

# 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0018662

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1060 Société : 131130  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED  
 Date de naissance : 1950-01-01  
 Adresse : HAY DOUMA 46 RUE 10 N° 41 S/M  
 Tél. : 06 41 610834 Total des frais engagés : 852 DHS #

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Docteur SINNATE Abderrahim  
 Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
 et Traumatologique  
 Chirurgie des Os et Articulation  
 Residence Al Mouahidine, Rue 4 N° 310  
 Hay Mohammadi Tél. : 05 22 66 35 66  
 Date de consultation : 19/09/22  
 Nom et prénom du malade : Mr Ahmed MAKHLOUKI Age : 72 ans  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

## 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

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
19/9/22	C5		250,90	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Al Mouassabine Dr. Badia 134, 135 - Casablanca Tél: 022 33 36 43	19/9/22	128,90 DH
Pharmacie MAGJIR Dr. Badia	19/9/22	483,60 DH

# 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 H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	[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

# Cabinet Médical de Groupe Spécialisé en Traumatologie-Orthopédie et Maladies des Os

عيادة طبية مشتركة مختصة في جراحة العظام والمفاصل والروماتيزم

**Dr. Abderrahim SINNATE**

Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
et Traumatologique  
Chirurgie des Os et Articulations

الدكتور عبد الرحيم سنات

إختصاصي في جراحة  
العظام والمفاصل

**Dr. Assia BENCHAABOUN**

Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
et Traumatologique  
Chirurgie des Os et Articulations

الدكتورة أسية بنشعبون

إختصاصية في جراحة  
العظام والمفاصل



INPE 081042786

Casablanca, le 19/09/22



INPE 081042770

*Mr Ahmed MAHLOUKI*

*Doliprane 300 mg*

*Ap/j x 3 fois*

*Dolicon 120 mg 1 gélule -  
après repas x 2 fois*

*Aspirine 1 gélule  
avant rep*

*Aspirine 100 mg*

*Sacel (7 x 3)*

161, 022 66 36 43  
R334, H.M. - Casablanca  
Résidence Al Mouahidine  
Dr Badias LAHI  
Pharmacie NAGUIA

LOT: 21E005  
PER: 05 2023

ASPEGIC 100MG  
SACHETS 820

P.V.: 210H80



Docteur **SINNATE Abderrahim**  
Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
et Traumatologique  
Chirurgie des Os et Articulations  
Résidence Al Mouahidine, Rue 4 N°310  
Hay Mohammadi - Tél.: 05 22 66 35 66

Docteur **SINNATE Abderrahim**  
Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
et Traumatologique  
Chirurgie des Os et Articulations  
Résidence Al Mouahidine, Rue 4 N°310  
Hay Mohammadi - Tél.: 05 22 66 35 66

إقامة الموحدين رفقة 4، رقم 310 الحي المحمدي (بجوار مركز الترويض الموحدين) الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 66 35 66  
Résidence Al Mouahidine, rue 4, N°310, Hay Mohammadi - Casablanca - Tél: 05 22 66 35 66

300 mg D'INSAPONIFIABLES D'AVOCAT ET DE SOJA

**PIASCLEDINE® 300MG**

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskoura

P.P.V. : 188,00 DHS



6 118001 072644



# **OEDES® 20 mg** **Microgranules gastro-résistants en gélule** **(Oméprazole)**

LOT 210834  
 EXP 01/2024  
 PPV 99.00DH

gazeuse, un jus de fruit légèrement acidé (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

avez bu tout le médicament, bien rincer d'eau et le boire. Les morceaux solides ne pas les mâcher ni les croquer.

## **20 mg, gélule :**

à l'oméprazole ou à l'un des autres OEDES® 20 mg, en outre inhibiteur de la pompe à protons (oméprazole, lansoprazole, rabeprazole,

clément contenant du nelfinavir (utilisé VIH).

situations décrites ci-dessus, ne prenez le gastro-résistant. Si vous avez un médecin ou votre pharmacien avant de

- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si l'un vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acidité de l'estomac.
- Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).
- Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible car vous devez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

## **Enfants :**

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

## **Mentions relatives aux excipients à effet notoire :**

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

## **9. Interactions avec d'autres médicaments :**

### **Prise d'autres médicaments :**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interférer sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg. Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres vitamines K ; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;
- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Milépéritus (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saguinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Cécidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thromboses)) ;
- Erolidine (utilisé dans le traitement du cancer) ;
- Médicaments (généralistes) utilisés :

## **Excipient à effet notoire**

### **3. Classe pharmacothérapeutique :**

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### **4. Indications thérapeutiques**

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### **Chez les adultes :**

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à un grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

#### **Chez les enfants**

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :
  - le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
  - Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.
- Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :
  - les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### **5. Posologie, Mode d'ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :**

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

### **Posologie :**

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

#### **Utilisation chez les adultes :**

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :**

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, il vous recommandera d'arrêter de prendre ce médicament pendant 14 jours. Si vous devez continuer à prendre ce médicament, votre médecin vous recommandera de prendre OEDES® 20 mg une fois par jour pendant 14 jours.

