... uniquement utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du
cancer, prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut
vous recommander votre traitement par EUZOL[®] ;

... (transplantation d'organes) ;

... (pour le traitement de la tuberculose) ;

... (cum perforatum) (utilisé pour traiter la dépression).

... a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine
en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous
devez éviter les autres médicaments que vous prenez.

Les gastro-résistants en gélule avec des aliments et des

... Les gélules avec de la nourriture ou à jeun.

Enfant et fertilité

... ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une
grossesse, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

... si vous pouvez prendre EUZOL[®] pendant cette période.

... l'éprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez
pas allaiter que vous allaitez.

Effets et utilisation de machines

... est capable d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et

... Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et
des vertiges peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

duodénum

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL[®] une fois par jour pendant une semaine.

• Votre médecin vous demandera également d'éviter l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac sans stéroïdes

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL[®] une fois par jour pendant une semaine.

Prévention des ulcères associés à la prise d'aspirine

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL[®] une fois par jour pendant une semaine.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL[®] une fois par jour pendant une semaine.

• Votre médecin vous indiquera la dose et la durée du traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Poursuite du traitement après prévention de la récurrence de la maladie

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL[®] une fois par jour pendant une semaine.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO)

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL[®] une fois par jour pendant une semaine.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg d'EUZOL[®] une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL[®] une fois par jour.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, votre médecin vous recommandera une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori

l'ulcère du duodénum et prévention de la récurrence de la maladie

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL[®] une fois par jour pendant une semaine.

• Votre médecin vous demandera également d'éviter l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Euzol®

Esoméprazole

problèmes hépatiques sévères.
problèmes rénaux sévères.
à eu une réaction cutanée après un traitement par un médicament
réduisant l'acidité gastrique.
un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

quer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez
z informer immédiatement votre médecin si :

oids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,

leurs à l'estomac ou une

la nourriture ou du sang

elles noires teintées de si

ion d'un traitement « à

re médecin si les sympt

teur de la pompe à pro

re à un an, peut légè

net ou des vertèbres.

si vous prenez des cor

une éruption cutanée, en p

tre médecin dès que possible,

EUZOL®. N'oubliez pas de mention

une douleur dans vos articulations.

ents et EUZOL®, microgranules gastro-résistant

decin ou pharmacien si vous prenez, avez

médicament y compris les médi

sur le fonctionnement d'au

prendre EUZOL® si vous prenez

dans le traitement de l'infecti

er votre médecin ou pharmaci

dans le traitement de l'infection par le VIH) ;

é pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;

aconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections

es le traitement du cancer).

par l'un de ces effets, vous ne devez pas cond

EUZOL®, microgranules gastro-résistant

Son utilisation est déconseillée chez les patien

(maladie héréditaire rare). Si votre médecin v

sucres, contactez-le avant de prendre ce médi

3. COMMENT PRENDRE EUZOL®, microgra

Prenez toujours ce médicament exacte

pharmacien vous l'a dit. Demandez

LOT: 3162
PER: 03-26
PPV: 46DH00

Euzol® 20mg
7 Gélules



6 118000 095361

• Si votre médecin diagnostique une inflamm

ar jour pend

de 4 semain

icatisation d

te pas d'infla

ar jour. Une

r de prendre

en fonction de vos besoins.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiq

donne une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appe

l'ulcère du duodénum et prévention de

تودكس® محلول

الشكل والتقديم : محلول، قارورة من 125 مل، قارورة من 200 مل.

التركيب : ورق الكايس، زهرة الموف الأزرق، سوربات البوتاسيوم، بنزوات الموديوم، الغليسيرين، حامض الستريك، مقتطف من سواكل الموف والكيس، سوربات البوتاسيوم، بنزوات الموديوم، العلكة، السنط الكزنثان، أسيد ستريك، منبذرات، مونوهدرات حامض الستريك، أسبارتام نكهة التوت، ماء.

