

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-634092

198855

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10914 Société : RAN

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : HAFID Habima

Date de naissance : 24 02 1976

Adresse : Boulevard Benachene

Tél. : 0666689678 Total des frais engagés : 44,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : N° 36 Le : 13 / 02 / 2024

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
				INP : <input type="text"/>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien Date Montant de la Facture

Pharmacie Berrechid
Halima Marrakchi Pharmacienne
93 Med Mohamed V Berrechid
Tél : 0522324068
INPE : 062015607

44,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
---	------	------------------------------	------------------------

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

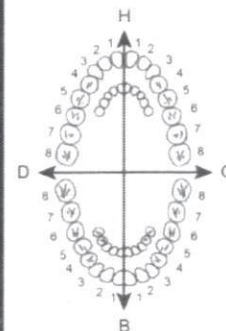
Important :

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

INP :



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

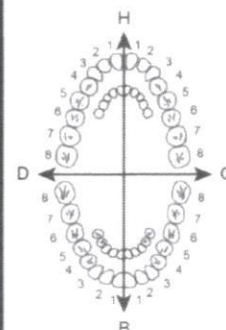
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ulocytes) dans le sang

pour uriner (troubles d'origine

aucoque à angle fermé (pression
pouvant retentir sur la vue),
contenant de la cabergoline
pour freiner la production excessive
« Autres médicaments »).

INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS
VOTRE PHARMACIEN.

ons

EXIL 0,33 mg/ml sirop :

utilisation de TOPLEXIL

ez pas les doses. Consultez votre
un symptôme qui peut avoir des
respiratoires, bronchites, grippe,
irritation, etc...

tabac aggrave ou entretient la

s toux sèches et les toux grasses.
e toux grasse en utilisant ce
x grasse est un moyen de défense
utilisation des sécrétions bronchiques

ec un encombrement, des
e, demandez l'avis de votre

e toux grasse en associant ce
nt contre les toux grasses.
poser au soleil, ni aux rayons
traitement.

ilisé avec prudence en raison du

médicaments sédatifs est

Prise ou utilisation d'autres

ament, prévenez votre médecin :

ronique des bronches ou des
les expectorations.

ronique du foie (insuffisance
s (insuffisance rénale sévère),
la dose à votre état.

cardiovasculaire.

(notamment en cas de

difficulté pour uriner due à une
la prostate, d'hypotension, de

vertiges, ou de somnolence).

• Si l'enfant souffre d'asthme, de reflux gastro-œsophagien.

Pendant le traitement, consultez votre médecin :

Si vous avez de la fièvre accompagnée ou non de signe
d'infection (angine,...), de pâleur ou de transpiration.
Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TOPLEXIL
0,33 mg/ml, sirop.

Autres médicaments et TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop.

Ce médicament contient un antitussif de la famille des
antihistaminiques, l'oxomémazine.

D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas,
afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée
(voir rubrique « Posologie »).

Vous ne devez jamais prendre TOPLEXIL 0,33 mg/ml sirop avec
des médicaments contenant de la cabergoline ou du
quinagolide (utilisés pour freiner la production excessive de
prolactine) (voir rubrique « Ne prenez jamais TOPLEXIL
0,33 mg/ml sirop »).

Vous devez éviter de prendre des médicaments contenant de
l'alcool pendant toute la durée du traitement.

Vous devez attendre au moins 2 heures entre la prise de
TOPLEXIL 0,33 mg/ml sirop et la prise de pansements
gastro-intestinaux, antiacides ou charbon (utilisés pour
soulager les troubles digestifs).

De nombreux autres médicaments peuvent diminuer la
vigilance et entraîner une somnolence. Leur association avec
TOPLEXIL 0,33 mg/ml sirop peut augmenter cet effet. Il s'agit
des dérivés de la morphine (utilisés contre la douleur, comme
antitussifs ou dans le cadre du sevrage d'une toxicomanie), des
neuroleptiques, des benzodiazépines (anxiolytiques), des
barbituriques, des hypnotiques (somnifères), des
antidépresseurs, des antihistaminiques sédatifs, de certains
antihypertenseurs et des médicaments contenant du baclofène
et de la thalidomide.

