

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.

Biologie 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.

Education :

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.

Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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° P19-0025193

ND: 33977

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6811 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) (veuve) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL GHANNANI MOHAMED

Date de naissance : 30/05/1959

Adresse : Salam 1, immeuble 5, N° 112, Oulfa, casa

Tél. : 0648-583297 Total des frais engagés : 759,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Karim EZAIDI
Chirurgien Traumatologue - Orthopédiste
Bd HM24 - Lot. Moulay Thami N°141
Rond Point Georges, 1^{er} étage - Appes
El Oulfa - CASABLANCA
Tél: 05 22 99 90 92 - NRE 0912 16432

Date de consultation : 08/07/2020

Nom et prénom du malade : BENJAMIN NAÏMA Age :

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

Nature de la maladie : Douleur à la jambe gauche

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 : 21/11/2020

Signature de l'adhérent(e) : Le : 21/11/2020

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

08/07/20

C

270,

Docteur Karim EZAÏDI
Chirurgien Traumatologue - Orthopédiste
Bd. MH24 - Lot. Moulay Thami N°141
Rond Point Georges, 1^{er} étage - App#5
El Oulfa - CASABLANCA
Tél: 05 22 90 90 93 - INPE 0912 16432

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

[Signature]

08/07/20

300

PHARMACIE EL RHAZI
Dr. EZAÏDI
Docteur en Pharmacie
15-26, GH 13 Riad El Oulfa - Casa - Tél. 05 22 90 93 93

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

Docteur Karim EZAÏDI
Chirurgien Traumatologue - Orthopédiste
Bd. MH24 - Lot. Moulay Thami N°141
Rond Point Georges, 1^{er} étage - App#5
El Oulfa - CASABLANCA
Tél: 05 22 90 90 93 - INPE 0912 16432

08/07/20

Z

200,

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

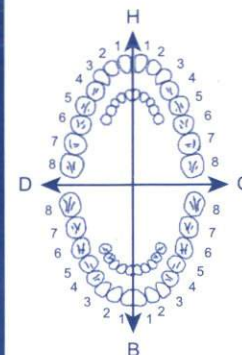
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

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

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Docteur Karim EZAIDI

Chirurgien - Traumatologue - Orthopédiste

Ex-Chirurgien au CHU Ibn Rochd - Casablanca

Ex-Chirurgien au CHR Mohamed 5 - Casablanca



الدكتور كريم الزايدى

أخصائي في جراحة وتقويم العظام والمفاصل

جراح سابق بالمستشفى الجامعي ابن رشد الدار البيضاء

جراح سابق بالمستشفى الجهوي محمد الخامس الدار البيضاء

Casablanca, le :

08/07/20

Amr BENTAIN NAIRN

37.00

1/ Dolut

A/S

1cp x 2 fois par jour

150.00

2/ Celebrex

A/S

122.80 1cp x 2 fois par jour

3/ ESTAC 400

309.80

4/ Noceph

1cp x 2 fois par jour



141, Angle Bd. Oum Rabiaa et Bd. Zoubir du Bd. HH24 - Lot. Moulay Thami, Rond-point Georges,
1^{er} Etage - Appt. 5, El Oulfa - Casablanca

Tél. : 05 22 90 90 93 - GSM : 06 49 49 49 42 - Email : dr.ezaidi@gmail.com - INPE : 091216432



Ordonnance

Casablanca, le :

Casablanca le 08 /07 /2020

FACTURE N°2015

Mme BENAÏM NAÏMA

Consultation	250DH
Radiographie	200DH

Total: 450DH

La présente facture est arrêtée à la somme de :

/Quatre Cents cinquante Dirhams/

Docteur Karim EZAIDI
Chirurgien Traumatologue - Orthopédiste
Bd. HH24 - Lot. Moulay Thami N°141
Rond Point Georges, 1^{er} étage - App. 5
El Oulfa - CASABLANCA
Tél : 05 22 90 90 93 - INPE. 0912 16432

Docteur Karim EZAIDI

Chirurgien - Traumatologue - Orthopédiste



الدكتور كريم الزايدي

أخصائي في جراحة العظام و المفاصل

Ordonnance

Casablanca, le :

Casablanca 08/07/2020

COMPTE-RENDU RADIOLOGIQUE

Mme BENAÏM NAIMA

Incidence

- Les deux genoux de face
- Défile rotulien

Compte-rendu radiologique

Handwritten signature and notes in blue ink.

Docteur Karim EZAIDI
Chirurgien Traumatologue - Orthopédiste
Bd. HH24 - Lot. Moulay Thami N°141
1er étage, App. 5, El Oulfa - CASABLANCA
Tél : 05 22 90 90 93 - INPE 0912 16432

Angle Bd. Oum Rabia et Bd. Zoubir du Bd. HH24 - Lot Moulay Thami, N° 141, rond point Georges
1er étage, App. 5, El Oulfa - CASABLANCA

Fixe : 05 22 90 90 93 - GSM : 06 49 49 49 42 - E-mail : dr.ezaidi@gmail.com - INPE : 091216432

ESAC® 40 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Ésoméprazole 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté

Excipients dont et saccharose : q.s. p. 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules

gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il

diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-œsophagien : traitement de l'œsophagite érosive par reflux.

- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres

médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,

- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement

du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole

(pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour

l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le

cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).

- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre

médecin, il peut réduire la posologie.

- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre

médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de

Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un

traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres

médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes

modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en

cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du

galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre

médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre

médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout

médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez

ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le

kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la

clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans

ordonnance.

