

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 canaux, 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 canaux.

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

- Reclamation : 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



Déclaration de Maladie

N° M21- 080378

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société : 24818
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre
Nom & Prénom : Bencheqra Hajar
Date de naissance : 1948
Adresse : Idim
Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation :
Nom et prénom du malade : Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : 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 Médecin attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE CASABLANCA K. BOUZOUZ 16 Bd de la Liberté - Casablanca Tél : 05 22 31 47 17	21/08/2022	92,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

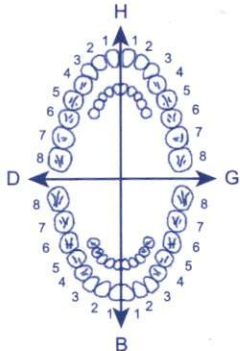
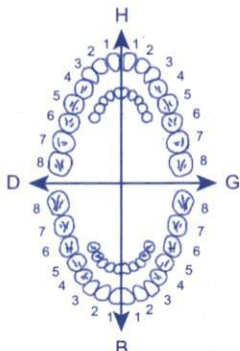
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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"/>	
					

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Tél : 0522314717

02/08/2022

BENCHEQROUN HOURIA

FACTURE N° : 81969

du 02/08/2022

Qté	Désignation	Prix PPV	Montant	TVA
1	DOLIPRANE A 1G / 10 SUPPO	14,40	14,40	7%
1	PANADOL EXTRA BT/20 CPS	20,00	20,00	7%
1	MEGASFON 160MG BT/20 CPS	58,30	58,30	7%
Total TTC			92,70	

Arrêtée la présente Facture à la somme de :
QUATRE-VINGT DOUZE DIRHAMS ET SOIXANTE DIX CTS

	TAUX	HT	TVA	TTC
7.00%	7,00	86,64	6,06	92,70
		86,64	6,06	92,70

PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
K. BOUZOUBAA
16, Bd de la Liberté - Casablanca
Tél : 05 22 31 47 17

Megasfo

Phloroglucinol, Triméthylphlore

MEGASFO® 80 mg, comprimés orodispersibles
MEGASFO® 160 mg, comprimés orodispersibles
MEGASFO® 150 mg / 150 mg, suppositoires

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est à dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.

Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre pharmacien ou de votre médecin.

Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez là, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS

PRESENTATION

MEGASFO® 80 mg et 160 mg, comprimés orodispersibles boîte de 10 et 20.
MEGASFO® 150 mg / 150 mg, suppositoires, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance actives : Phloroglucinol, Triméthylphloroglucinol

MEGASFO® 80 mg contient 80 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFO® 160 mg contient 160 mg de Phloroglucinol hydraté par comprimé orodispersible

MEGASFO® suppositoires contient 150 mg de Phloroglucinol hydraté et 150 mg de Triméthylphloroglucinol par suppositoire.

Excipients : qsp 1 comprimé orodispersible ou 1 suppositoire.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

MEGASFO® appartient à une classe de médicaments appelés antispasmodiques. Il agit contre les spasmes (contractions).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEGASFO® est indiqué dans les traitements suivants :

- Traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires.

- Traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques.

- Traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie.

- Traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEGASFO® si vous êtes allergique (hypersensible) au phloroglucinol ou triméthylphloroglucinol à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Ne prenez jamais MEGASFO® comprimés orodispersibles en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec MEGASFO®.

L'association du phloroglucinol avec des antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

L'utilisation de MEGASFO®, comprimés orodispersibles est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

INTERACTIONS AVEC DES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES

TERNATIVES

Sans objet.

ISSESSE ET ALLAITEMENT

ISSESSE

Si vous êtes une femme enceinte, vous devez demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre ce médicament. L'utilisation de MEGASFO® ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

ALLAITEMENT

L'utilisation de MEGASFO® est déconseillée chez la femme qui allaite.

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

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

MEGASFO® comprimés orodispersibles : Lactose, aspartam.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

MEGASFO® 80 mg comprimés orodispersibles :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.

Chez l'enfant, 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

MEGASFO® 160 mg comprimés orodispersibles, est RESERVE A L'ADULTE.

Prenez 1 comprimé orodispersible, au moment de la crise. Renouvelez en cas de spasmes importants en respectant un intervalle minimum de 2 heures entre chaque prise sans dépasser 3 comprimés de MEGASFO® 160 mg par jour.

MEGASFO® suppositoires : 3 suppositoires par 24 heures.

Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration

MEGASFO® comprimés orodispersibles : Voie orale.

Chez l'adulte, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau ou le laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant, le comprimé est à dissoudre dans un verre d'eau.

MEGASFO® suppositoires : Voie rectale.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de MEGASFO® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre MEGASFO® ne prenez pas double dose pour compenser celle que vous auriez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, MEGASFO® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Dans certains cas, une allergie peut survenir.

Vous reconnaîtrez les signes d'une allergie :

- par des boutons et/ou des rougeurs sur la peau, prurit,
- par un brusque gonflement du visage et du cou (oedème de Quincke),
- ou par un malaise brutal dû à une chute de la pression artérielle (choc anaphylactique).