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

**TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop avec des aliments et boissons
et de l'alcool**

Vous devez éviter de consommer des boissons alcoolisées ou de
prendre un médicament contenant de l'alcool pendant votre
traitement.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ,
sauf avis contraire de votre médecin, pendant le premier
trimestre de la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le
traitement, consultez rapidement votre médecin: lui seul

Toplexil®

Oxoméazine 0,33 mg/ml

Sir

LOT : 23E051
PER: 09 2025

TOPLEXIL
SIROP FL 150 ML



P.P.V : 15DH70



sanofi

avant de prendre
rations

it en suivant
dans cette notice

ou par votre médecin, ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

1. QU'EST-CE QUE TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : R06AD08.

TOPLEXIL 0,33 mg/ml sirop est un antitussif appartenant à la famille des antihistaminiques de type neuroleptique phénothiazinique. Il s'oppose aux effets de l'histamine notamment sur les bronches. Il est préconisé pour calmer les toux sèches et les toux d'irritation chez l'adulte et l'enfant de plus de 2 ans, en particulier lorsqu'elles surviennent le soir ou pendant la nuit.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (l'oxoméazine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à un médicament de la même famille que TOPLEXIL 0,33 mg/ml sirop (les antihistaminiques) utilisé pour traiter les allergies,
- ne donnez pas TOPLEXIL 0,33 mg/ml sirop à un enfant de moins de 2 ans,
- si vous avez déjà eu une diminution importante du taux de

certaines globules blancs (grau-
(agranulocytose),

- si vous avez des difficultés prostatique ou autre),
 - si vous avez un risque de g-
élevée à l'intérieur de l'œil p-
 - si vous prenez un médicament
ou du quinagolide (utilisés p-
de prolactine) (voir rubrique
- EN CAS DE DOUTE, IL EST IN-
DE VOTRE MÉDECIN OU DE V-

Avertissements et précauti-

Faites attention avec TOPL-

Mises en garde spéciales

- Si la toux persiste malgré l-
0,33 mg/ml sirop, n'augmen-
médecin. En effet, la toux es-
origines diverses : infections
allergie, asthme, coqueluche
De plus, la consommation d-

toux.

- Il existe 2 types de toux : le-
Vous ne devez pas traiter un-
médicament. En effet, la tou-
naturelle nécessaire à l'évacu-
(mucosités).

- Si la toux devient grasse av-
expectorations ou de la fièvre
médecin.

- N'essayez pas de traiter un-
médicament à un médicament

- Vous ne devez pas vous exp-
ultra-violet (UVA) pendant le-

- Ce médicament doit être u-
risque de somnolence.

- L'association avec d'autres
déconseillée (voir rubrique «
médicaments»).

Précautions d'emploi

Avant de prendre ce médic-

- Si vous avez une maladie d-
poumons avec de la toux et d-
- Si vous avez une maladie d-
hépatique sévère) ou des rei-
votre médecin devra adapter
- Si vous avez une maladie d-
- Si vous souffrez d'épilepsie
- Si vous avez plus de 65 ans
constipation chronique, de d-
augmentation du volume de

tant le traitement par ibuprofène
oculaires
primé pellicule : informez votre
ment pris ou pourriez prendre tout
d'être affecté par certains autres

es à diminuer une tension élevée
que la captopril, béta-bloquants, diu-
l'ingrédients et les effets secondaires
avez donc toujours demandé conseil
iser Dolifène® 600 mg avec d'autre
médicoin ou pharmacien si vous pren

à (AINS), y compris inhibiteurs de
er le risque d'ulcères et de saignem
nter.

ister l'hypertension artérielle car les AINS
ants et cela peuvent aggraver les saignem
surgiques (par exemple, de l'asthme, maux
monde poissuim. Une surveillance

saurs de l'enzyme de coagulation. En outre,
que accru de dysfonctionnement rén
ation avec de l'ibuprofène peut augmenter
Une surveillance des taux sériques de
aux sériques de digoxine et de phényl

ne être augmenté.

ter les effets de ces médicaments
que l'aspirine et ceux des anti-inflam
ment la sulfinpyrazole, car ils peuvent

rs tels que la ciclosporine et le scollimus,

absorption de l'ibuprofène des le tube

la inconnue.

de, il est recommandé de contrôler la

es médicaments.

on d'un risque accru de convulsions.

peuvent subir des effets secondaires

apropos du vomitose ou du fuozonazole.

scu, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

sa, d'accumulation de sang dans les

jours un médecin ou l'hôpital le plus proche afin d'obtenir un avis sur le risque et

à conseils sur les mesures à prendre.

à cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, **ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET**

CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MÉDECIN.

le préfix pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

En cas de surdosage, un traitement symptomatique doit être institué.