خصائص :

تودكس® يشكل مجموعة متكاملة من الموف وأوراق الكايس (إقوريد) المفيدة للتهاب الحنجرة والمساك التنفسية. للموف (إقوريد) فعالية مهدئة وملينة على مستوى الصدر. للكايس فعالية طبيعية للالتهابات.

تصائح الإستعمال :

يحرك قبل الاستعمال.
الرضيع (ابتداء من عام) : ملعقة صغيرة مرتين في اليوم.
المول : ملعقة صغيرة إلى مملتين ثلاث مرات في اليوم.
البالغ : ملعقة كبيرة ثلاث مرات في اليوم.

مدة الاستعمال الإستعمال :

إذا ما تم فتح القارورة يجب استعمالها في الشهر الموالي لفتحها.

تم صنعه من قبل مختبرات فيتويو / ويوز من قبل "راموفارم"
هذا مكمل غذائي وليس بنواء.

TOUDEX® syrup

Pack size and presentation : Syrup. Bottle of 125 ml, bottle of 200 ml.

Composition : Glycerin 52,21%, Propolis Liquid Extract 13%, , Red poppy Liquid Extract 10%, Lime Liquid Extract %, Eucalyptus Liquid Extract 5%, Black Radish, Liquid Extract 2,5%, Boot mallow Liquid Extract 2,5%, Xanthane Gum 0,2%, Orange flavor 0,2%, Citric Acid 0,2%, Potassium Sorbate 0,1%, Sodium Benzoate 0,1%, Eucalyptus Essential oil 0,07%, Myrtle Essential oil 0,07%.

Properties :

TOUDEX® is a syrup compound of plants that properties are beneficial for respiratory tracts.

The mallow possesses a pectoral, soothing and emollient action.

The blackcurrant (I fluid) is a powerful natural anti-inflammatory drug.

*I fluid grace is a unique patented process in which the set of the components of the plant is affectedly protected, to be restored in its integrity.

Advice for usage :

Shake before use.

Infant (from one year) : 1 teaspoon twice.

Child : 1 in 2 teaspoons 3 times.

Adult : 1 spoonful with soup 3 times.

Directions :

When opened, the syrup should be used during the month.

TOUDEX[®] sirop

Forme et présentation :

LOT 107048/FC18
PER 10/2025
PPC 67,90

Sans alcool

TOUDEX[®] Mauve - Cassis



6 111255 810413

TOUDEX[®] est une association syner

bénéfiques pour les irritations de la gorge, les encombrements et inflammations des voies respiratoires.

La mauve possède une action pectorale, calmante, adoucissante et émolliente.

Le cassis (i fluid) possède une action anti-inflammatoire naturelle.

*I fluid est un procédé unique breveté grâce auquel l'ensemble des composants de la plante est précieusement préservé, pour être restitué dans son intégrité.

Conseils d'utilisation :

Agiter avant utilisation.

Nourrisson (à partir d'un an) : 1 cuillerée à café 2 fois/jour.

Enfant : 1 à 2 cuillerées à café 3 fois/jour.

Adulte : 1 cuillerée à soupe 3 fois/jour.

Durée d'utilisation :

Une fois le flacon entamé, il doit être utilisé dans le mois suivant son ouverture.

Fabriqué Phytéo Laboratoires

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
ROMAC ® 150 mg, Boîte de 10 comprimés pelliculés
ROMAC ® 300 mg, Boîte de 7, comprimés pelliculés
D.C.I : roxithromycine

Veillez 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 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.

• Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **ROMAC ® comprimés pelliculés** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **ROMAC ® comprimés pelliculés** ?
3. Comment prendre **ROMAC ® comprimés pelliculés** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **ROMAC ® comprimés pelliculés** ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ROMAC® comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique :

ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE, code ATC : J01FA06.

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

- Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles (pouvant être

N'utilisez pas ce médicament si vous allaitez un enfant sous cisapride (médicament contre certains troubles digestifs).

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur la capacité de conduire et l'utilisation des machines :

La prise de ce médicament peut provoquer des sensations vertigineuses qui peuvent rendre dangereuse la conduite automobile ou l'utilisation de certaines machines.

