

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 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

N° W21-634092

1098855

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule :	109160	Société :	RAQ
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	HAFDI Habiba
Nom & Prénom : HAFDI Habiba			
Date de naissance : 24 02 1976			
Adresse : 151 B2 ned Basse hor Béni Hssen			
Tél. : 0666619678 Total des frais engagés : 444,80 Dhs			

Authorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin :	
Date de consultation :	
Nom et prénom du malade :	
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même
Age:	
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 : 13/02/2024

Signature de l'adhérent(e) :

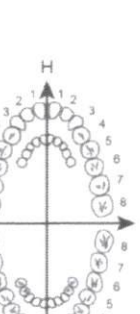
Le : 13/02/2024



RELEVE 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"/>

EXCISSON DES ORDONNANCES		Montant de la Facture
Cachet du Pharmacien	Signature du Pharmacien	
Pharmacie Berrechid	Halima Marrakchi Pharmacienne	44,80
93 Med Mohamed V Berrechid	Tél : 0522324068	
2015607	13/12/14	

AUXILIAIRES MEDICAUX						Montant détaillé des Honoraires	
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre					
		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.																				
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.																				
<b>SOINS DENTAIRES</b> 	<b>Dents Traitées</b> (Leave blank if no teeth treated)	<b>Nature des Soins</b> (Leave blank if no treatment)	<b>Coefficient</b> (Leave blank if no coefficient)	INP : <input type="text"/>																
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX																
				MONTANTS DES SOINS																
				DEBUT D'EXÉCUTION																
				FIN D'EXÉCUTION																
				<b>ODF PROTHÉSES DENTAIRES</b> 																
				<b>DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table style="margin-left: 100px;"> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">B</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">G</td> <td colspan="2"></td> </tr> </table>					H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	35533411	11433553	G		
				H	25533412	21433552														
				D	00000000	00000000														
				B	35533411	11433553														
G																				
<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																				
DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXÉCUTION <input type="text"/>																				
<b>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS</b>																				
<b>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION</b>																				

hulocytes) dans le sang

pour uriner (troubles d'origine

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

**IMPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS  
D'UN AUTRE PHARMACIEN.**

ons

**TOPLEXIL 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.

de toux grasse en utilisant ce  
touxs grasse est un moyen de défense  
émission des sécrétions bronchiques

avec un encombrement, des  
é, demandez l'avis de votre

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

utilisé avec prudence en raison du

médicaments sédatifs est  
Prise ou utilisation d'autres

**avant, prévenez votre médecin :**

chronique des bronches ou des  
des expectorations.

chronique 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'oxoméazine.

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®

### Oxomémazine 0,33 mg/ml

Siri  
LOT :23E051  
PER.:09 2025  
V1000

TOPLEXIL  
SIROP FL 150 ML  
P.P.V : 150 HZD



6 118000 960901

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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, 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'oxomémazine) 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

sanofi

vant de prendre  
informations

ut en suivant  
dans cette notice

certains globules blancs (granulocytes),

- 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 médicam ou du quinagolide (utilisés p de prolactine) (voir rubrique EN CAS DE DOUTE, IL EST IN DE VOTRE MÉDECIN OU DE V

**Avertissements et précautions**

**Faites attention avec TOPL**

**Mises en garde spéciales**

  - Si la toux persiste malgré l 0,33 mg/ml sirop, n'augmentez pas la dose sans avis de votre médecin. En effet, la toux est souvent le symptôme d'origines diverses : infections, grippe, rhume, grippe, allergie, asthme, coqueluche. De plus, la consommation d

De plus, la consommation de toux.  
• Il existe 2 types de toux : le Vous ne devez pas traiter un médicament. En effet, la toux naturelle nécessaire à l'évacuation (mucosités).

