

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autre

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 500 419 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : Abou KHAIDOUJ ABOU OBIDA

Date de naissance : 01/01/1934

Adresse : DB WIDAD Bloc 501 n° 376

Hay HASSAN CASA

Tél. : 063 15 99821 Total des frais engagés : M66,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin:



Date de consultation : 10/05/2019

Nom et prénom du malade : Abou OBIDA Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Post opératoire cholecyste

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 : ..... Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) :

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACEUTICAL BOUSSEHAR BELHOUANI Houaria Ben Derradouj 80, Bd Ibn Hassani, CASABLANCA Tél: 0524 21 11 66</i>	16/02/2024	11 66,-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				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

### **Important :**

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



# ال Ain عين السق CLINIQUE AIN CHOCK

## ORDONNANCE

Casablanca, le 16.02.24

Abou obida Khadouj

153,10

- Maxiclav 1g 87 x 10 jrs

(S.V.)

143,30 x 7 = 1003,10

- Novex 0,6 j/c x 07 jrs

(S.V.)

9,90

j/c x 21

PHARMACIE AL BOUSTANE  
Houda BELHOUCINE  
580, Bd Ibn Sina Derb El Widac  
Hay Hassani - CASABLANCA  
Tel

1166,10

- DoloStop 1g 4 x 0 jrs

(S.V.)

PHARMACIE AL BOUSTANE  
Houda BELHOUCINE  
580, Bd Ibn Sina Derb El Widac  
Hay Hassani - CASABLANCA  
Tel

CLINIQUE AIN CHOCK  
511, Avenue 2 Mars Haddaouia II  
Casablanca  
Tél.: 05 22 50 13 50 / 05 22 21 21 88 / Fax : 05 22 21 64 68

BOUZIANE Azeddine  
Chirurgie Générale  
Endocrinologie Génito Chirurgie - Echographie  
545, Bd 2 Mars Haddaouia II, Ain Chok - Casablanca  
Tél.: 05 22 87 03 25

# MAXICLAV®

amoxicilline + acide clavulanique

1g/1

500 mg / 62

## COMPOSITION

### MAXICLAV Adultes

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....  
Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium)

Excipients.....

Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 15/1

Teneur en Aspartam 30 mg/sachet

### MAXICLAV Enfants

Amoxicilline (sous forme trihydratée).....

Acide clavulanique (sous forme de Clavulanate de potassium)

Excipients.....

Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 15/1

Teneur en Aspartam 15 mg/sachet

Maxiclav® 1g / 125 mg

Adulte 24 Sachets



6 118000 280514

## FORMES ET PRÉSENTATIONS PHARMACEUTIQUES

### MAXICLAV

Poudre pour

### MAXICLAV

Poudre pour

PFV : 153DH10

PER : 10-25

LOT : M3134

## INDICATION

Antibiotique puissant et indiquée

### MAXICLAV

suivantes :

- otites moyennes aiguës,
- sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites,
- surinfections de bronchites aiguës du patient à risque, notamment tabagique, âgé de plus de 65 ans, en cas de risque évolutif ou d'obstruction des voies respiratoires,
- exacerbations de broncho-pneumopathies chroniques,
- pneumopathies aiguës du patient à risque, notamment éthylique ou âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de déglutition,
- cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme aiguës non compliquées dues à des germes sensibles,
- infections gynécologiques hautes en association à un autre antibiotique contre les chlamydiae,
- parodontites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites,
- traitement de relais de la voie injectable.

MAXICLAV Enfants présente un intérêt, tout particulier, pour l'enfant de moins de 12 mois, dans les infections suivantes :

- otites moyennes aiguës de l'enfant, otites récidivantes,
- surinfections de bronchopneumopathies chroniques,
- infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des cystites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites,
- infections respiratoires basses de l'enfant de 30 mois à 5 ans,
- sinusites.

# Novex®

Solution injectable.  
Enoxaparine sodique

2000 UI Anti-Xa/0,2 ml,  
6000 UI Anti-Xa/0,6 ml,  
4000 UI Anti-Xa/0,4 ml,  
8000 UI Anti-Xa/0,8 ml,  
10000 UI Anti-Xa/1 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre infirmière. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne sera pas

Novex®

6000 UI anti-Xa/0,6 ml

2 seringues pré-remplies de solution injectable

AMM N° 24/2020/DMP/CINRQDNM



6 118000 021919

143130

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

2. Quelles sont les informations à connaitre avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

3. Comment utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

4. Quels sont les effets indésirables événementiels connus de NOVEX ?

5. Comment conserver NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES, groupe de l'héparine – code ATC : B01AB05

NOVEX contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

NOVEX agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

NOVEX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang ;
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
  - Avant et après une intervention chirurgicale ;
  - Lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie aigüe et que vous êtes en période de mobilité réduite ;
  - Lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde ;
  - Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml solutions injectables en seringue préremplie dans les cas suivants

- si vous êtes allergique à : l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

- l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire, telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la dalteparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou de la langue.

