

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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 067796

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 822 Société : RAN
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :
 Nom & Prénom : HAMZA Zohra
 Date de naissance : 1948
 Adresse : B. 50 n°42 Sidi Othmane Casablanca
 Tél. : 06 72 13 60 56 Total des frais engagés : 1715,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 22/04/2024
 Nom et prénom du malade : HAMZA ZOHRA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection Rhumatologique
 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

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
22.04.24	S		300dh	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	22/04/24	1415,70

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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				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

CABINET DE RHUMATOLOGIE

Docteur Zineb JBILI
RHUMATOLOGUE

Spécialiste des Os, Articulations
Et La Colonne Vertébrale
Ostéoporose
Echographie Ostéo-articulaire
Biothérapie

Avec Rendez-vous



الدكتورة زينب جبيلي
أخصائية في أمراض الروماتيزم

أخصائية في أمراض العظام و المفاصل
و العمود الفقري
هشاشة العظام
الفحص بالصدى المفاصل و العضلات
العلاج بالأدوية البيولوجية

بالموعـد

Casablanca, Le : 22/04/2024

MME HAMZA ZOHRA

- 149,70x4
- Flexofytol articulation

27,60 1 Capsule matin et soir pendant 02 mois

- 34,60
- Doltram

76,70 1 Comprimé, le soir par jr pendant 15 jours

- 169,50x4
- Dulastan

01 Comprimé, matin midi et soir pendant 10 jours

- Raciper 20 mg

1 Comprimé, matin, avant le repas, pendant 14 jours

- Neuraxone

1 comprimé deux fois par jour pendant 02 mois

22/04/2024
HAY NAY
Sidi Othman
PHARMACIE
Dr. Hamza B. BOUM
RUE N° 50 N° 333
Tél: 05 22 56 72 37

Tel : 05 22 56 08 05

333, Reda Guedira Ben M'sik Ca

Rhumatologue

Dr. Zineb JBILI

ICE : 001583085000046

INPE : 091174524

Tél: 05 22 56 08 05 - GSM: 06 62 15 65 45 - E-mail: zineb.jbili@gmail.com
333, شارع رضى كديرة (شارع النيل سابقا) قرية الجماعة، بن مسيك سيدي عثمان - الدار البيضاء
333, Av. Reda Guedira (ex Av. Nile), Cite Djamaa, Ben M'sik - Casablanca



Comprimé

Voie orale

NEUR

NEURAXONE®
Comprimé

LOT: WT862
PER: 10/2025
PPC: 169,50DH

FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés, boîtes de 30 et de 60.

COMPOSITION /2 comprimés :

Acétyl L-Carnitine Chlorhydrate 1000 mg, acide alpha Lipoïque, agent antiagglomérant : dioxyde de silicium, hydroxypropylcellulose, acide stéarique, agent d'enrobage : hydroxypropylméthylcellulose, acide stéarique, cellulose microcristalline, coenzyme Q10, polyvinylpyrrolidone, colorant : rouge de racine de betterave, bêta-carotène.
Sans gluten – Sans lactose.

PROPRIETES ET UTILISATION :

NEURAXONE® comprimé est à base d'actifs qui aident à lutter contre les signes

Raciper®

Esoméprazole magnésium

20mg et 40mg

Comprimés gastro-résistants en boîtes de 7, 14 et 28

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
 - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. Dénomination du médicament :

RACIPER® 20mg et 40mg, Comprimés gastro-résistants, Boîtes de 7, 14 et 28

2. Composition du médicament :

RACIPER® 40mg

La substance active est :

Esoméprazole magnésium.....	41.40 mg
Equivalent à Esoméprazole.....	40.00 mg
RACIPER® 20mg	
Esoméprazole magnésium.....	20.70 mg
Equivalent à Esoméprazole.....	20.00 mg

Autres composants :

Sphères de sucre, hydroxypropylcellulose, croscopovidone, Povidone Macrogol 400, Talc purifié, Alcool isopropylique, Eau purifiée, Hypromellose phthalate, Diethylphthalate, Acétone, Hydroxypropyl cellulose, Macrogol 6000, Chlorure de méthylène, Cellulose microcristalline, Fumarate de sodium stéaril, Opadry 03B86651 marron, Macrogol 4000. **Excipient à effet notoire :** saccharose (sphères de sucre).

3. Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur De La Pompe A Protons

Code ATC : A02B C05

4. Indications thérapeutiques :

Raciper 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes :

Adolescents âgés de 12 ans et plus

La gastro-œsophagienne (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de la gorge (relie votre gorge à votre estomac) et entraîne une douleur, une

infection par une

- Agitation, confusion, dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection de l'intestin liée à un champignon (candidose).
- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner des urines sombres et de la fatigue.

- Perte de cheveux (alopécie).
- Eruption cutanée lors d'exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires.
- Sensation de faiblesse et manque d'énergie.
- Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10 000)

- Modification du nombre de cellules des globules blancs).

- Aggravation.
- Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.
- Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.
- Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, bulles ou desquamations importantes (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell).
- Faiblesse musculaire.
- Troubles rénaux sévères.
- Gonflement des seins chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).

- Si vous prenez RACIPER, comprimé gastro-résistant pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées).
- RACIPER peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible, si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Déclaration des effets secondaires

RACIPER® 20 mg
14 comprimés gastro-résistant
Voie orale



PPV : 76 DH 70

CODE No : HP/DRUGS/MNB/95/2



Comprimé
Voie orale

LOT : WT862
PER : 10\2025
PPC : 169,50DH

NEURAXONE®
Comprimé

FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés, boîtes de 30 et de 60.

COMPOSITION /2 comprimés :

Acétyl L-Carnitine Chlorhydrate 1000 mg, acide ascorbique, dioxyde de silicium, hydroxypropylcellulose, acide succinique, hydroxypropylméthylcellulose, acide stéarique, croscarmellose, polyvinylpyrrolidone, colorant : rouge de racine de garance.
Sans gluten – Sans lactose.

PROPRIETES ET UTILISATION :

NEURAXONE® comprimé est à base d'actifs qui aident à améliorer la circulation sanguine et à réduire les symptômes de la maladie artérielle.



Comprimé
Voie orale

LOT: WT862
PER: 10/2025
PPC: 169,50DH

NEURAXONE®
Comprimé

FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés, boîtes de 30 et de 60.

COMPOSITION /2 comprimés :

Acétyl L-Carnitine Chlorhydrate 1000 mg, acide ascorbique, dioxyde de silicium, hydroxypropylcellulose, acide succinique, hydroxypropylméthylcellulose, acide stéarique, croscarmellose, polyvinylpyrrolidone, colorant : rouge de racine de garance.
Sans gluten – Sans lactose.

PROPRIETES ET UTILISATION :

NEURAXONE® comprimé est à base d'actifs qui aident à améliorer la circulation sanguine et à réduire les symptômes de la maladie artérielle.



Comprimé
Voie orale

LOT: WT862
PER: 10/2025
PPC: 169,50DH

NEURAXONE®
Comprimé

FORME ET PRESENTATIONS :

Comprimés, boîtes de 30 et de 60.

COMPOSITION /2 comprimés :

Acétyl L-Carnitine Chlorhydrate 1000 mg, acide ascorbique, dioxyde de silicium, hydroxypropylcellulose, acide stéarique, hydroxypropylméthylcellulose, acide stéarique, croscarmellose, polyvinylpyrrolidone, colorant : rouge de racine de garance.
Sans gluten – Sans lactose.

PROPRIETES ET UTILISATION :

NEURAXONE® comprimé est à base d'actifs qui aident à améliorer la circulation sanguine et à réduire les symptômes de la maladie artérielle.

Flexofytol®

USE

The patented formula of on a **bio-optimized** extract on 2 levels. It maintains preserves the joints by limiting the cartilage. Flexofytol® is sensitive joints, muscles tendons.