- Si la toux devient grasse avec expectorations ou de la fièvre, consulter un médecin.
  - N'essayez pas de traiter un mal de tête avec un médicament à un médicament.
  - Vous ne devez pas vous exposer au soleil ou à l'ultra-violet (UVA) pendant le traitement.
  - Ce médicament doit être utilisé avec précaution, car il peut entraîner des effets secondaires tels que la somnolence.
  - L'association avec d'autres médicaments est déconseillée (voir rubrique « médicaments associés »).

## Précautions d'emploi

#### **Avant de prendre ce médicament**

- Si vous avez une maladie des poumons avec de la toux et des crachats
  - Si vous avez une maladie du cœur ou de la circulation sanguine (cardio-vasculaire) ou une maladie hépatique sévère) ou des reins
  - Si votre médecin devra adapter la dose
  - Si vous avez une maladie de la thyroïde
  - Si vous souffrez d'épilepsie
  - Si vous avez plus de 65 ans
  - Si vous avez une constipation chronique, de l'obésité ou une augmentation du volume de la prostate

ant le traitement par ibuprofène oculaires (empêche la pénétration dans l'œil) : informez votre pharmacien pourriez prendre tout ou partie de l'œil. Il peut également être affecté par certains traitements (anticoagulants, anti-inflammatoires, etc.) qui peuvent aggraver la situation. Il est donc toujours demandé d'aviser son ophtalmologiste (docteur en médecine spécialisée dans les maladies de l'œil) ou son pharmacien si vous prenez un médicament.

59  
igeable sur l'aptitude à conduire des puisque dès les effets secondaires sur le étournuements, peuvent survenir en échouer et la capacité à rester vigilant sur la réductions dans certains cas. Cela est situation similaire d'alcool.

**Indication** **petite?**

Le suivant exactement les indications de se éviter une maladie ou la pharmacie en cas de l'aggravation du poids corporel du patient. 1. 800 mg par jour en plusieurs prises. 2. 600 à 1.200 mg par jour. Il peut être bénéfique d'augmenter la dose lorsque la dose journalière totale ne recommandée doit être ajustée en fonction de 9 g par jour en 3 à 4 prises.

Il peut par l'utilisation de la dose le plus petitement, mais pour une courte période nécessaire au siège.

**Spécifique n'est nécessaire. En raison** de la surveillance attentivement les patients que n'est nécessaire chez les patients à la fonction rénale.

**Spécifique n'est nécessaire chez les** patients de la pathologie qui est régée par la fonction hépatique.

contre-indiquée chez les enfants et les personnes sensibles l'estomac de prendre 600 mg journalier, également, contactez qui décide de la durée du traitement. Odifilfen® 600 mg pendant une période

alors un médecin ou l'hôpital le plus proche afin d'obtenir un avis sur le risque et les conseils sur les mesures à prendre.

**cas de surdose ou d'intoxication accidentelle, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT UN MEDICIN.**

Le principe de dose double pour connaître la dose que vous avez oublié de prendre.

**4. Quels sont les effets indésirables évitables ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Mais ils ne concernent pas systématiquement chez tout le monde, secondaires à l'usage.

Il faut toutefois connaitre ces effets.

disponent essentiellement de la dose et qu'ils varient d'un patient à l'autre. Les effets secondaires les plus fréquemment observés touchent le tube digestif. Des ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin (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, diarrhée, flatulences, constipation, troubles digestifs, douleurs abdominales, selles goudronneuses, gonflement de sang, piqûres (allergie) dans la bouche et la gorge (stomatite, ulcère buccal), 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 accumulation de liquide dans les tissus (œdème), une tension artérielle élevée et une insuffisance cardiaque ont été rapportés avec le traitement par AINS.