CONSERVATION

MEGASFO® comprimés orodispersibles : A conserver à une température ne dépassant pas +30 °C et à l'abri de l'humidité.

MEGASFO® suppositoires : A conserver à une température ne dépassant pas +25 °C. Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Sans objet.

PEREMPTION

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Décembre 2016

PHARMA 5
Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



1000mg

PPV 14DH40
 PER 06/23
 LOT K1697

19 de paracétamol par bouchon.
 Boîte de 10 suppositoires.

5 g soit 10 g de

PROPRIETES

Ce médicament est un antalgique, il calme la douleur. Il est antipyrétique, il fait baisser la température en cas de fièvre.

INDICATIONS

Traitement de la douleur, notamment en cas de :

- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- douleurs dentaires et douleurs intercostales,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- maux de tête, migraines,
- règles douloureuses,

Traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, gripes,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

Quelques conseils pour mieux traiter la douleur

Le produit doit être pris toutes les 6 à 8 heures et de façon régulière, de manière à prévenir la réapparition de la douleur.
 Respecter les posologies préconisées par votre médecin.

Quelques conseils pour mieux connaître Doliprane

Doliprane peut être associé aux médicaments suivants :

- anti-inflammatoires,
- cortisone ou ses dérivés,
- anticoagulants.

Doliprane peut être utilisé pendant la grossesse et pendant l'allaitement.

Doliprane n'est pas agressif pour votre estomac, ou votre intestin.
 Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.



contenant du paracétamol, des

Ne pas utiliser chez l'enfant
de moins de 12 ans.LIRE ATTENTIVEMENT LA NOTICE
AVANT UTILISATION.En cas de surdosage,
consulter la notice.Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché :
530/14 DMP/21/NGVQualité
Garantie
Panadol

6 Informations

1. Qu'est-ce que Panadol Extra et dans quels cas ?

- Panadol Extra est un antipyrétique et analgésique.
- Panadol Extra est utilisé en cas de fièvre et en cas de douleur.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Panadol Extra ?

- N'utilisez pas Panadol Extra
- chez des enfants de moins de 12 ans.
- si vous êtes hypersensible au paracétamol, à la caféine, à la phénacétine ou à un des autres composants de Panadol Extra.
- si vous avez ou si vous avez eu une insuffisance hépatique grave.
- si vous avez une déficience génétique en glucose-6-P-déshydrogénase.

Fautes d'attention avec Panadol Extra

- Ce médicament contient du paracétamol. Ne dépassez pas les doses prescrites ou recommandées, ni prolongez le traitement. Consultez votre médecin si des symptômes persistent. L'emploi prolongé de ce médicament doit être évité. Consultez votre médecin si vous souffrez d'insuffisance hépatique ou rénale.
- Une consommation chronique d'alcool peut abaisser le seuil de toxicité de paracétamol. Chez ces patients l'intervalle entre deux prises sera au minimum de 8 heures. Ne pas dépasser 2 g de paracétamol par jour.
- Si vous prenez déjà des autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Utilisation du Panadol Extra en association avec d'autres médicaments ».
- L'usage chronique pourrait entraîner une insuffisance rénale.
- Il faut éviter une consommation excessive de caféine en prenant ce produit. Thé, café et certaines boissons en canettes contiennent de la caféine.

Veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été par le passé.

Utilisation de Panadol Extra en association avec d'autres médicaments

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments ou si vous en avez pris récemment, même s'il s'agit de médicaments obtenus sans ordonnance.

• L'administration de charbon actif diminue l'absorption du paracétamol en cas de surdosage.

- Les inducteurs d'enzyme hépatiques (comme les barbituriques, la diphtérie) et l'alcool peuvent augmenter le risque d'un éventuel effet toxique pour le foie.
- Ce médicament peut être utilisé en même temps que les anticoagulants. Toutefois, la prise de paracétamol pendant une période prolongée peut accroître le risque de saignements. Dans ce cas, le contrôle régulier du Rapport normalisé international (INR) est recommandé.
- Ce médicament peut être utilisé en même temps que les antiépileptiques.

• L'absorption du paracétamol peut augmenter s'il est associé au métoclopramide, et diminuer s'il est associé à la cholestyramine.

• L'administration simultanée de difenhydramine et de paracétamol augmente la concentration plasmatique de paracétamol.

Aliments et boissons

Ce médicament contient de la caféine. Éviter de boire trop de boissons contenant de la caféine (p. ex. thé, café et canettes de boissons contenant de la caféine) en prenant ce médicament. Une forte consommation de caféine peut entraîner des troubles du sommeil, des tremblements, et une sensation désagréable dans la poitrine, due à des palpitations.

Grossesse, allaitement et fécondité

Usage déconseillé au cours de la grossesse ou pour les femmes qui peuvent être enceintes

Usage à éviter durant l'allaitement.