Informations importantes concernant certains composants de ROMAC® comprimés pelliculés :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés ?

Instructions pour un bon usage :

Sans objet.

Posologie, mode et/ou voies (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

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

Posologie :

Réservé à l'adulte : 300 mg par jour, soit 1 comprimé à 150 mg matin et soir ou 1 seul comprimé de 300 mg par jour de préférence avant les repas.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Durée du traitement :

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même.

détruits par cet antibiotique).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet.

• Ne prenez jamais ROMAC® comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la roxitromycine, aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous prenez actuellement, assurez-vous que l'association avec :

les médicaments n'est pas contre-indiquée (voir la rubrique « Autres médicaments et précautions »). Tel est le cas lors de l'association avec la colchicine, l'ergotamine

ou du cisapride (voir rubrique « Allaitement »).

Il est recommandé de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

• Emploi :

Le médicament se prend par voie orale, avant de prendre ROMAC® comprimés pelliculés.

Le pharmacien avant de prendre ROMAC® comprimés pelliculés, peut vous recommander de ne pas prendre le médicament avec de l'alcool, de toute autre maladie du foie. Votre médecin réévaluera la nécessité du traitement.

Le diamètre des vaisseaux sanguins (ergotisme) avec possible

ischémie (nécrose) a été rapporté avec les antibiotiques de la famille des

macrolides. Certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et

certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et

certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et

certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et

certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et

AS.

Indiquer si vous avez :

Le fait de recourir ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur votre impression et retarderait votre guérison.

Cas particulier : la durée du traitement de certaines angines est de 10 jours.

Si vous avez pris plus de ROMAC® comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ROMAC® comprimés pelliculés :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Des manifestations digestives peuvent survenir :

Fréquemment nausées, vomissements, douleurs d'estomac, diarrhées. Des pancréatites et des diarrhées sanglantes ont également été rapportées (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

Des manifestations cardiaques :

Troubles du rythme ventriculaire (troubles du rythme cardiaque), arrêt cardiaque.

Des manifestations neurologiques :

Fréquemment sensations vertigineuses, maux de tête ; anomalies de la perception des sensations du toucher, perte ou perturbation du goût et de l'odorat.

Des manifestations au niveau de l'oreille :

Surdité temporaire, baisse de l'acuité auditive (hypoaecousie), vertige, sensation anormale dans l'oreille à type de bourdonnements ou de sifflements (acouphène).

Des manifestations au niveau du foie :

Augmentation des enzymes du foie (transaminases et phosphatases alcalines sériques), hépatite (atteinte du foie pouvant se manifester par une jaunisse).

Des manifestations allergiques peuvent survenir :

Fréquemment, une éruption cutanée (sur la peau).

Peu fréquemment, une urticaire (plaques rouges sur la peau qui démangent), des réactions bulleuses

Le médicament se prend par voie orale, avant de prendre ROMAC® comprimés pelliculés. Le fait de recourir ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur votre impression et retarderait votre guérison.

- États grippaux.

- Rhumes.

- Refroidissements...

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DOLAMINE ?

Contre indications :

Ne prenez jamais DOLAMINE® en cas de :

- Hypersensibilité ou antécédents d'allergie à l'un des composants.

- Enfant de moins de 7 ans.

- Insuffisance hépatocellulaire.

- Antécédents d'agranulocytose.

- Risque de rétention urinaire lié à des troubles uréthro-prostatiques.

- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Enfant de moins de 7 ans.

- DOLAMINE® doit être utilisé sous surveillance médicale lors d'un traitement prolongé chez les sujets atteints de dysfonctionnement rénal.

- La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant le traitement.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

DOLAMINE® est un médicament, ne pas le laisser à la portée des enfants.

Interactions avec d'autres médicaments.

Liées à la caféine : Énoxacin , Stiripentol , Ciprofloxacine, Norfloxacine.

Liées au paracétamol : Anticoagulants oraux.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase en cas de concentrations anormalement élevées.

