

## 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

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

M23- 020306

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1214 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : EL OUIADI Azzou2 204143  
 Date de naissance : 01.01.1981  
 Adresse : Derb el widad hay hassani, Casan.  
 Tél. : 0665669112 Total des frais engagés : 500 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr. JABIR Hamza**  
Oncologue - Radiothérapeute  
Résidence Ryad Abdelmoumen, 445A  
N° 14, 3ème Etage, Bd Abdelmoumen,  
CASABLANCA - INPE : 091236927

Date de consultation : 16 / 04 / 2024  
 Nom et prénom du malade : EL OUIDI Azzou2 Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : C.E. Dourmen  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019





## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le Paiement des Actes
16.04.2024 CS			300 DH	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/4/24	198,60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Hamza JABIR**  
Oncologue Radiothérapeute

Lauréat de la faculté de Médecine de Casablanca  
Ancien Médecin de l'institut Gustave-Roussy à Paris  
Diplôme de radiothérapie des cancers  
ORL université Paris sud



Radiothérapie  
Curiothérapie  
Chimiothérapie  
Soins Palliatifs

**الدكتور حمزة جابر**  
أخصائي في تشخيص و علاج الأورام

خريج كلية الطب بالدار البيضاء  
طبيب سابق بمعهد كوستاف روسي  
دبلوم العلاج بالأشعة لسرطان الأذن  
و الأنف و الحنجرة - كلية باريس

**16/04/2024**

Casablanca, le : .....

**Mr. EL OIRDI AZZOUZ**

25.70 x 5 = 128,50

**1/ DICLO PHARMA 5 100 MG SUPPOSITOIRE**

1 suppo le soir, 21 jours

49,30  
**2/ OEDES 20 MG GELULE**

2080  
1 gel par jour le soir

**3/ CODOLIPRANE 400 / 20 MG / MG COMPRIME SECABLE**

1 cp x 3 par jour si douleur

128,60



✉ [dr.jabir.hamza@gmail.com](mailto:dr.jabir.hamza@gmail.com)

☎ 05 22 86 55 68 / 06 61 80 17 08

إقامة رياض عبد المومن. 445A. رقم 14. الطابق الثالث. شارع عبد المومن. الدار البيضاء

Résidence Ryad Abdelmoumen, 445A, N°14, 3ème étage - Bd. Abdelmoumen - Casablanca



# DICLO PHARMA 5<sup>®</sup>

(DICLOFENAC SODIQUE)

## COMPOSITION

Spécialités	Diclo Pharma 5 <sup>®</sup>	
	75 mg injectables	50 mg comprimés gastro-résistants
Composants		
Diclofénaç sodique	75 mg	50 mg
Excipients	q.s.p. 3 ml	q.s.p. 1 comprimé

Diclo Pharma 5<sup>®</sup> 100mg  
Boîte de 10 suppositoires



## INDICATIONS

Maladies rhumatismales à localisation articulaire : arthrites  
rhumatismales à localisation extra-articulaire : périarthrites

## CONTRE-INDICATIONS

Le produit ne doit pas être administré en cas d'ulcères  
entériques, de grossesse, durant l'allaitement, d'insuffisance  
ou en cours de traitement avec les anticoagulants.  
Comme d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,  
qui, après administration d'acide acétylsalicylique ou d'autres  
synthétase, ont présenté des crises asthmatiques.  
De plus, il est contre-indiqué dans les cas d'hypersensibilité.  
Enfant de moins de 15 ans pour les injectables et les suppositoires.

## EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on pourra enregistrer des troubles  
diarrhéiques, flatulences.  
Si des troubles plus graves se présentent (selles foncées ou douleurs  
un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques telles que rash cutané  
et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes.  
Quelquefois, on a enregistré des troubles du SNC tels que céphalée, excitation,  
asthénie, éblouissements.