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).
- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

- **Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**
  - Maux de tête.
  - Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
  - Nausées ou vomissements.
  - Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :**

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vision, tels qu'une vision trouble.

### Allaitement

L'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement est généralement déconseillée.

### Si vous avez utilisé plus de Depo-Medrol que vous n'auriez dû

Un surdosage aigu avec ce médicament ne provoque pas d'effets indésirables graves. En cas d'intoxication aiguë et/ou de décès suite à un surdosage de corticostéroïdes, il n'existe aucun antidote spécifique; le traitement consiste à administrer les symptômes.

Le méthylprednisolone est dialysable.

Si vous avez utilisé ou pris trop de Depo-Medrol, prenez immédiatement contact avec votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

### Si une injection de Depo-Medrol a été oubliée

Comme vous recevrez ce traitement sous surveillance médicale étroite, il est improbable qu'une injection soit oubliée. Toutefois, si vous pensez que c'est le cas, contactez votre médecin. Ne prenez

LOT/EXP.:

FW9761  
11/2026  
P.P.V: 37DH70

### Allaitement

L'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement est généralement déconseillée.

### Si vous avez utilisé plus de Depo-Medrol que vous n'auriez dû

Un surdosage aigu avec ce médicament ne provoque pas d'effets indésirables graves. En cas d'intoxication aiguë et/ou de décès suite à un surdosage de corticostéroïdes, il n'existe aucun antidote spécifique; le traitement consiste à administrer les symptômes.

Le méthylprednisolone est dialysable.

Si vous avez utilisé ou pris trop de Depo-Medrol, prenez immédiatement contact avec votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

### Si une injection de Depo-Medrol a été oubliée

Comme vous recevrez ce traitement sous surveillance médicale étroite, il est improbable qu'une

administration soit oubliée. Toutefois, si vous pensez que c'est le cas, contactez votre médecin. Ne prenez

LOT/EXP.:

FW9761  
11/2026  
P.P.V:37DH70



# DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

**Etoricoxib**

Comprimé pelliculé

**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 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; cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Composition du médicament :

##### 60mg comprimé pelliculé :

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

##### 90mg comprimé pelliculé :

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

##### 120mg comprimé pelliculé :

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

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

#### Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

**DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg**, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

#### Indications thérapeutiques :

**DOLICOX® 60mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

**DOLICOX® 90mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

**DOLICOX® 90mg**, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

**DOLICOX® 120 mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

#### Posologie

Les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg**, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg**, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

#### Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

#### Patients avec problèmes hépatiques.

##### Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

##### Douleur aiguë

L'étoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au maximum.