- si vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) – cette réaction est appelée thrombocytopénie induite par l'héparine - au cours des 100 derniers jours,

- si vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang,

- si vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :

- un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux ou un accident vasculaire cérébral hémorragique récent,

- vous utilisez NOVEX pour traiter des caillots sanguins et devez faire l'objet dans les 24 heures :

- d'une ponction spinale ou lombaire,

- d'une intervention chirurgicale avec une rachianesthésie ou une anesthésie péridurale.

N'utilisez pas NOVEX si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

NOVEX ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.

- Vous allez recevoir une anesthésie rachidienne ou péridurale ou une ponction lombaire (voir "intervention chirurgicale et anesthésique") : un délai doit être respecté entre l'utilisation de NOVEX et cette intervention.



# Novex®

Solution injectable.  
Enoxaparine sodique

2000 UI Anti-Xa/0,2 ml,  
6000 UI Anti-Xa/0,6 ml,  
4000 UI Anti-Xa/0,4 ml,  
8000 UI Anti-Xa/0,8 ml,  
10000 UI Anti-Xa/1 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Si vous avez des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre infirmière. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne sera pas

Novex®

6000 UI anti-Xa/0,6 ml

Remboursable AMM

2 seringues pré-remplies

en solution injectable

AMM N° 24/2020/DMP/CINRQDNM



6 118000 021919

cas d'...  
votre  
que...  
00 U

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

2. Quelles sont les informations à connaitre avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

3. Comment utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

## Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES, groupe de l'héparine – code ATC : B01AB05

NOVEX contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

NOVEX agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

NOVEX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang ;
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
  - Avant et après une intervention chirurgicale ;
  - Lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie aigüe et que vous êtes en période de mobilité réduite ;
  - Lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde ;
  - Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solution injectables en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml solutions injectables en seringue préremplie dans les cas suivants

- si vous êtes allergique à : l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

- l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire, telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la dalteparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou de la langue.

- si vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) – cette réaction est appelée thrombocytopénie induite par l'héparine - au cours des 100 derniers jours,

- si vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang,

- si vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :

- un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux ou un accident vasculaire cérébral hémorragique récent,

- vous utilisez NOVEX pour traiter des caillots sanguins et devez faire l'objet dans les 24 heures :

- d'une ponction spinale ou lombaire,

- d'une intervention chirurgicale avec une rachianesthésie ou une anesthésie péridurale.

N'utilisez pas NOVEX si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX.

## Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

NOVEX ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.

- Vous allez recevoir une anesthésie rachidienne ou péridurale ou une ponction lombaire (voir "interventions chirurgicales et anesthésique") : un délai doit être respecté entre l'utilisation de NOVEX et cette intervention.

# Novex®

Solution injectable.  
Enoxaparine sodique

2000 UI Anti-Xa/0,2 ml,  
6000 UI Anti-Xa/0,6 ml,  
4000 UI Anti-Xa/0,4 ml,  
8000 UI Anti-Xa/0,8 ml,  
10000 UI Anti-Xa/1 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Si vous avez des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre infirmière. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne sera pas

Novex®

6000 UI anti-Xa/0,6 ml

Remboursable AMM

2 seringues pré-remplies

en solution injectable

AMM N° : 24/2020/DMP/C/INRQDNM



6 118000 021919



Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

2. Quelles sont les informations à connaitre avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

3. Comment utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

4. Quels sont les effets indésirables événuels ?

5. Comment conserver NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES, groupe de l'héparine – code ATC : B01AB05

NOVEX contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

NOVEX agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

NOVEX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang ;
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
  - Avant et après une intervention chirurgicale ;
  - Lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie aigüe et que vous êtes en période de mobilité réduite ;
  - Lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde ;
  - Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solution injectables en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml solutions injectables en seringue préremplie dans les cas suivants

- si vous êtes allergique à : l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

- l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire, telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la dalteparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou de la langue.

- si vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) – cette réaction est appelée thrombocytopénie induite par l'héparine - au cours des 100 derniers jours,

- si vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang,

- si vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :

- un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux ou un accident vasculaire cérébral hémorragique récent,

- si vous utilisez NOVEX pour traiter des caillots sanguins et devez faire l'objet dans les 24 heures :

- d'une ponction spinale ou lombaire,

- d'une intervention chirurgicale avec une rachianesthésie ou une anesthésie péridurale.