En cas particulier dans les traitements prolongés, peuvent se présenter des effets  
une augmentation des transaminases, l'ulcère, des altérations de l'hémoopoïèse (leucopénie, thrombopénie,  
anémie aplastique), une insuffisance rénale, un syndrome néphrotique, un érythème exsudatif multiforme.  
Quelquefois, rarement, chez des sujets l'emploi des suppositoires peut déterminer l'apparition de  
phénomènes collatéraux locaux et transitoires (brûlures, ténésme).

## POSOLOGIE

Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie d'attaque : 1 comprimé, 3 fois/jour.  
Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le soir) ; dans certains cas on prévoit une  
réduction de la posologie).

Administrer durant ou après les repas (le petit déjeuner et le dîner)

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de  
50 mg lors du petit déjeuner.

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer  
aux comprimés ou aux suppositoires.

## PRESENTATIONS

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS  
LISTE II

A19452  
FXT 13



Laboratoires PHARMA 5 - Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

# DICLO PHARMA 5<sup>e</sup>

(DICLOFENAC SODIQUE)

## COMPOSITION

Spécialités	Diclo pharma 75 mg injectable
Composants	Diclofénac sodique 75 mg
Excipients	q.s.p. 3 ml

P.P.V : 25DH70

Diclo Pharma 5<sup>e</sup> 100mg  
Boite de 10 suppositoires



6 118000 090274

A14721

## INDICATIONS

Maladies rhumatismales à localisation articulaire : arthrites, arthralgies.  
Maladies rhumatismales à localisation extra-articulaire : périarthrites, bursites.

## CONTRE-INDICATIONS

Le produit ne doit pas être administré en cas d'ulcère gastrique ou entérique, de grossesse, durant l'allaitement, d'insuffisance rénale ou en cours de traitement avec les anticoagulants.

Comme d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, le Diclofénac, qui, après administration d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments synthétiques, ont présenté des crises asthmatiques. De plus, il est contre-indiqué dans les cas d'hypersensibilité à l'acide salicylique. Enfant de moins de 15 ans pour les injectables et les suppositoires et.

## EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on pourra enregistrer des troubles gastro-intestinaux : nausées, vomissements, diarrhées, flatulences.

Si des troubles plus graves se présentent (selles foncées ou douleurs épigastriques), consulter un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques telles que rash cutané, prurit, crises asthmatiques et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes.

Quelquefois, on a enregistré des troubles du SNC tels que céphalée, excitation, irritabilité, insomnie, asthénie, éblouissements.

En cas de traitement prolongé, peuvent se présenter des oedèmes périphériques, une augmentation des transaminases, l'ulcère, des altérations de l'hémopoïèse (leucopénie, thrombopénie, anémie aplastique), une insuffisance rénale, un syndrome néphrotique, un érythème exsudatif multiforme. Quelquefois, rarement, chez des sujets l'emploi des suppositoires peut déterminer l'apparition de phénomènes collatéraux locaux et transitoires (brûlures, ténésme).

## POSOLOGIE

Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie d'attaque : 1 comprimé, 3 fois/jour. Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le soir) ; dans certains cas on prévoit une réduction de la posologie).

Administrer durant ou après les repas (le petit déjeuner et le dîner).

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de 50 mg lors du petit déjeuner.

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer aux comprimés ou aux suppositoires.

## PRESENTATIONS

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

LISTE II

A19452  
EXT 12



Laboratoires PHARMA 5 - Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

(DICLOFENAC SODIQUE)

## COMPOSITION

Spécialités	Diclo pharma 5 <sup>e</sup> 75 mg injectables	Diclo pharma 5 <sup>e</sup> 50 mg comprimé gastro-résistants
Composants		
Diclofénac sodique	75 mg	50 mg
Excipients	q.s.p. 3 ml	q.s.p. 1 comprimé

**Diclo Pharma 5<sup>e</sup> 100mg**  
**Boîte de 10 suppositoires**



6 118000 090274

## INDICATIONS

**INDICATIONS**  
Maladies rhumatismales à localisation articulaire : arthrite rhumatismale, arthrose, polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante, spondylarthropathies.  
Rhumatismes à localisation extra-articulaire : périarthrites, bursites, tendinites.