Aucune donnée disponible concernant la fécondité

Conduite d'un véhicule et utilisation de machines

Très rarement de la nervosité (due à la caféine) peut survenir chez certaines personnes. Néanmoins, Panadol Extra ne provoque ni lassitude ni somnolence et permet de continuer à conduire ou à travailler normalement.

Informations importantes concernant certains composants de Panadol Extra

Pas de particularités.

3. Comment utiliser Panadol Extra

Posologie

- Adultes et enfants de plus de 12 ans :
- 1 à 2 comprimés pelliculés par fois ; maximum 6 comprimés pelliculés par jour.
- Ne dépassez pas 6 comprimés pelliculés par jour.
- Respectez une intervalle de 4 heures au moins entre deux prises.
- Ne pas utiliser de manière concomitante avec d'autres médicaments contenant du paracétamol.
- Ne pas dépasser la dose indiquée.

VOIE ORALE



LOT : 0341
PER : FEV 2023
PPV : 20 DH 00

Informations importantes pour votre traitement/votre maladie.
Panadol Extra avec prudence pour obtenir les meilleurs effets.

Donné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre

enfants de moins de 12 ans : ne pas recommander pour les enfants de moins de

Le traitement doit être aussi brève que possible et ne doit pas excéder

Quelles que soient les symptômes sont présents.

Respectez ces instructions, à moins que votre médecin ne

d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre

pharmacien.

Panadol Extra que vous n'auriez dû

Le Panadol Extra prenez immédiatement contact avec votre

pharmacien à cause du risque d'insuffisance hépatique. Les

surdosage de paracétamol (pâleur, nausées, vomissements) se

manifestent dans les premières 12 à 24 heures. Une insuffisance

hépatique survient 3 jours après le surdosage. Un surdosage de caféine se

caractérise par des tremblements, de l'excitation et des palpitations. L'hospitalisa-

tion est recommandée en cas d'intoxication présumée.

L'insuffisance rénale peut se développer avec néphrite intersti-

tielle aiguë peut se développer, hépatite grave.

Si vous avez pris ou utilisé une dose excessive de Panadol Extra,

consultez rapidement votre médecin, car il est possible, c'est à dire au cours des 10

premières heures, par un lavage gastrique ou par l'induction de vomissements. On

peut entamer le traitement par l'administration de charbon actif, mais la mesure

thérapeutique principale consiste toutefois en l'administration intraveineuse de

N-acétylcystéine.

Si vous avez oublié de prendre Panadol Extra

Ne prenez jamais une double dose de Panadol Extra pour compenser la dose que

vous avez oubliée de prendre.

Effets pouvant apparaître lorsque le traitement par Panadol Extra est arrêté

Pas applicable.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, Panadol Extra peut provoquer des effets

indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés depuis la commercialisation de

Panadol Extra:

Paracétamol

Affections hématologiques et du système lymphatique :

• Thrombocytopénie, Leucopénie, Anémie hémolytique, Méthémoglobinémie.

Affections du système immunitaire :

• Anaphylaxie, réactions hypersensitivité cutanée (dermatose, urticaire, érythème),

angio-oedème, et Syndrome de Stevens Johnson, Oedème laryngé, Syndrome de

Lyle.

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales :

• Bronchospasme chez les patients sensibles à l'aspirine et autres AINS.

Affections gastro-intestinales :

• Fonction trouble hépatique

Affections de la peau et du tissu sous-cutané :

• De très rare cas de réactions cutanées sévères ont été signalés.

Caféine

Affections du système nerveux :

• Nervosité, Vertige

Lorsque le schéma d'administration paracétamol-caféine recommandé est associé

à des apports alimentaires en caféine, cette dose totale plus élevée de caféine peut

augmenter le risque d'effets indésirables liés à la caféine comme l'insomnie, la

nervosité, l'anxiété, l'irritabilité, des maux de tête, des troubles gastro-intesti-

naux et des palpitations

Si vous ressentez un de ces effets indésirables mentionnés comme grave ou si vous

présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en

informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. Comment conserver le Panadol Extra

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

- A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Date de péremption

N'utilisez plus le Panadol Extra après la date de péremption figurant sur

l'emballage.

6. Informations supplémentaires.

Que contient Panadol Extra

- Les substances actives sont le paracétamol et la caféine.

- Excipients : quantité pour un comprimé.

Qu'est-ce que Panadol Extra et contenu de l'emballage extérieur

Panadol Extra se présente sous forme de comprimés pelliculés sécables. Panadol

Extra est emballé dans des plaquettes thermoformées. Une boîte contient 20

comprimés pelliculés sécables.

GlaxoSmithKline Maroc S.A. - Ain El Aouda, Région de Rabat.

Panadol® Extra est une marque déposée des sociétés du Groupe GlaxoSmith-

Kline

Information médicale : GlaxoSmithKline Maroc, 42-44 Angle Boulevard Rachidi

et Hamid El Ghazali, Casablanca.

Tél : 212 (0) 5 22 48 00 02, Fax : 212 (0) 5 22 48 00 41

Notice révisée en Octobre 2016.