

# 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 radiés 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

M22- 0018783

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9043 Société : 135674  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : BENBRAHIM HASSAN  
 Date de naissance : 17-02-69  
 Adresse : Rue ABU SAID SAIFI Résidence FARES BOUGOGNE  
 Tél. : 0661320935 Total des frais engagés : 1929,80 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 04/10/2019  
 Nom et prénom du malade : Talalgi Latif Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Talalgie Dte  
 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 : Casablanca Le : / /  
 Signature de l'adhérent(e) :

## 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

04/10/22      20/10/22      300 DH      273,30 DH

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Pharmacieur      Date      Montant de la Facture

04/10/22      273,30 DH      356,50

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien      Date des Soins      Nombre      Montant détaillé des Honoraires

AM      PC      IM      IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

## 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

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Dr SENNOUNE BILAL

Spécialiste

Traumatologie - Orthopédie

- Diplôme de la faculté de médecine (casablanca)
- Attestation de formation spécialisée (Paris V)
- Chirurgie du genou, de la hanche, de l'épaule, du rachis...
- Chirurgie arthroscopique
- Chirurgie de la main
- Chirurgie du rhumatisme
- Chirurgie de l'appareil locomoteur
- Expertise médicale

الدكتور السنون بلال

أخصائي

علاج أمراض وجراحة العظام والمفاصل

- دبلوم التخصص كلية الطب (الدار البيضاء)
- شهادة التكوين التخصصي (باريس V)
- جراحة الركبة الورك الكتف والعمود الفقري...
- جراحة بالمنظار
- جراحة اليد
- جراحة الجهاز العظمي
- جراحة الروماتيزم
- الخبرة الطبية

Casablanca, le : 20/10/22 : الدار البيضاء، في

Mr(Mme) : Mr. Latafo السيد (ة) :

273.00



Nervax 75  
1 gel po 03j puri 1 gel x 2j

615.00 po 20 jous



Obiz 15

46j ap repa 5 14j

PHARMACIE EDEZ  
Houss Bensaïd  
Pharmaciens  
13, Rue Jaafar Ibn Habib - Bourgogne  
Casablanca - Tél.: 022.49.28.79

(3) - Euzol 20

22.45 1 gel, avant repa 5 14j

(4) - Cedol

1-0-1 5 07j

356.50

Dr. Bilal SENNOUNE  
TRAUMATOLOGIE - ORTHOPÉDIE  
Résidence Anoual Capital Center  
Tél: 05 22 23 06 23 / 05 24 23 06 75

Résidence anoual capital center

Angle Bd anoual / abdelmoumen  
Porte C (213) 1<sup>er</sup> étage

Tél: 0522230623

GSM: 0654357876

Mail: orthopedie.sennoune@gmail.com

إقامة انوال كابتل سنتر

ملتقى شارع أنوال / عبد المومن  
باب س (213) الطابق الأول



## Nervax® 75 mg, 150 mg Gélules

DCI: Prégabaline

nt de prendre ce médicament.

mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

marquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre

AMM N°: 160/16 DMP/21/NNP

N° Lot: 1PK131

Fab.: 08/2021

Per.: 08/2023

PPV: 273,00 Dhs

utilisé?  
prendre

ELS CAS

Antiépileptiques, autres antiépileptiques (Code ATC: N02BA01):

### Indications thérapeutiques:

#### **Douleurs neuropathiques**

Nervax est indiqué dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques et centrales chez l'adulte.

#### **Épilepsie**

Nervax est indiqué chez l'adulte en association dans le traitement des crises épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire.

#### **Trouble Anxieux Généralisé**

Nervax est indiqué dans le traitement du Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE PRENDRE NERVAX, GÉLULES?

#### Contre-indications:

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la prégabaline ou à l'un des excipients.

service des urgences de l'hôpital le plus proche. Prenez votre boîte de gélules ou votre flacon de Nervax avec vous. Vous pouvez ressentir somnolence, confusion, agitation ou nervosité si vous avez pris plus de Nervax que vous n'auriez dû.

#### **Si vous oubliez de prendre Nervax**

Il est important de prendre vos gélules de Nervax de façon régulière aux mêmes heures chaque jour.