Comment prendre ESAC 40 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous

devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de

l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne

doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans

un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement

ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé

dans de l'eau non gazeuse et administré par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement

supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison

complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et

remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20

mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez

les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère

gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux autres antibiotiques

clarithromycine 500 mg deux fois par jour pendant 7

jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise

de stéroïdes :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La

durée est de 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants

données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre

médecin et ne lui demandez conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que

vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'entraîner

certains effets indésirables dont certains peuvent être graves.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité éphémère et disparaissent à l'arrêt

du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales,

flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans

une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes

du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations,

particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie

(gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite

(inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un

champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges,

globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance

hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance

hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire,

photosensibilisation, réactions allergiques telles que gonflement du visage, des

lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre,

néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble,

perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice,

veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un

personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel

choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue

avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

2. Insérer la sonde, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les

microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

3. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser

les microgranules.

4. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué

par la dispersion.

5. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

6. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement

5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être

maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

7. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau

5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

8. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape

5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines

sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 40 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel - Had Soualem



P.P.V. : 122DH80

Imp. AIDIR CS0803.0513

CELEBREX® gélule 150DH

Celecoxib 100 ou 200 mg

LISEZ ATTENTIVEMENT L'INTÉGRALITÉ DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT.

Elle contient des informations importantes d'informations à votre médecin ou à quelqu'un d'autre, même en cas de syndrome de la relire.

CELEBREX 100 mg, gélule

La substance active est le célécoxib.
Les autres composants sont : lactose, magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane.
CELEBREX 200 mg, gélule

La substance active est le célécoxib.
Les autres composants sont : lactose, magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine.

DANS QUEL CAS UTILISER CELEBREX ?

Ce médicament se présente sous forme de gélule. Boîte de 10 gélules ou 20 gélules.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS). Par son mécanisme d'action, il agit sur la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), pour le traitement de l'arthrose et les signes et symptômes de la polyarthrite rhumatoïde. Il est également indiqué dans la spondylarthrite ankylosante.

NE PAS PRENDRE CELEBREX DANS LES CAS SUIVANTS :

antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce médicament ou aux sulfamides, ulcère intestinal, maladies inflammatoires de l'intestin, maladie grave du cœur, maladie grave d'asthme ou d'allergie (rhinite, polypes dans le nez, brusque gonflement du visage et déclenchés par la prise d'aspirine ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les anti-inflammatoires non stéroïdiens), en raison de la présence de lactose. En fonction de ces différents cas, votre médecin pourra être amené à vous suivre régulièrement et/ou à adapter, si nécessaire, la posologie de votre médicament. Il en est de même en fonction de votre âge.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC CELEBREX :

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Le Celebrex® doit être utilisé avec prudence par les patients présentant des facteurs de risque cardiovasculaire, tel qu'une hypertension, un taux de cholestérol élevé, un diabète ou un tabagisme.

AVANT LE TRAITEMENT, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN : en cas d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou de l'intestin anciens ou hémorragie digestive), en cas de maladie du cœur, du foie ou du rein, d'hypertension artérielle, d'œdème, de traitement par diurétique, en cas de traitement anti-agrégant plaquettaire ou anticoagulant concomitant (ex : aspirine à faible dose, warfarine, anticoagulants oraux), en cas d'infection, en cas d'intolérance au lactose [galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares)]. en raison de la présence de lactose. En fonction de ces différents cas, votre médecin pourra être amené à vous suivre régulièrement et/ou à adapter, si nécessaire, la posologie de votre médicament. Il en est de même en fonction de votre âge.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRÊTER CELEBREX ET CONTACTER IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE en cas : d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles), de symptômes pouvant évoquer une réaction allergique sévère telle que crise d'asthme, gêne respiratoire, brusque réaction du visage et du cou ou toute réaction cutanée, de maladie cardiaque dont les symptômes semblent s'aggraver (essoufflement, douleurs thoraciques ou augmentation des œdèmes). Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le célécoxib. Vous devez éviter de prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les médicaments contenant du célécoxib) et/ou de l'aspirine (sauf à dose anti-agrégante plaquettaire). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE pendant la grossesse et pour les femmes susceptibles d'être enceintes (absence de contraception efficace). Les effets de ce médicament, notamment à partir du 3ème trimestre de la grossesse, peuvent avoir des conséquences graves sur votre enfant, sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise. Si vous découvrez

Lot.

Exp.

P.R.V. :

09366087/4

CELEBREX®
200 mg 20 GÉLULES



GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant de la grossesse.
Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement le traitement à votre état.

Allaitement

Ce médicament est contre-indiqué en cas d'allaitement.
D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours votre pharmacien avant de prendre un médicament.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT :

POSOLOGIE :

RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).
La dose quotidienne est de 1 à 2 comprimés par prise, 3 fois par jour, comprimés par 24 heures.
Insuffisant rénal : en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la prises sera au minimum de 8 heures).

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.
Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT :

Se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement
DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Liés au paracétamol :

- Hépatotoxicité à très forte dose ou après traitement prolongé.
- Quelques rares cas d'accidents allergiques (simples rashes cutanés avec érythème ou urticaire) qui nécessitent l'arrêt du traitement.
- Exceptionnellement, thrombopénie.

Liés au thiocolchicoside :

- Possibilité de manifestations allergiques cutanées.
- Rares troubles digestifs : diarrhée, douleurs de l'estomac.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C.
Ne pas laisser à la portée des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

AMM N° : 285/12DMP/21/NCN

NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC :

rim pharma

Radio isotope méditerranée pharma

Zone industrielle Bouznika - Maroc
Pharmacien Responsable : Dr. M. HOUBACHI

DULASTAN®

500mg/2mg

Boîte de 20 comprimés



6 118000 360063

LOT: 022919 PER: 03/24
PPV: 370H00

Fabriqué par :

POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane
Casablanca - MAROC