

# 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.



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

## Déclaration de Maladie

M23-0019671

MA  
W  
400 AM  
Autres

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4893 Société : RAM - ROYAL AIR MAROC

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAADALLAH Fausia

Date de naissance : 11 - sept - 1957

Adresse : 23 Impasse El Fatah (AM) Casablanca

Tél : 0648254892 Total des frais engagés : 700 + 240 + 282,90

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdelhak MOUDEN  
Médecine Physique- Ostéopathe  
119, Bd de Bourgogne, Résidence  
Phénicia RDC - Casablanca  
Tel. 05 22 29 76 97- 05 22 27 85 61  
Fax 05 22 20 94 44  
Port 06 11 13 86 0

Date de consultation : 15.04.2024

Nom et prénom du malade : SAADALLAH

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Contusion gauche

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : 15 / 04 / 2024

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

## 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



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
15/04/2024		1 - 4	20	
		3w + 4w =	700	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacie ou du fournisseur	Date	Montant de la Facture
15/04/24	15/04/24	840,38

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacie ou du fournisseur	Date	Montant de la Facture
15/04/24	15/04/24	840,38

[illegible][illegible][illegible][illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



الدكتور عبد الحق مودن  
Docteur Abdelhak Mouden  
spécialiste en :



Médecine Physique - Ostéopathie.

Podologie - Mésothérapie.

Traumatologie du Sport

Lauréat de la Faculté de Médecine de Montpellier

Membre de la Société Française d'Ostéopathie

119, شارع بوركون - إقامة فنيسيا - الدار البيضاء

119, Avenue de Bourgogne - Résidence Phénicia - Rez de Chaussée Casablanca

Tél.: 05 22 27 85 61 / 05 22 29 76 97 - Fax: 05 22 20 94 44

E-mail: osteopathecasablanca@gmail.com / Site web: www.osteopathe-casablanca.com

Patente : 40507422 - ICE : 001954657000053 - INP : 091113860

Casablanca, le :

15/04/2024

Dr SANDALLAH  
Fonzia

840,00

ARTROVIAL (1botte = 3doses)



PHARMACIE MEDINA CASA  
3, Rue Sour Jdid - Casablanca  
Tél.: 05 22 22 02 61  
I.C.E : 002387442000028

Dr. Abdelhak MOUDEN  
Médecin Physique - Ostéopathe  
119, Bd de Bourgogne - Résidence  
Phénicia RDC - Casablanca  
Tél.: 05 22 27 85 61 / 05 22 29 76 97  
Fax: 05 22 20 94 44

LOT 230730 2

PER 02 2026

PC 840.00 DH



# الدكتور عبد الحق مودن

## Docteur Abdelhak Mouden

spécialiste en :

Médecine Physique - Ostéopathie.

Podologie - Mésothérapie.

Traumatologie du Sport

Lauréat de la Faculté de Médecine de Montpellier

Membre de la Société Française d'Ostéopathie



119, شارع بوركون - إقامة فنيسيا - الدار البيضاء

119, Avenue de Bourgogne - Résidence Phénicia - Rez de Chaussée Casablanca

\* Tél.: 05 22 27 85 61 / 05 22 29 76 97 - Fax : 05 22 20 94 44

E-mail : esteopathecasablanca@gmail.com / Site web : www.osteopathe-casablanca.com

\* Patente : 40507422 - ICE : 001954857000053 - INP : 091713860

Casablanca, le :

15/04/2024

M. SANDALLAH

81, 70 x 2 = 163,40

① Dolicox 120mg



longia

20, 60 x 4 = 1183,20

② Coelibrane



14

17



8700



Boi flexa gel

118 x 2

49.32



PRAXOL 20

118



14

382,90

PHARMACIE MEDINA CASA  
3, Rue Sour Jdid - Casablanca  
Tél.: 05 22 22 02 61  
I.C.E : 002387442000028

N° 298

15/04/24

Dr. Abdelhak MOUDEN  
Médecine Physique - Ostéopathie  
119, Bd de Bourgogne, Résidence  
Phénicia RDC - Casablanca  
Tél.: 05 22 29 76 97 - 05 22 20 94 44  
Fax : 05 22 20 94 44  
I.C.E : 001954857000053



6 111263 060060

N° LOT: 0912  
EXP: 12/2026  
PPC: 87 DH



الدكتور عبد الحق مودن  
Docteur Abdelhak Mouden  
spécialiste en :



Médecine Physique - Ostéopathie.

Podologie - Mésothérapie.