With no negative effects, used for long periods complications. On the con protects the digestive digestion.

ACTION

Curcumin, the biologically active of turmeric, is poorly absorbed by the organism. It would therefore be necessary to consume very large quantities of turmeric every day to maintain a satisfying joint flexibility.

The **bio-optimized** extract, exclusive to Flexofytol®, is obtained via a patented process that makes the curcumin 1350 times easier to absorb than turmeric powder. One single capsule of Flexofytol® is as active as 950 000 mg of turmeric.

www.tilman.be

A consommer de préférence avant fin :

Lot :

149.70 DH
Lot: 23K01
Per: 11-2026

Flexofytol® can be used throughout the year without interruption.

PRECAUTIONS FOR USE

Do not use during pregnancy and breast-feeding or in case of bile duct obstruction. Consult your doctor if you are taking at the same time anticoagulants. Suspend use in cases of persistent diarrhea.

INGREDIENTS PER CAPSULE

Emulsifier (polysorbate 80), capsule shell (bovine gelatin), humectant (Glycerine), bio-optimized extract of Curcuma longa standardised to 42 mg of curcumin, acidity regulator (citric acid), water, colours (titanium dioxide, carmines, iron oxides).

*Bioavailability equivalent to 57 g of curcumin.

Packaging of 30 and 60 capsules



Z.I. Sud 15 • B-5377 Bailionville
• 064 320 360 www.tilman.be

ESNAPHARM
Laboratoire

Importé et distribué par ESNAPHARM 7, rue Abdelmajid Benjelloun
Maison extension - Casablanca - Maroc www.esnapharm.com

Flexofytol®

USE

The patented formula of on a **bio-optimized** extract on 2 levels. It maintains preserves the joints by limiting the cartilage. Flexofytol® is sensitive joints, muscles tendons.

With no negative effects, used for long periods complications. On the con protects the digestive digestion.

ACTION

Curcumin, the biologically active of turmeric, is poorly absorbed in the organism. It would therefore be necessary to consume very large quantities of turmeric every day to maintain a satisfying joint flexibility.

The **bio-optimized** extract, exclusive to Flexofytol®, is obtained via a patented process that makes the curcumin 1350 times easier to absorb than turmeric powder. One single capsule of Flexofytol® is as active as 950 000 mg of turmeric.

www.tilman.be

A consommer de préférence avant fin :

Lot :

149.70 DH
Lot: 23K01
Per: 11-2026

Flexofytol® can be used throughout the year without interruption.

PRECAUTIONS FOR USE

Do not use during pregnancy and breast-feeding or in case of bile duct obstruction. Consult your doctor if you are taking at the same time anticoagulants. Suspend use in cases of persistent diarrhea.

INGREDIENTS PER CAPSULE

Emulsifier (polysorbate 80), capsule shell (bovine gelatin), humectant (Glycerine), bio-optimized extract of Curcuma longa standardised to 42 mg of curcumin, acidity regulator (citric acid), water, colours (titanium dioxide, carmines, iron oxides).

*Bioavailability equivalent to 57 g of curcumin.

Packaging of 30 and 60 capsules



Z.I. Sud 15 • B-5377 Bailionville
• 064 320 360 www.tilman.be

ESNAPHARM
Laboratoire

Importé et distribué par ESNAPHARM 7, rue Abdelmajid Benjelloun
Maison extension - Casablanca - Maroc www.esnapharm.com

Flexofytol®

USE

The patented formula of on a **bio-optimized** extract on 2 levels. It maintains preserves the joints by limiting the cartilage. Flexofytol® is sensitive joints, muscles tendons.

With no negative effects, used for long periods complications. On the con protects the digestive digestion.

ACTION

Curcumin, the biologically active of turmeric, is poorly absorbed by the organism. It would therefore be necessary to consume very large quantities of turmeric every day to maintain a satisfying joint flexibility.