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en rendez compte, à moins que ce ne soit le moment de prendre la dose suivante. Dans ce cas, prenez simplement la dose suivante comme convenu. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### **Si vous arrêtez de prendre Nervax**

N'arrêtez pas votre traitement par Nervax. Si votre traitement est interrompu, l'arrêt doit s'effectuer de façon progressive pendant 1 semaine minimum. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous pouvez ressentir certains effets indésirables. Ces effets comprennent des troubles du sommeil, des maux de tête, des nausées, une sensation d'anxiété, de la diarrhée, des symptômes pseudogrippaux, convulsions, de la nervosité, de la dépression, de la douleur, de la transpiration et des étourdissements.

Il n'est pas clairement établi si ces symptômes apparaissent plus fréquemment ou de façon plus sévère lorsque la prégabaline est prise pendant une période prolongée.

#### EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?

Signaler des

Lisez attentivement  
Elle contient des  
Si vous avez d'a  
médecin ou à vo  
Ce médicament  
en cas de symp  
Gardez cette no  
Notice

PPV: 61DH50  
PER: 06/25  
LOT: L2130

médicament.

informations à votre

à quelqu'un d'autre, même

**Mobic® 7,5 mg**  
Meloxicam

comprimé

**Mobic® 15 mg**  
Meloxicam

comprimé sécable

### Composition

La substance active est :

meloxicam ..... 7,5 mg ou 15 mg

Les autres composants sont :

citrate de sodium, lactose monohydraté, cellulose microcristalline, povidone, silice colloïdale anhydre, croscopovidone, stéarate de magnésium.  
Pour 1 comprimé.

### QU'EST CE QUE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament, présenté sous forme de comprimé ou comprimé sécable, est un anti-inflammatoire non stéroïdien.

Il est indiqué chez l'adulte

(plus de 15 ans), en traitement :

- de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose
- de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires.

### INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable

**Ne pas utiliser Mobic 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable dans les cas suivants :**

- grossesse ou allaitement,
- antécédents d'allergie (crise d'asthme, polypes nasaux, brusque gonflement du cou et du visage (oedème de Quincke), urticaire déclenché par ce médicament ou un médicament apparenté tels que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'aspirine,
- antécédents d'allergie à l'un des constituants du produit,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien ayant récidivé ou en évolution,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins non dialysée,
- maladie grave du coeur,
- saignement de toute nature.

### Prendre des précautions particulières avec MOBIC 7,5 mg comprimé ou 15 mg comprimé sécable :

Il n'existe pas de données d'efficacité et de sécurité chez l'enfant de moins de 15 ans.

### AVANT LE TRAITEMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS :

- d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- d'insuffisance cardiaque ou d'hypertension artérielle,



Boehringer  
Ingelheim

- de maladie du coeur, du foie ou du rein,
- de traitement par diurétiques ou d'intervention chirurgicale récente.

### AU COURS DU TRAITEMENT, ARRETER LE TRAITEMENT ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL 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).
- Des cas d'hémorragies fatales sont rapportés avec l'ensemble des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- de signes évocateurs d'une allergie à ce médicament, en particulier crise d'asthme, brusque gonflement du visage et du cou, décollement de la peau (cf. effets indésirables éventuels).

Ce médicament existe sous d'autres dosages ou d'autres formes pharmaceutiques qui peuvent être plus adaptés.

Dans tous les cas, la dose maximale recommandée de 15 mg / jour ne doit jamais être dépassée.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : **le meloxicam.**

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine.

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

Il est recommandé d'éviter la prise de ce médicament au cours de la grossesse.

Votre médecin peut être amené, **si nécessaire**, à vous prescrire ce médicament au cours des 6 premiers mois de votre grossesse.

**Toutefois, EN AUCUN CAS, CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS A PARTIR DU 3<sup>ème</sup> TRIMESTRE DE LA GROSSESSE**, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise.

#### Allaitement

Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'utiliser ce médicament pendant l'allaitement.



# Cédol®

PARACETAMOL + CODEINE

..... 400,00 mg

..... 20,00 mg

..... 14,8 mg

..... un comprimé.