Traumatologie du Sport

Lauréat de la Faculté de Médecine de Montpellier

Membre de la Société Française d'Ostéopathie

119, شارع بوركون - إقامة فنيسيا - الدار البيضاء

119, Avenue de Bourgogne - Résidence Phénicia - Rez de Chaussée Casablanca

Tél.: 05 22 27 85 61 / 05 22 29 76 97 - Fax : 05 22 20 94 44

E-mail : osteopathecasablanca@gmail.com / Site web : www.osteopathie-casablanca.com

Patente : 40507422 - ICE : 001954857000053 - INP : 097113860

Casablanca, le :

\* F.A.C. 2022

M. SANDALLAN

longue

A. Gonadotropin

→ Gonadotropin spellings = 300

→ K20 = fontaine + double - fcty = 400

Total = 700 000

Dr. Abdelhak MOUDEN

Médecine Physique - Ostéopathie  
119, Bd de Bourgogne, Résidence  
Phénicia RDC - Casablanca

Tél.: 05 22 29 76 97 - 05 22 27 85 61

Fax : 05 22 20 94 44

02

# Codo

PARACETAMOL ET CODEINE

PPV: [REDACTED] 20,80  
PER: 10/25  
LOT: M3451

sécable

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol.....	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté.....	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base).....	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon, sucre de terre, povidone, pour un comprimé.	

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).





# Codo

PARACETAMOL ET CODEINE

PPV: [REDACTED] 20,80  
PER: 10/25  
LOT: M3451

sécable

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### COMPOSITION

Paracétamol.....	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté.....	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base).....	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon, sucre de terre, povidone, pour un comprimé.	

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

### PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



# Cc

PARACETAMOL

PPV: 20 Dn oc

PER: 02/26

LOT: N705

# e<sup>®</sup>

comprimé sécable

## IDENTIFICATION COMPOSITION

Paracétamol, ...	400,00 mg
Phosphate de codéine	20,00 mg
(Quantité correspondante à 15,62 mg de codéine)	15,62 mg
Excipients : gélatine, amidon, povidone, pour un comprimé.	

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



# Co

PPV: [REDACTED] 20,80  
PER: 10/25  
LOT: M3451

# e®

PARACETAMOL

comprimé sécable

## IDENTIFICATION COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codeïne	20,00 mg
(Quantité correspondante à la dose recommandée)	15,62 mg
Excipients : gélatine, amidon, povidone, pour un comprimé.	

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N.Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).





PPV: 49 DH 30

PER: 10/26

LOT: M4426-2

Veuillez

• Garder

• Si vous

médecin

• Ce médicament

en cas de

• Si l'un des

dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) ..... 20 mg

Excipients qsp ..... 1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante 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.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

• le reflux gastro-œsophagien (RGO).

• 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). PAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante 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)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg

• le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

• Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

• Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

•

•

•

•

•

•

# DOLICOX®

Etoricoxib

**Veuillez lire attentivement le médicament**

- Gardez ce médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin.
- Ce médicament est à utiliser avec précaution.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous apparaît, consultez votre médecin.

## Composition

**60mg comprimé pelliculé**

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

**90mg comprimé pelliculé**

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

**120mg comprimé pelliculé**

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

Etoricoxib

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.

Ne pas dépasser 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, traitement limité à 3 jours au maximum.

## Patients avec problèmes hépatiques

### Goutte

La dose recommandée est de 120 mg une fois par jour qui ne doit être utilisée que pendant la période aiguë de la douleur, limitée à 8 jours au maximum.

## Patients avec problèmes hépatiques

En cas d'insuffisance hépatique légère (maladie du foie), vous ne devez pas prendre plus de 60 mg par jour.

Si vous avez une forme modérée d'insuffisance hépatique, la dose maximale recommandée est de 60 mg un jour sur deux, ou de 30 mg par jour.

## Mode d'administration :

Voie orale.

Le ou les comprimés pelliculés **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, doivent être avalés en une prise par jour. **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris au cours ou en dehors des repas.

## Durée du traitement

**Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :**

- Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé.

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les inhibiteurs sélectifs de la COX-2.

- Ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestinal.

- Maladie grave du foie.

- Maladie grave des reins.

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et allaitement »).

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.

PPV: 81DH/0

PER: 10/26

LOT: M3553-2



- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que...

monde.

**Si vous présentez un de ces symptômes, consultez votre médecin.**

**60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé :**

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de toux, de crachats.

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunissement).

- Douleur d'estomac importante ou permanente.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, de respiration, de gonflement du visage, de gonflement des lèvres.