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique.

Liées à la Phénothiazine :

Alcool, sultopride.

Autres déprimeurs du système nerveux central : antidépresseurs sédatifs, barbituriques, benzodiazépines, clonidine et apparentés, hypnotiques, dérivés morphiniques (analgésiques et antitussifs), méthadone, neuroleptiques, anxiolytiques : majoration de la dépression centrale.

Atropine et autres substances atropiniques (antidépresseurs imipraminiques, antiparkinsoniens anticholinergiques, antispasmodiques atropiniques, disopyramide, neuroleptiques phénothiaziniques).

Effets hématologiques :

- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose ;

- Thrombocytopénie ;

- Anémie hémolytique.

Réactions d'hypersensibilité :

- Erythèmes, purpura, urticaire ;

- Œdème, plus rarement œdème de Quinck ;

- Choc anaphylactique.

- Ictère chez les insuffisants hépatocellulaires.

Tout autre effet indésirable qui ne serait pas mentionné sur cette notice devra être signalé au médecin traitant ou à votre pharmacien.

5. Comment conserver DOLAMINE® ?

Conserver à une température < 25°C et à l'abri de l'humidité.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout « ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires

Que contient DOLAMINE®

Paracétamol 0,400 g

Caféine 0,025 g

Prométhazine Chlorhydrate 0,005 g

Excipient q.s.p. 1 comprimé

Excipients à effet notoire : Lactose.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM MAROC : Laboratoires pharmaceutiques GALENICA. N° 13, G 5 - Z.I. Ouled Saleh - Bouskoura - 20180 - Casablanca - Maroc

Nom et adresse du fabricant (quand celui-ci n'est pas titulaire de l'AMM) : Néant

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Novembre 2016

Conditions de prescription et de délivrance : produit non soumis à une prescription médicale.

Informations réservées aux professionnels de santé :

Sans objet



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Casablanca - Maroc

N DOZ 1 V FA 01

DOLAMINE®

Paracétamol – Caféine – Prométhazine HCl

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que DOLAMINE® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DOLAMINE® ?
3. Comment prendre DOLAMINE® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DOLAMINE® ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est ce que DOLAMINE® et dans quel cas est-il utilisé ?

DOLAMINE® est une association de 3 principes actifs :

- Paracétamol : analgésique périphérique, antipyrétique à mécanisme d'action central et périphérique.
- Prométhazine : antihistaminique H1 à effet sédatif, anticholinergique et adrénolytique périphérique.
- Caféine : Stimulant central.

Analgesique – antipyrétique, DOLAMINE® permet de combattre les affections douloureuses et les manifestations fébriles.

DOLAMINE® est indiqué : dans le traitement symptomatique des douleurs faibles à modérées et des fièvres d'origines diverses, en particulier :

- Migraines, céphalées, maux de tête, névralgies, douleurs dentaires et de la sphère ORL.
- Douleurs musculaires, courbatures.
- Douleurs rhumatismales, sciatique, lumbago, torticolis.
- Règles douloureuses.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et allaitement :

DOLAMINE® est à éviter, par mesure de précaution, au cours du premier trimestre de la grossesse. Il ne sera prescrit que si nécessaire par la suite, en se limitant, au 3e trimestre, à un usage ponctuel.

La prométhazine passe dans le lait maternel, DOLAMINE® est déconseillé en cas d'allaitement.

Sportifs : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les risques de somnolence et possibilités de vertiges liés à l'antihistaminique prométhazine HCl.

Ce médicament contient du lactose, l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. Comment prendre DOLAMINE® ?

Respecter strictement la posologie prescrite par le médecin.

DOLAMINE® est administré par voie orale

Il est recommandé d'avaler en entier les comprimés avec un demi-verre d'eau.

Posologie

Enfant : à partir de 7 ans : 1/2 à 1 comprimé 2 à 3 fois par jour, selon l'âge.

Adultes : 1 à 2 comprimés 3 fois par jour sans dépasser 8 comprimés par jour.