Les médicaments tels que Doflentil 600 mg peuvent être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'accident

**vasculaire cérébral.** très fréquents (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10).  
**ERÉS indésirables très fréquents (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10).**  
Symptômes gastro-intestinaux tels que brûlures d'estomac, douleurs abdominales, nausées, vomissements, flatulences, diarrhée, constipation et légères malaises, saignements dans l'estomac pouvant provoquer une anémie dans des cas exceptionnels. Arrêtez de prendre Dafalgan® 600 mg si vous ressentez une douleur sévère dans le haut de l'estomac, si vous vomissez du sang, si vous avez des selles étouffantes noires et si vous vomissez immédiatement votre médecin.  
Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :  
Agitation, irritation ou fatigue.  
Ulcères de l'estomac ou l'intestin, éventuellement accompagnée de saignements et/ou d'ulcères dans l'estomac ou l'intestin, éventuellement accompagnée de saignements et/ou d'ulcères dans l'estomac ou l'intestin.

Il existe deux types de rhumatismes articulaires : les rhumatismes **indépendants** et les **secondaires**. Les rhumatismes **secondaires** sont ceux qui sont liés à une autre maladie. Les rhumatismes **indépendants** sont ceux qui sont liés à l'âge, à l'activité physique, à l'hérédité ou à l'environnement. Les rhumatismes **secondaires** sont ceux qui sont liés à une maladie sous-jacente, telle que la maladie de Crohn ou la maladie de Re却n. Les rhumatismes **secondaires** sont généralement plus graves et peuvent nécessiter une thérapie plus intense que les rhumatismes **indépendants**.

Intemps ou boutroments canens orentes (acouphènes), difficultés à entendre (sangs d'acide u que), augmentation des taux sanguins d'urée.

**Enfants, adolescents, très rares, éprouvant, affecté jusqu'à 1 personne, sur 10 000 :**

troubles de la formation des cellules sanguines, notamment diminution d'une quantité de globules rouges ou hémoglobine, des globules blancs ou des plaquettes ; autres troubles sanguins (pancytopenie, agranulocytose, éosinophilie, coagulopathie, neutropénie, anémie aplastique ou anémie hémolytique). Les premières symptômes peuvent être de la fièvre, des maux de gorge, des plaies superficielles dans la douche, un syndrome grippal, une fatigue intense, des saignements au niveau de la nez et la peau. La formule sanguine doit être contrôlée régulièrement en cas de traitement, à long terme.

- Réactions allergiques (d'hypersensibilité) généralisées, peuvent se manifester sous les formes suivantes : œdème du visage, gonflement du larynx avec constriction des voies respiratoires, difficulté à respirer, accélération des battements de cœur, chute de la tension artérielle jusqu'à un choc menaçant le pronostic vital. Si vous présentez l'un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin.
- Hypoglycémie, hypertension, palpitations, insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypertension, tachycardie.
- La surgravitation d'inflammations associées à une infection (par ex. fascite nécrosante), associée à l'utilisation de certains antidiouliens (AINS) pendant l'utilisation de néostats d'application ou à l'aggravation de signes d'infection.

Douleur ou douleur, vous devez consulter immédiatement un médecin. Votre médecin évaluera si un traitement antibiotique est nécessaire. Des symptômes de maladie aigüe avec raidissement du cou, céphalées, nausées, vomissements, fièvre ou perte de conscience peuvent être observés sous ibuprofène. Les patients présentant des réactions auto-immunes (LES, connectivité mixte) semblent prédisposés.

Inflammation de l'oreillette ou du pancréas, rétrécissement de l'intestin, infections psychotiques, hallucinations, confusion, dépression et anxiété.

Asthme, difficultés à respirer (hyperspérme), bronchospasme.

Jaunissement des yeux et/ou de la peau (jaunissement), dysfonctionnement du foie, atteinte du foie, en particulier en cas de traitement à long terme, hépatite aiguë (inflammation du foie).

Reactions bulleuses, notamment syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique toxique (syndrome de Lyell); syndrome polymorphe; infections stévées de la peau et complications au niveau des tissus mous pouvant survenir au cours d'une infection par la virus de la varicelle ou alopécie, taches rouges ou violette sur la peau (purpura) ou réactions de photosensibilité.

Quelques antidépresseurs peuvent provoquer un syndrome de photosensibilité.

