

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- 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

M23-004288

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1502 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : décedé  
 Nom & Prénom : HABI EL FERMI  
 Date de naissance :  
 Adresse : Seada II n° 4 Sidi Maarouf Casablanca  
 Tél. : 0661137251 Total des frais engagés : 794,80 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 DR BENOUNA HOUSSIA  
 Médecine Générale - Echographie  
 Lot. Haddoui, Rue 3, N° 266 - Sidi Maarouf III - Ouled Haddou - CASA  
 Tél: 0522.32.13.29  
 INPE: 091173120  
 Date de consultation : 20/12/23  
 Nom et prénom du malade : NAKHLASSIN Rachida Age:  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Cystite Air  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 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 : Casablanca Le : 20/12/23  
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

# 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
20/12/23		c	150dh	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

20/12/2023

644,10

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

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 :

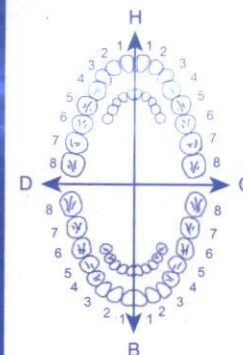
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



Coefficient  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, 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

## الدكتورة حورية بنونة

## Médecine Générale

الطب العام

## Echographie

## الفحص بالصدى

LOTISSEMENT HADDIQUI, Rue 3, N 266

تجزئة الحديدوي ، زنقة 3 ، رقم 266

*Sidi Maarouf III, OULED Haddou- Casablanca*

سیدی معروف، 3 اولاد حدو - الدار البيضاء

**Tél.: 06 49 87 76 27**

الهاتف : 06 49 87 76 27

# ORDONNANCE

Casablanca, le : 20/12/23. في الدار البيضاء،

$\pi^{\text{ca}}$  Nakhlauri Ruchwa.

*[Handwritten notes:]*

- 170.00
- of boat 200
- 2 pr → 085
- on car 00f

160,00 Unisano  
10/15

02x98.80

Neofactor

3810

79.50

Carbonyl

37.9

2380

30/5 T<sub>2</sub> 644.10

**Maphar**  
 Ed Alt.  
 Sidi Bernoussi  
 URISANOL 36 MG GELULE  
 B 30  
 PPC : **160,00 DH**

**CEFICO® 200.mg,**  
comprimé pelliculé - boîtes de 8 et de 16  
(Céfixime trihydraté)

**CEFICO® 100 mg/5 ml,**  
poudre pour suspension buvable en flacon avec  
une seringue mesure en poids de l'enfant  
Boîte d'un flacon de 30 ml et Boîte d'un flacon de 60 ml.

**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'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

##### **CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

Céfixime (DCI) trihydrate, quantité correspondant à céfixime anhydre.....200,00 mg  
Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, OPADRAY Y-17000 (Hydroxypropylmethylcellulose, dioxyde de titane et polyéthylène glycol 400).....q.s.p.1 comprimé pelliculé.

##### **CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :**

Céfixime (DCI) trihydrate, quantité correspondant à céfixime anhydre.....100,00 mg  
Excipients : Saccharose, Gomme arabique, Arôme strawberry, Benzoate de sodium.....q.s.p.5 ml de suspension reconstituée.  
Excipients à effet notoire : Saccharose

#### 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

— Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

#### 3. Indications thérapeutiques :

##### **• CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- o Certaines infections urogénitales,
- o Otitis et sinusites aiguës,
- o Infections bronchiques et pulmonaires.

##### **• CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :**

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois dans le traitement des :

- o Certaines infections urinaires,
- o Infections bronchiques et pulmonaires,
- o Otitis moyennes aiguës.

#### 4. Posologie :

**Mode d'administration :** Voie orale.

##### **• CEFICO 200 mg, comprimés pelliculés :**

La présentation CEFICO, comprimé à 200 mg est préconisée chez l'enfant de plus de 12 ans et chez l'adulte.

##### **Chez l'adulte :**

A titre indicatif, la posologie usuelle est de deux comprimés de 200 mg par jour.  
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. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

##### **• CEFICO 100 mg/5ml, poudre pour suspension buvable en flacon :**

La présentation CEFICO 100 mg/5 ml, est préconisée chez l'enfant de 6 mois à 12 ans.  
A titre indicatif, la posologie de CEFICO chez l'enfant de plus de 6 mois est de 8 mg par kilo et par jour, en deux prises, à 12 heures d'intervalle.

La suspension buvable est à reconstituer par addition d'eau jusqu'au trait de jauge pour l'obtention du volume total (30 ml ou 60 ml) et à agiter avant emploi.