Les effets secondaires les plus fréquemment observés sont les suivants :

ulcères de l'estomac/duodénum (ulcères gastroduodénaux), une perforation ou des

saignements peuvent survenir, en particulier chez les patients âgés. Les effets suivants

ont été rapportés après utilisation : nausées, vomissements, diarrhées, flatulences,

constipation, troubles digestifs, douleurs abdominales, selles goudronneuses,

vomissement de sang, plaies (ulcérations) dans la bouche et la gorge (stomatite,

ulcéreux), aggravation d'une colite et d'une maladie de Crohn. Moins fréquemment,

une inflammation de la paroi de l'estomac (gastrite) a été observée. En particulier, le

risque d'hémorragie gastro-intestinale dépend de la dose et de la durée du traitement.

Une surveillance de la fonction rénale doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

Les insuffisances cardiaques ont été observées, une teneur plus élevée et

une surveillance de la fonction cardiaque doit être effectuée pendant le traitement.

PPV: 29DH10
PER: 09/25
LOT: M3243

- 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.

• Le traitement symptomatique de la douleur et de l'inflammation dans les maladies arthritiques (par ex. polyarthrite rhumatoïde) et les affections arthritiques dégénératives (par ex. arthrose).

Ne prenez jamais DOLIFEN® 600 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à l'ibuprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ; si vous avez déjà présenté un essoufflement, un asthme, un écoulement nasal, des gonflements ou une urticaire après la prise d'aspirine ou d'autres antidouleurs similaires (AINS) ; si vous souffrez d'une insuffisance rénale, hépatique ou cardiaque sévère ; si vous présentez des troubles inexpliqués de la formation du sang ; si vous présentez un saignement au niveau du cerveau ou un autre saignement actif ; si vous avez déjà présenté un saignement ou une perforation de l'estomac ou de l'intestin alors que vous preniez un traitement par AINS ; si vous avez déjà présenté des troubles de la vision ; si vous avez déjà eu des problèmes de circulation ; si vous présentez actuellement ou avez eu des problèmes de circulation ; si vous souffrez d'une déshydratation sévère ; si vous êtes dans les trois derniers mois de la grossesse ; si le patient est un enfant ou un adolescent âgé de moins de 15 ans.

Avertissements et précautions : adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène pourraient être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassez pas la dose et la durée de traitement recommandées.

Veuillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dolifen® si vous :

- * Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, angor, ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une maladie artérielle périphérique, ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris « mini-AVC » ou accident ischémique transitoire « AIT ») :

- Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, un antécédent familial de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur ;
- Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé lupus) ou une

- Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (par ex. porphyrie aiguë intermittente) ; présentez une altération du fonctionnement du foie ou des reins ; venez de subir une intervention chirurgicale majeure ; êtes sensible (allergique) à d'autres substances ; souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux ou de troubles respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques ; vos réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme de crises d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement rapide (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

Patients âgés : chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents après l'utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux et une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le tube digestif, en particulier si vous êtes âgé(e), vous devez signaler tout symptôme abdominal inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), surtout si vous venez de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous recevez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticostéroïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou des antiulcéagineux.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement par Doliprène® 500 mg. Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant un antécédent de maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ces affections peuvent s'aggraver.

Réactions cutanées : pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules (par ex. dermatite exfoliative, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique toxique/syndrome de Lyell : voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque de ces réactions pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement, la réaction apparaissant dans la majeure partie des cas, au cours du premier mois du traitement. Pour des raisons de sécurité, Doliclone® doit être administré avec précaution, signes d'allergie cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie (hypersensibilité), est conseillé d'éviter de prendre Doliclone® 600 mg en cas de varicelle.

Autres remarques : très rarement, des réactions d'hypersensibilité sévères (par ex. choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement dès les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® 600 mg et prévenez immédiatement votre médecin.

La prévention d'effets indésirables nécessite l'inhibition de la fonction des plaquettes sanguines. Les Lixaprotène peuvent temporairement perturber la coagulation du sang doivent être étroitement surveillés. En cas d'administration prolongée de Doliphen® 600 mg, une surveillance sanguine régulière des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est requise. Pendant le traitement par Doliphen® 600 mg, vous devez consulter/informer votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque d'insuffisance rénale est accru chez les patients déshydratés, les patients âgés et ceux sous diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

L'ibuprofène peut masquer les signes
Les patients signalant des maux de tête
doivent arrêter le traitement et passer
à d'autres médicaments. L'IFEM
médecin ou pharmacien pour prescrire
un autre médicament.