The **bio-optimized** extract, exclusive to Flexofytol®, is obtained via a patented process that makes the curcumin 1350 times easier to absorb than turmeric powder. One single capsule of Flexofytol® is as active as 950 000 mg of turmeric.

www.tilman.be

A consommer de préférence avant fin :

Lot :

149.70 DH
Lot: 23K01
Per: 11-2026

Flexofytol® can be used throughout the year without interruption.

PRECAUTIONS FOR USE

Do not use during pregnancy and breast-feeding or in case of bile duct obstruction. Consult your doctor if you are taking at the same time anticoagulants. Suspend use in cases of persistent diarrhea.

INGREDIENTS PER CAPSULE

Emulsifier (polysorbate 80), capsule shell (bovine gelatin), humectant (Glycerine), bio-optimized extract of Curcuma longa standardised to 42 mg of curcumin, acidity regulator (citric acid), water, colours (titanium dioxide, carmines, iron oxides).

*Bioavailability equivalent to 57 g of curcumin.

Packaging of 30 and 60 capsules



Z.I. Sud 15 • B-5377 Bailionville
• 064 320 360 www.tilman.be

ESNAPHARM
Laboratoire

Importé et distribué par ESNAPHARM 7, rue Abdelmajid Benjelloun
Maison extension - Casablanca - Maroc www.esnapharm.com

Flexofytol®

USE

The patented formula of on a **bio-optimized** extract on 2 levels. It maintains preserves the joints by limiting the cartilage. Flexofytol® is sensitive joints, muscles tendons.

With no negative effects, used for long periods complications. On the con protects the digestive digestion.

ACTION

Curcumin, the biologically active of turmeric, is poorly absorbed in the organism. It would therefore be necessary to consume very large quantities of turmeric every day to maintain a satisfying joint flexibility.

The **bio-optimized** extract, exclusive to Flexofytol®, is obtained via a patented process that makes the curcumin 1350 times easier to absorb than turmeric powder. One single capsule of Flexofytol® is as active as 950 000 mg of turmeric.

www.tilman.be

A consommer de préférence avant fin :

Lot :

149.70 DH
Lot: 23K01
Per: 11-2026

Flexofytol® can be used throughout the year without interruption.

PRECAUTIONS FOR USE

Do not use during pregnancy and breast-feeding or in case of bile duct obstruction. Consult your doctor if you are taking at the same time anticoagulants. Suspend use in cases of persistent diarrhea.

INGREDIENTS PER CAPSULE

Emulsifier (polysorbate 80), capsule shell (bovine gelatin), humectant (Glycerine), bio-optimized extract of Curcuma longa standardised to 42 mg of curcumin, acidity regulator (citric acid), water, colours (titanium dioxide, carmines, iron oxides).

*Bioavailability equivalent to 57 g of curcumin.

Packaging of 30 and 60 capsules



Z.I. Sud 15 • B-5377 Bailionville
• 064 320 360 www.tilman.be

ESNAPHARM
Laboratoire

Importé et distribué par ESNAPHARM 7, rue Abdelmajid Benjelloun
Maison extension - Casablanca - Maroc www.esnapharm.com

DOLTRAM[®]

37,5 mg/325 mg
Tramadol/Paracétamol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il souffre de la même maladie, car il pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition :

Les substances actives sont :

Chlorhydrate de tramadol

Paracétamol

Pour un comprimé pelliculé :

Noyau : cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylcellulose, stéarate de calcium.

Pelliculage : Opadray jaune, Cire de carnauba.

Liste des excipients à effet notoire : sans objet

Indications thérapeutiques :

DOLTRAM[®] est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol.

DOLTRAM[®] est indiqué dans le traitement des douleurs moyennes à fortes.

Le tramadol et le paracétamol sont nécessaires.

DOLTRAM[®] est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

Posologie :

Mode et voie d'administration.

Les comprimés sont destinés à la voie orale.

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson.

Durée du traitement.

Prenez toujours DOLTRAM[®] en respectant strictement les indications de votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'administration.