Comprimé sécable - boîte de 20.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- Allaitement

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable.  
Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent.  
Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

# Dr SENNOUNE BILAL

Spécialiste

Traumatologie - Orthopédie

- Diplôme de la faculté de médecine (casablanca)
- Attestation de formation spécialisée (Paris V)
- Chirurgie du genou, de la hanche, de l'épaule, du rachis...
- Chirurgie arthroscopique
- Chirurgie de la main
- Chirurgie du rhumatisme
- Chirurgie de l'appareil locomoteur
- Expertise médicale

# الدكتور السنون بلال

أخصائي

علاج أمراض وجراحة العظام والمفاصل

- دبلوم التخصص كلية الطب (الدار البيضاء)
- شهادة التكوين التخصصي (باريس V)
- جراحة الركبة الورك الكتف والعمود الفقري...
- جراحة بالمنظار
- جراحة اليد
- جراحة الجهاز العظمي
- جراحة الروماتيزم
- الخبرة الطبية

Casablanca, le : 04/10/22 : الدار البيضاء، في

Mr(Mme) : : السيد(ة) : Mr/Mme Latifa

PHARMACIE EDEA  
Houda BENSAB  
Pharmacien  
Habib Bourpogne  
022.49.28.79

40,00 (1) Isdare 20  
22 3 p 1/2 de cuatun a f...  
87,40 puis (2) - Solice 20  
53,10 14/10/22  
52,80 (3) - Relaxol  
2 - 0 - 2 p 1/2  
273,30 DH (4) - Isdare 20  
1 p 1/2 de cuatun a f...

40,00

40,00

LOT 211481  
EXP 04/2024  
PPV 52.80DH

Dr. Bilal SENNOUNE  
TRAUMATOLOGUE-ORTHOPÉDISTE  
213 Angle Anoual / Abdelmoumen

Rés Anoual Capital Center 1er Etage Casablanca

Tel : 0522230623

GSM : 0654357876

Mail : orthopedie.sennoune@gmail.com

Résidence anoual capital center

Angle Bd anoual / abdelmoumen  
Porte C (213) 1<sup>er</sup> étage

إقامة أنوال كابيتل سنتر

ملتقى شارع أنوال / عبد المومن  
باب س (213) الطابق الأول



**DOLICOX®**

60 mg

90 mg

120

*Etoricoxib*

Comprimé pelliculé

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament:**

- 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, consultez votre médecin.

PPV: 87DH40  
PER: 05/25  
LOT: L1560-3

60 mg

1 unité de prise : 90 mg

**Amurime pelliculă :**

- \* Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate

**Classe pharmaco-thérapeutique 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,

**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.

**BOLICOX®** 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 (l'œdème) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

**Inflammation**

Les comprimés pellicules **DOUCOX®** 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 douleurs aiguës.  
Douleurs post-opératoire après chirurgie dentaire

La dose recommandée est de 90 mg une fois

La dose recommandée est de 70 mg une fois par jour, 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® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pellicule dans les cas suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'acétoracib ou à l'un des autres composants contenus dans **DOLICOX** 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé,
- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris l'aspirine et les inhibiteurs sélectifs de la COX-2,
- Ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestinal,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique « Grossesse et allaitement »),
- Enfants et adolescents de moins de 16 ans,