Surdosage :

L'intoxication est à craindre chez les sujets âgés et surtout chez les jeunes enfants (surdosage thérapeutique) chez qui elle est fréquente) chez qui elle est fréquente)

Hormis le traitement thérapeutique spécifique.

Conduite à tenir en cas d'effets indésirables :

4. Quels sont les effets indésirables ?

En général réversibles à l'arrêt.

Effets neurovégétatifs :

- Sédation ou somnolence,
- Effets anticholinergiques

constipation, troubles de l'accommodation, mydriase ;

- Hypotension orthostatique ;

- Plus rarement, mais notamment chez certains enfants, des effets de type excitation : agitation, nervosité, insomnie

DOLAMINE

Boîte de 20 comprimés

P.P.V. : 15,30 DH



6 118000 190394

Classe pharmacopédique : ANTALGIQUE, ANTI-PYRETIQUE - Code AN : N02BE51

(N. Système nerveux central)- (R. Système respiratoire)

Ce médicament contient du paracétamol.

Ce médicament est un antipyrétique, antalgique et antitussif.

Il est indiqué dans :

- le traitement de la douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires et courbatures,
- le traitement de la fièvre au cours des affections bronchiques aiguës bénignes telles que la toux.

COQUELUSEDAL[®] PARACETAMOL 100 mg est réservé à l'enfant de 5 à 8 kg (soit environ 2 à 9 mois).

COQUELUSEDAL PARACETAMOL 250 mg est réservé à l'enfant de 30 mois à 7 ans (soit environ 15 à 20 kg).

COQUELUSEDAL PARACETAMOL 500 mg est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 25 kg (soit environ à partir de 8 ans). Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ?

Ne prenez jamais COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants mentionnés à la rubrique 6.
- maladie grave du foie,
- inflammation récente anale ou rectale ou saignement récent du rectum.

Ne prenez jamais COQUELUSEDAL PARACETAMOL 250 et 500 mg, suppositoire dans les cas suivants :

- enfant de moins de 30 mois,
- enfant ayant des antécédents de convulsion fébrile,
- enfant ayant des antécédents d'épilepsie.

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

Faites attention avec COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire :

Mises en garde spéciales

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous n'y soient pas sujets.

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

- exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées: troubles de fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

- risque d'irritation rectale ou anale (voir mises en garde spéciales).

- en cas de non respect des doses préconisées de COQUELUSEDAL PARACETAMOL 250 et 500 mg : possibilité d'agitation et de convulsion.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ?

COQUELUSEDAL PARACETAMOL 100 mg

Paracétamol 100 mg

Extrait mou hydro-alcoolique de grindélia..... 10 mg

Extrait mou hydro-alcoolique de gelsémium 5 mg

Notice : Informations de l'utilisateur

COQUELUSEDAL[®] PARACETAMOL 100 mg, suppositoires
COQUELUSEDAL[®] PARACETAMOL 250 mg, suppositoires
COQUELUSEDAL[®] PARACETAMOL 500 mg, suppositoires

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleurs.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ?
3. COMMENT UTILISER COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

COQUELUSEDAL PARACETAMOL 100 mg, suppositoires ; COQUELUSEDAL PARACETAMOL 250 mg, suppositoires ; COQUELUSEDAL PARACETAMOL 500 mg, suppositoires ; code ATC :

COQUELUSEDAL PARACETAMOL 500 mg est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 25 kg (soit environ à partir de 8 ans).

La posologie est d'un suppositoire, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, sans dépasser 4 suppositoires par jour.



grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises doivent être espacées de 8 heures minimum.

Si vous avez l'impression que l'effet de COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Durée du traitement

Si la douleur persiste plus de 4 ou 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.

Pour COQUELUSEDAL PARACETAMOL 250 mg, suppositoire, ne pas dépasser une durée de traitement de 3 jours.

Si vous avez utilisé plus de COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

Si vous oubliez d'utiliser COQUELUSEDAL PARACETAMOL, suppositoire :
Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.