Comment conserver: **DULOXETINE 60 mg, comprimé pelliculé**

Emballage: flacon de 30 comprimés.

Conseils: pas de conditions particulières de conservation.

Précautions: Ne jetez aucun médicament au tout-à-léguer. Ces mesures contribueront à délimiter ces médicaments que vous n'utilisez plus.

Effets secondaires: **Éruption majeure cutanée (syndrome de Lyell), fonctionnement des reins.**

protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires : ce que contient DOLUFEN® 600 mg, comprimé pelliculé :  
Substance active : Isuprofène ..... 600 mg pour 1 cpo  
Les autres composants sont : microcrystalline cellulose, tricalcium phosphate, croscarmellose sodium, oxydine, hypromellose, acide stéarique, talc, hypromellose, titanium dioxide E-171, talc, macrogol 6000.

Tableau C (liste III).

botitu s.a

101  
JUDIR  
B2, Ame des Cateumbras - Afn Sebba - Cesabianca  
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

# Dolifen®

Ibuprofène

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

Veuillez lire attentivement l'intégrité de cette notice, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de l'utiliser.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus 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.

1. Qu'est-ce que DOLIFEN® 600 MG, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

DOLIFEN® 600 mg appartient à un groupe de médicaments appelés « anti-inflammatoires non stéroïdiens » ou AINS.

DOLIFEN® 600 mg est utilisé pour :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé ?

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 antidiouleurs 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 ulcères ou des saignements de l'estomac/duodénal récurrents ou si vous en présentez actuellement ; 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/antidiouleurs 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 dépasser 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 maladie du tissu conjonctif ;
- Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (par ex. porphyrine 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. Ces 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 corticoïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou des antiagrégrants.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement par DOLIFEN® 600 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 majorité des cas, au cours du premier mois du traitement. Vous devez arrêter de prendre DOLIFEN® 600 mg dès les premiers signes d'éruption cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie (hypersensibilité). Il est conseillé d'éviter de prendre DOLIFEN® 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.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes sanguines. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être étroitement surveillés. En cas d'administration prolongée de DOLIFEN® 600 mg une surveillance régulière des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est requise.

Pendant le traitement par DOLIFEN® 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 causer des signes indésirables. Les patients doivent arrêter le traitement si ces signes persistent.

**Autres médicaments :** DOLIFEN® 600 mg peut être administré avec d'autres médicaments.

DOLIFEN® 600 mg est susceptible d'interagir avec d'autres médicaments. Par exemple :

• Les anticoagulants, tels que les médicaments élevés (inhibiteurs de l'enzyme de conversion) qui empêchent l'aténolol ou l'antagoniste de la récepteur de l'angiotensine II de réagir. Certains autres médicaments peuvent également être traités par DOLIFEN® 600 mg avec d'autres médicaments. En particulier, avec certains médicaments suivants :

• Autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou glucocorticoïdes, car ils peuvent augmenter les effets gastro-intestinaux en raison d'effets additifs.

• Diurétiques et médicaments utilisés pour traiter les maladies rénales peuvent diminuer les effets de certains médicaments de problèmes rénaux. De plus, certains peuvent entraîner une augmentation des taux sériques de potassium est d'autre part, de certains médicaments.

• DOLIFEN® 600 mg peut réduire l'effet de certains médicaments.

• Digoxine, phényletoïne ou lithium si l'effet de l'ibuprofène sur la concentration sanguine de ces médicaments est nécessaire. Une surveillance de l'effet recommandée.

• Méthotrexate, car l'effet du méthotrexate peut être diminué.

• Anticoagulants. Les AINS peuvent empêcher l'effet des anticoagulants.

• Inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire tels que ceux qui peuvent augmenter le risque de saignement.

• Médicaments contenant du probénacide pour retarder l'excrétion de l'ibuprofène.

• Médicaments appelés immunosupresseurs car une atteinte rénale pourraient survenir.

• Cholestyramine, car il pourrait réduire l'effet digestif. La signification clinique est toutefois incertaine.

