

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

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



Déclaration de Maladie

M23- N° 0031744

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9057 Société : MAN
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : M. MABDI Mohamed
 Date de naissance : 04/09/1966
 Adresse :
 Tél. : 06 66 71 73 78 Total des frais engagés : 684,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 02/03/2024
 Nom et prénom du malade : KARIMI HAKIMA Age: 59
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Arterio-sclérose
 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) :

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
01 03 24	C/S		+300DT	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur

Date

Montant de la Facture

ca

03

2320

384,10

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

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

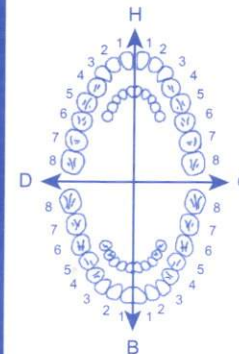
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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



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

Dr. Dounia MANNI

Neurologue

- Electro Encéphalographie (EEG/vidéo-EEG)
- Electro Neuromyographie (ENMG)

Neurologie



الدكتورة دنيا ماني

- أخصائية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
- التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)
- التخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات

Mohammedia 01 03 24 المحمدية

KARIM MAKIMA

157,90

Pharmacie Pont Blondin
243 Bis C.R. El Mansouria
Tél/Fax : 05 23 30 30 18
N° 3984607

Dolipax 90 SV

347,00 12 (44,00)

Dulcetan SV

2 - 1 - 2

28,00

Pharmacie Pont Blondin
243 Bis C.R. El Mansouria
Tél/Fax : 05 23 30 30 18
N° 3984607

3000 SV

124,20

Gedline SV

384,10

0 - 2 - 1 x 05

1 - 2 - 1 x 10

Pharmacie Pont Blondin
N° 3984607
Le: 02/03/24
N° 15

Dr. Dounia MANNI
NEUROLOGUE
Kasbah - Mohammedia
52 46 / 06 26 74 84 02

19 اقامة اسماعيل - شارع اسفي القصبة - أمام محطة القطار - المحمدية

19 Résidence Ismail Rue Safi, Kasbah, En face de la gare ONCF - Mohammedia

Tél: 08 08 57 52 46 - GSM: 06 26 74 84 02 - Email: mannineurologue@gmail.com

DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Comprimé pelliculé

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 du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Etoricoxib 60 mg

90mg comprimé pelliculé :

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Etoricoxib 90 mg

120mg comprimé pelliculé :

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Etoricoxib 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOLICOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLICOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Néanmoins, la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre DOLICOX®

60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Posologie

Patients :

Goutte

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

Patients avec problèmes hépatiques.

En cas d'insuffisance hépatique, la dose recommandée est de 60 mg une fois par jour.

Si vous avez une insuffisance hépatique, la dose recommandée est de 60 mg une fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Prenez le médicament avec ou sans nourriture.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

PER: 10/26
LOT: M3555

PPV: 157 DH 90



DOLICOX 90 mg
Etoricoxib

14 Comprimés pelliculés



6 118000 041955

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

Ne prenez pas plus de comprimés que prescrit.

OEDES® 20 mg

Microgranulés gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56 (Oméprazole)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que OEDS® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OEDS® 20 mg?
3. Comment prendre OEDS® 20 mg?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver OEDS® 20 mg?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE OEDS® 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique:

OEDS 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

Indications thérapeutiques:

OEDS 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDS 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

l'arrêt de l'administration de OEDS 20 mg ;

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDS 20 mg;
 - Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
 - Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
 - Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
 - Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
 - Clonazépate (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
 - Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
 - Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
 - Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).
 - Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDS 20 mg, gélule gastro-résistante.
- Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDS 20 mg pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Voit Posologie.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Grossesse, Allaitement et Fertilité:

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDS 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs: Sans objet.

Conduire de véhicule et utilisation :

OEDS n'est pas susceptible d'entraîner la conduite de véhicules et à utiliser secondaires tels qu'un étourdissement ou une diminution de la vigilance se produisent (voir effets indésirables).

Mentions relatives aux excipients :

OEDS 20 mg, gélule contient du saccharose. OEDS 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule.

Comment prendre OEDS 20 mg :

Veuillez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

Si vous arrêtez de prendre OEDS 20 mg:

N'arrêtez pas de prendre OEDS 20 mg sans avis au préalable de votre médecin ou pharmacien.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, arrêtez de prendre OEDS 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves)(rare).
- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique (très rare).

ganc
d'hy
• U
bos
sym
(pus
• Ja
mal
Les
Eff
d'ap

OEDES 20mg
7 gélules

6118001100064

orelle élevée et
ESS ou syndrome
ralisée avec des
de fièvre. Les
it du traitement
symptômes d'une
qu'à 1 personne

LOT 230644
EXP 09/2025
PPV

COOPER PHARMA
PPV : 28,00 DH

fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• **Malaise général**, manque d'énergie.

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



Notice : Information de l'utilisateur
GABLINE® 25 mg, 75 mg, 150 mg et 300 mg.
Gélules. Boîte de 56.
Prégabaline

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE GABLINE, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

GABLINE appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales : GABLINE est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou le zona peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques. Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'élanement, de coup de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'endolorissement, de picotements, d'engourdissement, de pincements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

Epilepsie : GABLINE est utilisé pour traiter un type particulier d'épilepsie (crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte. Votre médecin vous prescrira GABLINE pour aider à traiter votre épilepsie lorsque votre traitement actuel ne permet pas de contrôler complètement vos crises. Vous devez prendre GABLINE en association à votre traitement actuel. GABLINE ne doit pas être utilisé seul, mais doit toujours être utilisé en association à un autre traitement antiepileptique.