N'utilisez pas NOVEX si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

NOVEX ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.

- Vous allez recevoir une anesthésie rachidienne ou péridurale ou une ponction lombaire (voir "interventions chirurgicales et anesthésique") : un délai doit être respecté entre l'utilisation de NOVEX et cette intervention.



# Novex®

Solution injectable.  
Enoxaparine sodique

2000 UI Anti-Xa/0,2 ml,  
6000 UI Anti-Xa/0,6 ml,  
4000 UI Anti-Xa/0,4 ml,  
8000 UI Anti-Xa/0,8 ml,  
10000 UI Anti-Xa/1 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre infirmière. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne sera pas

Novex®

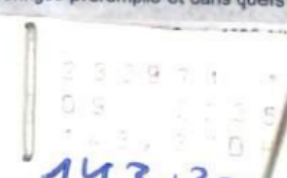
6000 UI anti-Xa/0,6 ml

2 seringues pré-remplies de solution injectable

AMM N° 24/2020/DMP/CINRQDNM



6 118000 021919



143130

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

2. Quelles sont les informations à connaitre avant d'utiliser Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

3. Comment utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

4. Quels sont les effets indésirables événents possibles ?

5. Comment conserver NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES, groupe de l'héparine – code ATC : B01AB05

NOVEX contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

NOVEX agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

NOVEX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang ;
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
  - Avant et après une intervention chirurgicale ;
  - Lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie aigüe et que vous êtes en période de mobilité réduite ;
  - Lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde ;
  - Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solution injectables en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml solutions injectables en seringue préremplie dans les cas suivants

- si vous êtes allergique à : l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

- l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire, telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la dalteparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou de la langue.

- si vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) – cette réaction est appelée thrombocytopénie induite par l'héparine - au cours des 100 derniers jours,

- si vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang,

- si vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :

- un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux ou un accident vasculaire cérébral hémorragique récent,

- si vous utilisez NOVEX pour traiter des caillots sanguins et devez faire l'objet dans les 24 heures :

- d'une ponction spinale ou lombaire,

- d'une intervention chirurgicale avec une rachianesthésie ou une anesthésie péridurale.

N'utilisez pas NOVEX si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

NOVEX ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous allez recevoir une anesthésie rachidienne ou péridurale ou une ponction lombaire (voir "interventions chirurgicales et anesthésique") : un délai doit être respecté entre l'utilisation de NOVEX et cette intervention.

# Novex®

Solution injectable.  
Enoxaparine sodique

2000 UI Anti-Xa/0,2 ml,  
6000 UI Anti-Xa/0,6 ml,  
4000 UI Anti-Xa/0,4 ml,  
8000 UI Anti-Xa/0,8 ml,  
10000 UI Anti-Xa/1 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre infirmière. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne sera pas

Novex®

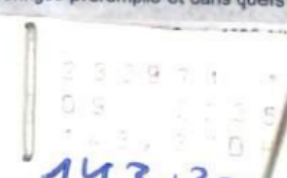
6000 UI anti-Xa/0,6 ml

2 seringues pré-remplies de solution injectable

AMM N° 24/2020/DMP/CINRQDNM



6 118000 021919



143130

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

2. Quelles sont les informations à connaitre avant d'utiliser Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie ?

3. Comment utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Novex 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml, solutions injectables en seringue préremplie et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUES, groupe de l'héparine – code ATC : B01AB05

NOVEX contient une substance active appelée énoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

NOVEX agit de deux façons.

1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.

2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

NOVEX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang ;
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
  - Avant et après une intervention chirurgicale ;
  - Lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie aigüe et que vous êtes en période de mobilité réduite ;
  - Lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde ;
  - Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10 000 UI anti-Xa/1 ml, solution injectables en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais NOVEX 2000 UI anti-Xa/0,2 ml, 4000 UI anti-Xa/0,4 ml, 6000 UI anti-Xa/0,6 ml, 8000 UI anti-Xa/0,8 ml et 10000 UI anti-Xa/1 ml solutions injectables en seringue préremplie dans les cas suivants

- si vous êtes allergique à : l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

- l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire, telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la dalteparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou de la langue.

- si vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) – cette réaction est appelée thrombocytopénie induite par l'héparine - au cours des 100 derniers jours,

- si vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang,

- si vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :

- un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux ou un accident vasculaire cérébral hémorragique récent,

- si vous utilisez NOVEX pour traiter des caillots sanguins et devez faire l'objet dans les 24 heures :

- d'une ponction spinale ou lombaire,

- d'une intervention chirurgicale avec une rachianesthésie ou une anesthésie péridurale.