Dolipren® 500 mg est une alternative
médicamenteuse. Par exemple, les
anticoagulants, les anti-inflammatoires
élevés (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)
certaines autres médicaments peuvent interférer
par le traitement par Dolipren® 500 mg.
votre médecin ou pharmacien pour prescrire
d'autres médicaments. En particulier, les
l'un des médicaments suivants :

• Autres anti-inflammatoires
 • Glucocorticoïdes, car ils peuvent aggraver les troubles gastro-intestinaux
 • Diurétiques et médicaments qui peuvent diminuer les effets des médicaments rénaux. De plus, entraîner une augmentation des taux sériques de potassium est
 • Digoxine, phénytoïne ou lithium si la concentration sanguine de ces médicaments est requise. Une surveillance est recommandée.

- Méthotrexate, car l'effet du méthotrexate.
- Anticoagulants. Les AINS peuvent augmenter le risque de saignement, car ils peuvent augmenter le risque de saignement.
- Médicaments contenant du probénécide, retardant l'excrétion de l'ibuprofène.

- Médicaments appelés immunosuppresseurs, car une atteinte rénale pourrait survenir.
- Cholestyramine, car il pourrait réduire...

- Sulfonylurées tels que le glibenclamide :
glycémie en cas d'utilisation simultanée d'insuline

- Antibiotiques appelés quinolones, en raison de leur structure chimique.
- Voriconazole ou fluconazole, car ils agissent sur l'enzyme CYP2C19.
- Ibuprofène. Une diminution de la dose d'ibuprofène est recommandée.

- Zidovudine, en raison d'un risque d'artérite et d'hématomes chez les patients atteints de leucémie.

- Aminosides. Les AINS peuvent diminuer l'efficacité.
- Gingko biloba, car il peut augmenter le risque de saignement.

DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé avec encre.

Grossesse, allaitement et fertilité :

Grossesse, informez votre médecin si vous prenez Doliprène 600 mg, pendant les deux premiers trimestres de grossesse. Votre médecin ne vous prescrira de l'ibuprofène que si cela doit être le plus faible dosage possible.

Pendant les 3 derniers mois de la grossesse, le médicament, car l'ibuprofène peut avoir des effets sur le fœtus et les complications de la grossesse.

Allaitement : ce médicament passe dans le lait maternel pendant l'allaitement s'il est utilisé à la dose recommandée. Évitez l'allaitement si possible.

Fertilex: vous pouvez avoir plus de mal à
Vous devez informer votre médecin si vous
mal à tomber enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
L'ibuprofène n'a aucun effet ou un effet

véhicules et à utiliser des machines. Cependant, le système nerveux central, notamment fatigué par un cas d'utilisation de fortes doses, l'aptitude à conduire et à utiliser des machines peut être

3. Comment prendre DOLIFEN® 600 mg, co
 Veuillez à toujours prendre ce médicament

Adultes : la dose recommandée est de 1,20

Certains patients peuvent être maintenus dans la phase aiguë. Dans les maladies sévères ou aiguës, il est possible de maintenir le patient jusqu'à la maîtrise de la phase aiguë.

Adolescents âgés de 15 à 17 ans : la dose recommandée ne dépasse pas 2 400 mg en plusieurs prises.

La survenue d'effets secondaires peut être nulle ou faible possible pendant la durée de traitement. Le soulagement des symptômes (voir rubrique 4.2).

Populations particulières :
Patients âgés : aucun ajustement posologique du profil d'effets secondaires, il est recom-

Insuffisance rénale : aucun ajustement posé présentant une altération légère à modérée.

Insuffisance hépatique : aucun ajustement pour les patients présentant une altération légère à modérée.

Mode d'administration : voie orale, les com

Durée du traitement : c'est le médecin traitant

Dans les maladies rhumatismales, la prise plus longue peut être nécessaire.
Si vous avez pris plus de DOLIFEN® 400 m

n'auriez dû, ou si des enfants ont pris le

PHARMACIE BERRECHID
DR MARRAKCHI HALIMA
93 BD MOHAMED V
BERRECHID

Taxe Profes. N°: 40713583

N° R.C. : 7848

N° ID.F. : 92966080

Tel : 0522324068

Fax

N° CNSS : 6314299

N° ICE 000508764000027

HAFDI HAKIMA

I.C.E. :

Le : 13/02/2024

FACTURE N°: 8822/24

Qté	Désignation	Prix	TVA	Montant
1	DOLIFEN 600MG BT 30 CP	29,10		29,10
1	TOPLEXIL SP FLACON 125 ML	15,70		15,70
Total :				44,80

Arrêtée la présente Facture à la Somme de :
QUARANTE QUATRE DIRHAMS ET QUATRE-VINGTS CTS

Pharmacie Berrechid
Halima Marrakchi Pharmacienne
93 Med Mohamed V Berrechid
Tel : 0522324068