Trouble Anxieux Généralisé : GABLINE est utilisé pour traiter le Trouble Anxieux Généralisé (TAG). Les symptômes du TAG comportent une anxiété excessive prolongée et une inquiétude difficiles à contrôler. Le TAG peut également induire une agitation ou une sensation d'excitation ou d'énerverment, une sensation d'être facilement fatigué, des difficultés à se concentrer ou des trous de mémoire, une irritabilité, une tension musculaire ou des troubles du sommeil. Ceci est différent du stress et des tensions de la vie quotidienne.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GABLINE, gélule ?

Ne prenez jamais GABLINE, gélule :

Si vous êtes allergique à la prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique "Autres médicaments et GABLINE").

Faites attention avec GABLINE, gélule :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre GABLINE.

• Quelques patients prenant GABLINE ont fait état d'événements d'une réaction allergique. Il s'agissait d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi qu'un écoulement cutané diffus. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une de ces réactions.

• GABLINE a été associé à des étourdissements et des vertiges pouvant augmenter la survenue de blessures accidentelles chez les patients âgés. Vous devez par conséquent faire attention jusqu'à ce que vous soyez habitué aux éventuels effets indésirables que le médicament pourrait produire.

• GABLINE peut faire apparaître une vision trouble ou une vue ou d'autres modifications de la vue, la plupart d'entre elles étant transitoires. Informez immédiatement votre médecin si vous remarquez une quelconque modification de votre vision.

• Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète est nécessaire chez certains patients diabétiques qui ont pu nécessiter un traitement sous prégabaline.

• Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents avec GABLINE, car les patients présentant une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, dont certains peuvent avoir des effets similaires à ceux de la Prégabaline et dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

• Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez des patients prenant GABLINE ; ces patients étaient porteurs d'une maladie cardiaque préexistante. Avant de commencer un traitement avec GABLINE, vous devez informer votre médecin de tous les problèmes cardiovasculaires que vous avez.

• Des cas d'insuffisance rénale ont été rapportés chez des patients prenant GABLINE. Si au cours de votre traitement par GABLINE vous observez des symptômes de votre miction, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut améliorer certains symptômes de la maladie de Parkinson, mais peut aussi entraîner des effets indésirables.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une constipation. Si vous avez des symptômes de constipation, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une prise de poids. Si vous avez des symptômes de prise de poids, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une baisse de la tension artérielle. Si vous avez des symptômes de baisse de la tension artérielle, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une baisse de la fréquence cardiaque. Si vous avez des symptômes de baisse de la fréquence cardiaque, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une baisse de la fréquence respiratoire. Si vous avez des symptômes de baisse de la fréquence respiratoire, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une baisse de la fréquence cardiaque. Si vous avez des symptômes de baisse de la fréquence cardiaque, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une baisse de la fréquence cardiaque. Si vous avez des symptômes de baisse de la fréquence cardiaque, vous devez en informer votre médecin.

• L'utilisation de GABLINE peut entraîner une baisse de la fréquence cardiaque. Si vous avez des symptômes de baisse de la fréquence cardiaque, vous devez en informer votre médecin.

Autres médicaments et GABLINE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez :



Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants et adolescents (moins de 18 ans) n'a pas été établie. La prégabaline n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

DULASTAN® 500mg/2mg

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'affect prolongées.
 - Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol.
 - Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients âgés.
 - En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.
 - 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 MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, 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 au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliakiques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.
DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

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.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant de la grossesse.
Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allaitement.
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.

SOMMETS UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE :

RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).
La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, à 4 heures d'intervalle au minimum. Ne pas dépasser 6 comprimés par 24 heures.
Insuffisance rénale : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.
DANS TOUT LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Liés au paracétamol :

- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.
- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashes cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.
- Exceptionnellement thrombopénie.

Liés au thiocolchicoside :

- Possibilité de manifestations allergiques cutanées.
 - Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.
- NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C.
Ne pas laisser à la portée des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

AMM N° : 285/12DMP/21/NCN

NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC :

RM
PARA

Radio isotope méditerranée pharma

Zone industrielle Bouznika - Maroc
Pharmacie Responsable : Dr. M. HOUBACHI

Fabriqué par :

●●● POLY MEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane
Casablanca - MAROC



DULASTAN® 500mg/2mg

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'effets prolongés.
 - Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans les autres médicaments.
 - Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients âgés.
 - En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement régler.
 - 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 MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, 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 au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliakiques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.
DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

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

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.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant de la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allaitement.

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.

SOMMETS UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE :

RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).

La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, à 4 heures d'intervalle au minimum. Ne pas dépasser 6 comprimés par 24 heures.

Insuffisance rénale : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min), l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

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

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Liés au paracétamol :

- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.
- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashes cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.
- Exceptionnellement, thrombopénie.

Liés au thiocolchicoside :

- Possibilité de manifestations allergiques cutanées.
- Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

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

Liste I

AMM N° : 285/12DMP/21/NCN

NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC :

RM
MAROC

Radio isotope méditerranée pharma

Zone industrielle Bouznika - Maroc

Pharmacie Responsable : Dr. M. HOUBACHI

Fabriqué par :

●●● POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane
Casablanca - MAROC