DOLTRAM[®] ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins ; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM[®] par jour.

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises :

- si vous avez plus de 75 ans ; une maladie du rein ; une maladie du foie.

Il est conseillé de prendre DOLTRAM[®] pour une durée la plus courte possible.

Contre-indications :

Ne prenez jamais DOLTRAM[®], comprimé pelliculé :

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple : éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de DOLTRAM[®] ;
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions) ;
- si vous prenez en même temps des Inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par DOLTRAM[®] ;
- si vous avez une maladie grave du foie ;
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, DOLTRAM[®], comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Très Fréquents (plus de 1 patient sur 10) :

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

Fréquents (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 patient sur 100) :

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, diarrhée), douleurs abdominales, sécheresse de la bouche, démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,

• confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur (anxiété, nervosité, euphorie).

Peu Fréquents (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 patient sur 1000) :

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque, difficulté ou douleur lorsque vous urinez, réactions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de fourmillement au niveau des membres, bourdonnements d'oreille, contractions musculaires involontaires, dépression, cauchemars, hallucinations, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, bouffées de chaleur, douleurs dans la poitrine, gêne respiratoire.

Rares (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000) :

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, dépendance médicamenteuse, troubles visuels, perte de conscience transitoire (syncope), Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les personnes prenant des médicaments contenant uniquement du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous présentez l'un de ces effets pendant que vous prenez DOLTRAM[®], comprimé pelliculé :

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après être resté allongé ou assis, diminution de la fréquence cardiaque, modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration ralentie ou affaiblie, modification de l'humeur, modification de l'activité, modification de la perception, aggravation d'un asthme existant.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, peut se développer avec un gonflement soudain du visage et du cou, des difficultés respiratoires ou une diminution de la pression artérielle et un évanouissement. Si vous êtes concernés, **arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin. Vous ne devez pas continuer de prendre ce médicament.**

Doltram[®] 
Paracétamol / Tramadol

325 mg / 37,5 mg

20 Comprimés pelliculés



PPV: 27 DH 60
PER: 12/26
LOT: M4283



00mg/2mg

لا تأكل في بعض الأحيان.

لا تأخذونه

بل ابتداء العلاج

يد.

ب الرجال أي دواء

بأعطى

أو إذا

24 ساعة / 10 مل / دقيقة، الفاصل الزمني بين الجرعات على

24 ساعة / 10 مل / دقيقة، الفاصل الزمني بين الجرعات على

ال بدون خطر

لخفض الحرارة

لحاء العضلات

لأول أو الصدمة الر

لرعي والإضطرابات

شعاع

شالية

لأول المنتج

للمرضى الذين يعانون من

طبيبك

من عدم وجود باراسيتامول في

من عدم تجاوز 4 جرام يوميا بال

شارة طبيبكم أو صيدليكم

• Veuillez lire attentivement
• Gardez cette notice
• Si vous avez toute au
• Ce médicament vous
identiques, cela pourr
• Si l'un des effets ind
pariez-en à votre méd

COMPOSITION :

Paracétamol
Thiocolchicoside
Excipients à effet no
Excipients à effet no

DANS QUELS CAS

Ce médicament est
- Traitement sympto
- Traitement d'ap
• des affections
• des affections

ATTENTION !

DANS QUELS CAS

Ce médicament ne
- d'hypersensibilité
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hé
- d'hypersensibilit
- chez l'enfant de

MISES EN GARDE

- Chez les patient
prolongés.
- Pour éviter le rimonaires, éviter les traitements
- Le thiocolchico
- En cas de diaposition d'autres médicaments.
- Eventuellement de convulsions.
- Ne pas dépass
- Il est conseillé
EN CAS DE DO

En raison de la
malabsorption
L'amidon de blé
les personnes
de des intolérances chez

INTERACTION

AFIN D'ÉVITER
SYSTEMATIQUE
DULASTAN®
En cas de trait
Examinés par
La prise de pa
de la glycémie
gistique et le dosage

PPV : 34DH60