#### Patients avec problèmes hépatiques

##### Goutte

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

#### Patients avec problèmes hépatiques

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

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

#### Mode d'administration :

##### Voie orale.

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

#### Durée du traitement

Ne prenez jamais **DOLICOX®** comprimé pelliculé dans les cas

PPV: 87DH40  
PER: 09/24  
LOT: K2091-3

composants contenus dans

compris l'aspirine et les

fabrique « Grossesse et

- Malade ou colite  
- Diarrhée  
- d'origine  
artères  
ischémie  
cardio  
utilisé c  
cérébra  
- Hyper  
votre in  
Si vous  
avoir co  
Effets in  
Description  
Comme to  
provoquer  
monde.  
Si vous présentez  
60mg, 90mg & 120mg  
- Apparition ou aggravation  
chevilles,  
- Coloration jaune de la peau  
troubles hépatiques,  
- Douleur d'estomac im  
- Réaction allergique poss  
ou de vésicules, ou gonflem  
entraîner une difficulté à resp  
La fréquence des effets indés  
suivants :  
Très fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)  
Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)  
Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)  
Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 100)  
Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 100)  
Les effets indésirables suivants  
60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé :  
Très fréquents : Douleur à l'estomac  
Fréquents :  
- Ailivelle; Gonflement des jambes  
- Étourdissements, maux de tête;  
- Pression artérielle; Sifflements ou de  
brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion,  
inflammation de l'œsophage, ulcères, saignements  
sanguins évaluant le fonctionnement  
pseudo-grippal.  
Peu fréquents :  
- Gastroentérite, infection des voies respiratoires  
nombre de globules rouges, diminution des plaquettes, hypersensibilité, augmentation de l'acidité, dépression, diminution du suc gastrique  
n'existent pas, altération du goût, insomnie, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur de la peau  
anomalie du rythme cardiaque, fréquence sensation d'oppression, de pression ou de chaleur, accident vasculaire cérébral, infarctus, crise cardiaque, hypertension artérielle, inflammation des vaisseaux sanguins, ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, douleur de la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation grave et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome de gonflement du visage, éruption cutanée, crampes/spasme musculaire, douleur musculaire, modification des examens sanguins, troubles rénaux graves, douleur thoracique.  
Peu fréquents pour **DOLICOX® 120mg** :  
- Troubles respiratoires hautes, Ulcérations d'estomac  
Rares :  
- Angio-œdème (réaction allergique sévère)  
- Confusion, agitation; Problèmes hépatiques  
- Insuffisance hépatique, jaunissement de la peau  
- Diminution du taux de sodium dans le sang  
Très rares pour **DOLICOX® 120mg** :  
- Réactions allergiques (qui peuvent être sévères)  
un avis médical) sifflements respiratoires  
inflammation de la paroi de l'estomac ou de l'intestin jusqu'à l'hémorragie, troubles hépatiques, pression artérielle, confusion, voir, respiration  
Fréquence indéterminée (ne pouvant être classée dans aucune des catégories précédentes)  
Jaunissement de la peau et des yeux  
cardiaque rapide.  
Si vous ressentez un des effets mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Mises en garde spéciales et précautions d'emploi  
Avertissements et précautions  
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez **DOLICOX® 90mg & 120 mg**, comprimé pelliculé si :  
- Vous avez des antécédents de saignements  
- Vous êtes déshydraté(e),



# DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

**Etoricoxib**

Comprimé pelliculé

**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 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; cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Composition du médicament :

##### 60mg comprimé pelliculé :

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

##### 90mg comprimé pelliculé :

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

##### 120mg comprimé pelliculé :

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

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

#### Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

**DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg**, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismes, non stéroïdiens, coxibs.

#### Indications thérapeutiques :

**DOLICOX® 60mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

**DOLICOX® 90mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

**DOLICOX® 90mg**, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

**DOLICOX® 120 mg**, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

#### Posologie

Les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg**, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg**, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

#### Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

#### Patients avec problèmes hépatiques.

##### Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour.

##### Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pendant la période de douleur aiguë

Douleur post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois par jour, traitement limité à 3 jours au maximum.

#### Patients avec problèmes hépatiques

##### Goutte

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

#### Patients avec problèmes hépatiques

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

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

#### Mode d'administration :

##### Voie orale.

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

#### Durée du traitement

Ne prenez jamais **DOLICOX®** comprimé pelliculé dans les cas

PPV: 87DH40  
PER: 09/24  
LOT: K2091-3

composants contenus dans

compris l'aspirine et les

fabrique « Grossesse et

- Malade ou colite  
- Diarrhée  
- d'origine  
artères  
ischémiques  
cardiaque  
utilisé  
cérébrale  
- Hypertension  
votre infarctus  
Si vous  
avoir co  
Effets indésirables  
Description  
Comme tout  
provoquer  
monde.  
Si vous présentez  
60mg, 90mg & 120mg  
- Apparition ou aggravation  
chevilles,  
- Coloration jaune de la peau  
troubles hépatiques,  
- Douleur d'estomac importante  
- Réaction allergique pouvant aller  
ou de vésicules, ou gonflement  
entraîner une difficulté à respirer  
La fréquence des effets indésirables est la suivante :  
Très fréquents (survenant chez plus de 10% des patients)  
Fréquents (survenant chez 1 à 10% des patients)  
Peu fréquents (survenant chez 0,1 à 1% des patients)  
Rares (survenant chez 1 à 10% des patients)  
Très rares (survenant chez moins de 0,1% des patients)  
Les effets indésirables suivants sont observés :  
60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé :  
Très fréquents : Douleur à l'estomac  
Fréquents :  
- Ailivelle; Gonflement des jambes  
- Étourdissements, maux de tête; Pression artérielle; Sifflements ou bruit de respiration; Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion, inflammation de l'œsophage, ulcères, saignements évaluant le fonctionnement pseudo-grippal.  
Peu fréquents :  
- Gastroentérite, infection des voies respiratoires, nombre de globules rouges, diminution plaquettes, hypersensibilité, augmentation de la transpiration, diminution du poids, anxiété, dépression, diminution du sommeil, n'existent pas, altération du goût, insomnie, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur de la peau, anomalies du rythme cardiaque, fréquence sensation d'oppression, de pression ou de chaleur, accident vasculaire cérébral, artérielle, inflammation des vaisseaux sanguins, ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation grave et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome de gonflement du visage, éruption cutanée, crampes/spasme musculaire, douleur musculaire, modification des examens sanguins, troubles rénaux graves, douleur thoracique.  
Peu fréquents pour **DOLICOX® 120mg** :  
- Troubles respiratoires hautes, Ulcérations d'artères.  
Rares :  
- Angio-œdème (réaction allergique sévère)  
- Confusion, agitation; Problèmes hépatiques  
- Insuffisance hépatique, jaunissement de la peau  
- Diminution du taux de sodium dans le sang  
Très rares pour **DOLICOX® 120mg**, comprimé pelliculé :  
- Réactions allergiques (qui peuvent être sévères)  
- Sifflements respiratoires (qui peuvent être sévères)  
- Inflammation de la paroi de l'estomac ou de l'intestin, l'hémorragie, troubles hépatiques, la pression artérielle, confusion, voir, respiration.  
Fréquence indéterminée (ne pouvant pas être évaluée)  
Jaunissement de la peau et des yeux, troubles cardiaques rapides.  
Si vous ressentez un des effets mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Mises en garde spéciales et précautions d'emploi  
Avertissements et précautions  
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez **DOLICOX® 90mg & 120 mg**, comprimé pelliculé si vous avez des antécédents de saignements ou si vous êtes déshydraté(e).