### CONTRE-INDICATIONS

**CONTRE-INDICATIONS**

Le produit ne doit pas être administré en cas d'ulcère gastrique ou entérique, de grossesse, durant l'allaitement, d'insuffisance rénale ou en cours de traitement avec les anticoagulants et les anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Comme d'autres anti-inflammatoires  
qui, après administration d'acide acé-  
tylsalicylique, ont présenté  
synthétase, ont présenté  
De plus, il est contre-indiqué da  
Enfant de moins de 15 ans pour les

### EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on peut avoir des diarrhées, flatulences.

Si des troubles plus graves se présentent, consultez un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylaxie. Quelquefois, on a enregistré des troubles digestifs, asthénie, éblouissements.

En cas particulier dans les traitements prolongés, une augmentation des transaminases, l'ulcère, des anomalies aplastiques, une insuffisance rénale, un syndrome de Raynaud, des phénomènes collatéraux locaux et transitoires (brûlures, ténosynovite).

## POSOLOGIE

**POSOLOGIE**  
Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie d'attaque : 1 comprimé, 3 fois/jour.  
Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le soir) ; dans certains cas on prévoit une réduction de la posologie).

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de 50 mg lors du petit déjeuner.

50 mg lors du petit déjeuner.  
Ampoules injectables de 75 mg

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer aux comprimés ou aux suppositoires.

aux comprimés de  
**PRESENTATIONS**

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 5 ampoules injectables de 75 mg.  
Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS  
LISTE II



# DICLO PHARMA 5®

(DICLOFENAC SODIQUE) \*

## COMPOSITION

Spécialités	Diclo pharma 5® 75 mg injectables	Diclo 50 mg gastro-résistants
Composants		
Diclofénac sodique	75 mg	
Excipients	q.s.p. 3 ml	q.s.

## INDICATIONS

Maladies rhumatismales à localisation articulaire  
rhumatismales à localisation extra-articulaire : périart

## CONTRE-INDICATIONS

Le produit ne doit pas être administré en cas d'ulcères  
entériques, de grossesse, durant l'allaitement, d'  
ou en cours de traitement avec les anticoagulants.  
Comme d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens  
qui, après administration d'acide acétylsalicylique ou d'  
synthétase, ont présenté des crises asthmatiques.  
De plus, il est contre-indiqué dans les cas d'hypersensibilité.  
Enfant de moins de 15 ans pour les injectables et les suppositoires et moins de 12 ans pour les comprimés

## EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on pourra enregistrer des troubles gastro-intestinaux tels que nausées,  
diarrhées, flatulences.

Si des troubles plus graves se présentent (selles foncées ou douleurs épigastriques), il faudra consulter  
un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques telles que rash cutané, prurit, crises asthmatiques  
et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylactoides.

Quelquefois, on a enregistré des troubles du SNC tels que céphalée, excitation, irritabilité, insomnie,  
asthénie, éblouissements.

En cas particulier dans les traitements prolongés, peuvent se présenter des oedèmes périphériques,  
une augmentation des transaminases, l'ulcère, des altérations de l'hémopoïèse (leucopénie, thrombopénie,  
anémie aplastique), une insuffisance rénale, un syndrome néphrotique, un érythème exsudatif multiforme.  
Quelquefois, rarement, chez des sujets l'emploi des suppositoires peut déterminer l'apparition de  
phénomènes collatéraux locaux et transitoires (brûlures, ténésme).

## POSOLOGIE

Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie d'attaque : 1 comprimé, 3 fois/jour.  
Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le soir) ; dans certains cas on prévoit une  
réduction de la posologie).