N'utilisez pas NOVEX si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

NOVEX ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au groupe des HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser NOVEX si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous allez recevoir une anesthésie rachidienne ou péridurale ou une ponction lombaire (voir "interventions chirurgicales et anesthésique") : un délai doit être respecté entre l'utilisation de NOVEX et cette intervention.

# Dolostop®

Paracétamol

P.P.V : 9DH50

d'utiliser

de cette notice, vous pourrez avoir **renseignement de la relance**  
vous avec toute autre question, si vous avez une  
d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Le médicament vous a été prescrit par **Dolostop®** 500 mg comprimé effervescent, mais à quelqu'un d'autre, même si vous le donnez à un enfant, la pourra lui être nocif.  
L'un des effets indésirables devient indésirable, non mentionné dans la notice, à votre médecin ou pharmacien.

## PRÉSENTATION

DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.  
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.  
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.  
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

## COMPOSITION

Substance active : Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.  
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.  
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.  
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

## Excipients

DOLOSTOP 500 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé  
DOLOSTOP 1000 mg comprimé, q.s.p 1 comprimé  
DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé  
DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

AUTRES ANALGÉSIQUE ET ANTIPYRÉTIQUE-ANILIDES

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent :

Douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses

Réservez à l'adulte et à l'enfant à partir de 27kg (soit environ 8 ans)

DOLOSTOP 1000 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent :

- Douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses

- Peut être prescrit dans les douleurs de l'arthrose

Réservez à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg (à partir de 15 ans)

## CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DOLOSTOP dans les cas suivants:

- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants

- Maladie grave du foie

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

### 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.

### Précautions d'emploi

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

- Avant de débuter un traitement par DOLOSTOP, vérifier que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.

- Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.

· En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.  
· En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, DOLOSTOP doit être utilisé avec précaution.  
· DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium par comprimé effervescent. DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent contient 418 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium. EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Signalez que vous ou votre enfant prenez Dolostop si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide unique dans le sang. Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

Sans objet

## INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

## 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

## SPORTIFS

Sans objet

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Sans objet

## LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

· DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans objet  
· DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

DOLOSTOP 1000 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent sont réservés à l'adulte et à l'enfant dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans).  
DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent sont réservés à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (environ 8 ans).

La posologie de paracétamol dépend du poids de l'enfant; les âges sont mentionnés à titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de l'enfant, il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le paracétamol existe sous de nombreux dosages, permettant d'adapter le traitement au poids de chaque enfant.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée est d'environ 60 mg/kg/jour, à répartir de 4 à 6 prises, soit environ 15 mg/kg/toutes les 6 heures ou 10 mg/kg/toutes les 4 heures.

Pour les enfants pesant entre 27 et 40 kg (environ 8 à 13 ans), la posologie est de 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, sans dépasser 4 comprimés par jour.

Pour les enfants pesant entre 41 et 50 kg (environ 12 à 15 ans), la posologie est de 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 comprimés par jour.

Pour les adultes et les enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans), la posologie usuelle est de 500 mg à 1000 mg, par prise (selon l'intensité de la douleur), à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour. Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur conseil de votre médecin, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 g par jour.

· NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 g de PARACÉTAMOL PAR JOUR, (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises doivent être espacées de 8 heures minimum, et la dose totale par jour ne doit pas dépasser 3 g.

La dose maximale journalière ne doit pas excéder 60 mg/kg (sans dépasser 3 g) par jour dans les situations suivantes:

- Adultes de moins de 50 kg

- Atteinte grave du foie

- Alcoolisme chronique

· Malnutrition chronique

· Déshydratation

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

EN CAS DE DOUCE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

## Mode et voie d'administration

Vie orale.

## DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés :

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

## DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés effervescents :

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

## Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence à 6 heures et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

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

## DURÉE DU TRAITEMENT

La durée du traitement est limitée:

- à 5 jours en cas de douleurs

- à 3 jours en cas de fièvre Si les douleurs persistent plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

## SURDOUSAGE

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

## INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

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

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, DOLOSTOP est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- 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: taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes peuvent se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

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.

## CONSERVATION

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

## DOLOSTOP 500 mg et 1000 mg comprimé :

Des précautions particulières de conservation.

## DOLOSTOP 500 mg et 1000 mg comprimé effervescent :

Conserver le tube bien fermé à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité

## PEREMPTION

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