La dose par prise est indiquée, en fonction du poids de l'enfant, sur le piston de la

importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

#### 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CEFICO.  
o Si vous ou votre enfant avez déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Vous pourriez aussi être allergique à ce traitement.  
o Si vous ou votre enfant avez une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.

o Si vous ou votre enfant avez déjà eu une anémie hémolytique.  
o Si vous ou votre enfant avez des boutons ou des démangeaisons.  
o Si vous ou votre enfant avez une réaction cutanée sévère avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre.  
Pendant ou après le traitement, vous devez prévenir votre médecin :

- o Si vous ou votre enfant avez de la diarrhée. Ne prenez pas de laxatifs sans l'avis de votre médecin.
- o Si vous ou votre enfant avez des boutons ou des démangeaisons.
- o Si vous ou votre enfant avez une réaction cutanée sévère avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre.
- o Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement et prescrire un traitement adapté (voir rubrique 6).
- o Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à la classe des bêta-lactamines, l'administration de ce médicament d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 4 et 6).

#### En cas d'exames de laboratoires :

CEFICO peut fausser :

- o La recherche de cétones dans les urines,
- o La recherche de glucose dans les urines,
- o Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.
- o Mention relative aux excipients à effet notoire :  
L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

#### 8. Interactions :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous ou votre enfant prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

#### 9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

##### **Grossesse :**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

##### **Allaitement :**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, infection par un champignon) ou des boutons apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

#### 10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Ce médicament peut avoir une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines notamment du fait de la survenue possible de vertiges ou d'une encéphalopathie (pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de conscience, ou des mouvements anormaux) (voir rubriques 4 et 6).

#### 11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bêta-lactamines), l'administration de ce médicament, en particulier en cas de surdosage, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement

LOT 230653  
EXP 03 25  
PPV 170.00 DH

CEFICO

# NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

## FORMES PHARMACEUTIQUES

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg
- Suppositoires dosés à 150 mg

## COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydraté ..... 80 mg

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydraté ..... 160 mg

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydraté ..... 150 mg

Excipient : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémissynthétiques qsp 1 suppositoire

NEOFORTAN® 160 mg

PPV 98DH80  
EXP 08/2026  
LOT 36028 1

..... 80 mg

..... 160 mg

benzoate de

..... 150 mg

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

# NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte de 10
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte de 10
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte de 8

## COMPOSITION QUALITATIVE

- **Comprimé effervescent à 80 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 80 mg

- **Comprimé effervescent à 160 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 160 mg

**Excipient** : acide citrique, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, benzoate de sodium qsp 1 comprimé effervescent

- **Suppositoire à 150 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 150 mg

**Excipient** : triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémissynthétiques qsp 1 suppositoire .

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées au trouble fonctionnel digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, hépatique)
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques gynécologiques (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de l'accouchement

**NEOFORTAN® 160 mg**

PPV 98DH80  
EXP 08/2026  
LOT 360281

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs et leurs dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène du phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.



**Comprimé**  
Voie orale

# CARBOSO

Charbon végétal activé, chondrus et huiles essentielles

## FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION (par comprimé) :

Charbon végétal, chondrus (chondrus crispus) en poudre, fructo-oligosaccharide, dioxyde de silice, sucrose, phosphate de calcium, amidon, fenouil (foeniculum vulgare) huile essentielle, polyvinylpyrrolidone, stéarate, carboxyméthylcellulose.

## PROPRIETES :

**CARBOSORB®** est un produit naturel à base de :

- Charbon végétal activé à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux et de toxines ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
- Chondrus (algue rouge); Argile alimentaire; FOS (Fructo-Oligo-Saccharides) et huiles essentielles de fenouil qui agissent en synergie pour renforcer l'action du charbon végétal en éliminant les gaz intestinaux, et en luttant contre les spasmes, tout en procurant plus de confort intestinal.

## UTILISATIONS :

**CARBOSORB®** est recommandé en cas de : Ballonnement intestinal, digestion difficile et Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).

## CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les principaux repas.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
- Il est recommandé de prendre **CARBOSORB®** à distance des médicaments.
- Respecter la dose journalière conseillée.
- Tenir hors de portée des jeunes enfants.
- Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par Pharmalife Research-Italie

Importé et distribué par **MEDIPRO Pharma**.

Autorisation ministère de la santé n°: DA20181102004DMP/20UCA/MA v3

Lot: 230588  
À consommer de préférence avant le: 07/2028  
PPC: 79.50 DH

8 03276 475494

8537DEP/MAR009

# DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- 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 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.

## COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg  
Thiocolchicoside..... 2 mg  
Excipients : .....q.s.p..... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections prolongées.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.  
L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques aux personnes souffrant de maladies coeliacques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, PRÉVENIR TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN.  
DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement.

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