Administrer durant ou après les repas (le petit déjeuner et le dîner)

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de  
50 mg lors du petit déjeuner.

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer  
aux comprimés ou aux suppositoires.

## PRESENTATIONS

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

LISTE II

A19452  
FXT 6

LABORATOIRES  
**PHARMA 5**  
مختبرات

Laboratoires PHARMA 5 - Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

# DICLO PHARMA 5®

(DICLOFENAC SODIQUE)

## COMPOSITION

Spécialités	Diclo pharma 5® 75 mg injectables	Diclo pharma 50 mg comprimés gastro-résistants
Composants		
Diclofénac sodique	75 mg	50 mg
Excipients	q.s.p. 3 ml	q.s.p. 1 com

Diclo Pharma 5® 100mg  
Boîte de 10 suppositoires



## INDICATIONS

Maladies rhumatismales à localisation arthritique  
rhumatismales à localisation extra-articulaire

## CONTRE-INDICATIONS

Le produit ne doit pas être administré en cas de troubles gastro-intestinaux, de grossesse, durant l'allaitement ou en cours de traitement avec les anticoagulants. Comme d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, qui, après administration d'acide acétylsalicylique synthétique, ont présenté des crises de vomissements. De plus, il est contre-indiqué dans les cas de saignement.

## EFFETS INDESIRABLES

Surtout au début du traitement on pourra enregistrer des troubles gastro-intestinaux tels que nausées, diarrhées, flatulences.

Si des troubles plus graves se présentent (selles foncées ou douleurs épigastriques), il faudra consulter un médecin.

Rarement, on aura des manifestations allergiques telles que rash cutané, prurit, crises asthmatiques et/ou réactions anaphylactiques ou anaphylactoïdes.

Quelquefois, on a enregistré des troubles du SNC tels que céphalée, excitation, irritabilité, insomnie, asthénie, éblouissements.

En cas particulier dans les traitements prolongés, peuvent se présenter des oedèmes périphériques, une augmentation des transaminases, l'ulcère, des altérations de l'hémopoïèse (leucopénie, thrombopénie, anémie aplasique), une insuffisance rénale, un syndrome néphrotique, un érythème exsudatif multiforme. Quelquefois, rarement, chez des sujets l'emploi des suppositoires peut déterminer l'apparition de phénomènes collatéraux locaux et transitoires (brûlures, ténésme).

## POSOLOGIE

Comprimés gastro-résistants de 50 mg : Thérapie d'attaque : 1 comprimé, 3 fois/jour. Thérapie prolongée : 1 comprimé, 2 fois/jour (le matin et le soir) ; dans certains cas on prévoit une réduction de la posologie).

Administrer durant ou après les repas (le petit déjeuner et le dîner)

Suppositoires de 100 mg : 1 suppositoire, 1-2 fois/jour.

La thérapie rectale peut être associée à la thérapie orale : 1 suppositoire, le soir, et 1 comprimé de 50 mg lors du petit déjeuner.

Ampoules injectables de 75 mg : 1 ampoule/jour par voie intramusculaire pendant 2 jours puis passer aux comprimés ou aux suppositoires.

## PRESENTATIONS

Boîte de 20 comprimés gastro-résistants de 50 mg.

Boîte de 10 suppositoires de 100 mg.

Boîte de 6 ampoules injectables de 75 mg.

Boîte de 2 ampoules injectables de 75 mg.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS  
LISTE II

A19452  
FXT 6



Laboratoires PHARMA 5 - Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



# Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION  
Paracétamol .....  
Phosphate de codeine hémihydraté .....  
(Quantité correspondant à codeine base) .....  
Excipients : gélatine, acide stéarique

FORME PHARMACEUTIQUE  
Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE  
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 codeine
- 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'EVENTUELLES 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 codeine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

PPV: 20 DH 80

PER: 02/26

LOT: N702



able

00,00 mg

20,00 mg

15,62 mg

imé.