# LIDOCAINE LAPROPHAN®

(Chlorhydrate de lidocaïne)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

Solution injectable

Lidocaïne 1 % Laprophan : Flacon en verre de 20 ml

Lidocaïne 2 % Laprophan : Flacon en verre de 20 ml

## COMPOSITION

Lidocaïne 1 % Laprophan : ..... p. 100 ml  
Lidocaïne chlorhydrate anhydre 1 % ..... 1 g

Lidocaïne 2 % Laprophan : .....  
Lidocaïne chlorhydrate anhydre 2 % ..... 2 g

## Excipients :

Chlorure de sodium, parahydroxybenzoate de méthyle, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables qs 100 ml.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Anesthésiques locaux

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Anesthésies par infiltration en médecine, chirurgie et art dentaire.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Allergie aux anesthésiques locaux et au parahydroxybenzoate de méthyle.
- Troubles de la conduction auriculo-ventriculaire.
- En association avec les médicaments bêta-bloquants utilisés dans l'insuffisance cardiaque.
- Porphyrie.
- Epilepsie non contrôlée par un traitement
- Voie intraveineuse.
- Anesthésie péridurale ou rachidienne.
- Voie intra-oculaire et retro-oculaire.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Mises en garde

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Prendre en compte la teneur en sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

### Précautions d'emploi

- Interrogatoire soigneux pour chercher les antécédents allergiques.
- Prémédication par une benzodiazépine.
- Disposer de matériel de réanimation complet ( en particulier une source d'oxygène).
- Insuffisance hépatique, insuffisance cardiaque.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Il est important d'informer votre médecin et le médecin anesthésiste, avant l'injection de lidocaïne, de tous les médicaments qui vous sont actuellement prescrits, qui vous ont été récemment prescrits, que vous prenez actuellement sans prescription médicale, ou que vous avez pris récemment sans prescription médicale.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Bien que les études chez l'animal aient démontré l'absence d'effet toxique pour le fœtus, la lidocaïne traverse le placenta et ne devra être administrée durant les premiers mois de la grossesse.

Elle est sécrétée dans le lait maternel et de possibles effets indésirables devront être pris en considération en cas d'utilisation de

gr  
A  
L  
D  
r  
PPV 16DHS0  
EXP 03/2025  
LOT 10038 20B

Cabinet Médical de Groupe Spécialisé en Traumatologie et Maladies des Os

عيادة طبية مشتركة مختصة في جراحة العظام والمفاصل والروماتيزم

Dr. Abderrahim SINNATE

Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
et Traumatologique

Chirurgie des Os et Articulations

المختص في جراحة العظام والمفاصل

اختصاصي في جراحة

العظام والمفاصل

Dr. Assia BENCHABOUN

Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
et Traumatologique

Chirurgie des Os et Articulations

المختصة في جراحة العظام والمفاصل

اختصاصية في جراحة

العظام والمفاصل



Casablanca, le

10/09/22



INPE 081042796

INPE 081042770

M.

Pharmacie NAGJIR

dépomedrol 80 mg ..... (2)

lidocaine inj à 2% ..... (1)

seringues jetables 10cc ..... (2)

gants stériles 7,5 ..... (2)

Docteur SINNATE Abderrahim  
Spécialiste en Chirurgie Orthopédique  
et Traumatologique  
Chirurgie des Os et Articulations  
Résidence Al Mouahidine, Rue 4 N° 310  
Hay Mohammadi - Tél.: 05 22 66 35 66

Pharmacie NAGJIR  
Dr. Badia NAGJIR  
Résidence Al Mouahidine  
Lot 334, H.M. - Casablanca  
Tél.: 022 66 36 43