• Sulfamoylurées tels que le gliatadine et la glycaméline en cas d'utilisation simultanée.

• Antibiotiques appelés quinolones, en particulier.

• Voriconazole ou fluconazole, car ils peuvent réduire l'effet de l'ibuprofène. Une diminution de la dose d'ibuprofène est recommandée lorsque une dose élevée d'ibuprofène est utilisée.

• Zidovudine, en raison d'un risque d'effets secondaires sur les articulations et d'hématomes chez les patients.

• Aminosides. Les AINS peuvent diminuer l'effet de certains médicaments.

• Gingko biloba, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Si vous consommez de l'alcool, vous êtes à risques supplémentaires telles que des troubles gastro-intestinaux, allaitement et fertilité.

**Grossesse, allaitement et fertilité :**

**Grossesse :** informez votre médecin si vous prenez DOLIFEN® 600 mg, pendant les deux premiers mois de la grossesse. Nous vous prescrirons de l'ibuprofène que si ce n'est pas la plus faible possible et la durée de l'effet.

Pendant les 3 derniers mois de la grossesse, nous vous prescrirons de l'ibuprofène pour aider à soulager les symptômes de la grossesse.

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

**Fertilité :** vous pouvez avoir plus de mal à concevoir.

Veuillez informer votre médecin si vous avez mal à tomber enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : l'ibuprofène n'a aucun effet ou un effet modéré sur la conduite de véhicules et l'utilisation de machines. Cependant, si vous présentez une altération de la fonction rénale, cardiaque ou hépatique, l'utilisation de fortes doses, l'aptitude à conduire et à utiliser des machines peuvent particulièrement important en cas de conduite.

**3. Comment prendre DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé ?**

Veuillez à toujours prendre ce médicament avec votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre pharmacien.

**Adultes :** la dose recommandée est de 1 à 2 comprimés de DOLIFEN® 600 mg, par jour.

Certains patients peuvent être maintenus à une dose quotidienne de 1 à 2 comprimés de DOLIFEN® 600 mg, par jour.

Dans les maladies sévères ou aiguës, il peut être nécessaire de prendre jusqu'à la moitié de la phase aiguë, à ce stade, de 2 à 4 comprimés en plusieurs prises.

**Adolescents âgés de 15 à 17 ans :** la dose recommandée est de 1 à 2 comprimés de DOLIFEN® 600 mg, par jour.

Le surdosage d'effets secondaires peut être réduit par l'administration de l'acide acétylsalicylique.

**Enfants :** ce médicament n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 15 ans.

**Populations particulières :**

**Patients âgés :** aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour les patients âgés.

**Insuffisance rénale :** aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour les patients présentant une altération légère à modérée de l'insuffisance rénale.

**Insuffisance hépatique :** aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour les patients présentant une altération légère à modérée de l'insuffisance hépatique.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : DOLIFEN® 600 mg, comprimé pelliculé est recommandé pour les enfants de moins de 15 ans.

**Mode d'administration :** voie orale, les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Il est recommandé aux patients de prendre DOLIFEN® 600 mg avec des aliments.

**Durée du traitement :** c'est le médecin qui détermine la durée du traitement.

Dans les maladies rhumatismales, la prise de DOLIFEN® 600 mg peut être nécessaire.

Si vous avez pris plus de 4 comprimés de DOLIFEN® 600 mg, vous devriez consulter votre médecin.

Si vous avez pris plus de 4 comprimés de DOLIFEN® 600 mg, vous devriez consulter votre médecin.

PHARMACIE BERRECHID  
DR MARRAKCHI HALIMA  
93 BD MOHAMED V  
BERRECHID  
Taxe Profes. N°: 40713583  
N° R.C. : 7848 N° CNSS: 6314299  
N° ID.F. : 92966080 N° ICE 000508764000027  
Tel : 0522324068  
Fax

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 Bd Mohamed V Berrechid  
Tél: 0522324068