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle  
- ou colite,  
- Diagnostic de maladie cardiaque à type  
d'angine de poitrine, antécédents de  
artères périphériques, ou toute sorte  
ischémique transitoire. L'étoricoxib  
cardiaque et d'accident vasculaire céré-  
utilisé chez les patients ayant déjà eu des  
cérébral.  
- Hypertension artérielle non contrôlée  
votre infirmière si vous n'êtes pas sûr que  
Si vous pensez que l'un de ces points  
avoir consulté votre médecin au préalable.
- Effets indésirables :**  
**Description des effets indésirables**  
Comme tous les médicaments, DOLICO  
provoquer des effets indésirables, mais  
monde.
- Si vous présentez un de ces symptômes**  
**60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé**  
- Apparition ou aggravation d'un essou-  
chevilles.  
- Coloration jaune de la peau et des yeux  
troubles hépatiques,  
- Douleur d'estomac importante ou perma-  
Réaction allergique pouvant inclure des pe-  
ou de vésicules, ou gonflement du visage,  
entraîner une difficulté à respirer,  
à fréquence des effets indésirables possible  
suivante :  
- Très fréquents (survenant chez plus de 1 p-  
fréquents (survenant chez 1 à 10 patients  
- Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients  
- Très rares (survenant chez 1 à 10 patients sur  
- Très rares (survenant chez moins de 1 patient  
- Effets indésirables suivants peuvent é-  
50mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé  
- Très fréquents : Douleur à l'estomac.
- Fréquent :**  
- Alvéolite ; Gonflement des jambes et/ou  
- Étourdissements, maux de tête ; Palpita-  
- Pression artérielle ; Sifflements ou diffi-  
- Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion  
- Inflammation de l'œsophage,  
- Sanguins évaluant le fonctionnement  
pseudo-grippal.
- Peu fréquents :**  
- Gastroentérite, infection de  
nombre de globules rouges  
plaquettes, hypersensibilité  
anxiété, dépression, diminution  
n'existent pas, altération du  
sommolence, vision trouble, la  
anomalie du rythme cardiaque  
sensation d'oppression, de press-  
de chaleur, accident vasculaire  
artérielle, inflammation des vais-  
ballonnement de l'estomac ou de  
la bouche, ulcère de l'estomac  
grave et aller jusqu'à l'hémorra-  
gonflement du visage, éruption  
crampes/spasmes musculaire, et  
sang, modification des examens  
troubles rénaux graves, des  
- **Peu fréquents pour DOLICO® 120mg,**  
voies respiratoires hautes, U
- Rares**  
- Angio-œdème (réaction allergique)  
- Confusion, agitation ; Problèmes na-  
- Insuffisance hépatique, jaunissement  
- Diminution du taux de sodium dans le  
**Très rares pour DOLICO® 120mg, (si**  
Réactions allergiques (qui peuvent être su-  
un avis médical) / sifflements respiratoire  
inflammation de la paroi de l'estomac ou  
jusqu'à l'hémorragie, troubles hépatiques :  
la pression artérielle, confusion, voir, res-  
**Fréquence indéterminée** (ne pouvant é-  
Jaunissement de la peau et des yeux  
cardiaque rapide.  
Si vous ressentez un des effets mention-  
effets indésirables non mentionnés dans  
votre pharmacien.
- Mises en garde spéciales et précautions**  
**Avertissements et précautions**  
Adressez-vous à votre médecin ou votre  
90mg & 120 mg, comprimé pelliculé si :  
- Vous avez des antécédents de saignem-  
- Vous êtes déshydraté(e).



# Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

SANOFI



## notice avant de prendre importantes pour vous.

• La lire. • Si vous avez votre pharmacien. • Ce le donnez pas à d'autres personnes de leur maladie sont devient grave ou si vous dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

### 1. QU'EST-CE QUE Relaxol et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aiguës liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

#### Ne prenez jamais Relaxol :

- Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (paralysie flasque).
- Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire).
- Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.
- Si vous allaitez.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

#### Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

**Ne les associez pas**, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (voir = Posologie = et = Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû =).

#### Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/d'utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution et prévenez votre médecin si vous souffrez de crises épileptiques ou présentez un risque de convulsions, car Relaxol pourrait aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études

en laboratoire. Chez l'homme, ce type de lésions cellulaires est un facteur de risque de cancer, d'altération de la fertilité masculine et peut être dangereux pour un enfant à naître. Parlez-en à votre médecin si vous avez plus de questions. Votre médecin vous renseignera sur toutes les mesures relatives à une contraception efficace et sur les risques potentiels d'une grossesse.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Si vous pesez moins de 50 kg.
- Si vous avez une maladie du foie ou maladie grave des reins.
- Si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.
- Si vous souffrez de déshydratation.
- Si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne.
- Si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans.
- Si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée, si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).
- Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.
- En cas de sevrage récent d'un alcoolisme chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.
- En cas d'hépatite virale aiguë, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

**Analyses de sang :** Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre taux d'acide urique (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

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

**Enfants et adolescents :** N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des adolescents âgés de moins de 16 ans.

#### **Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque ce médicament est associé à d'autres médicaments.

#### **« Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous risqueriez un surdosage ».**

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine K AVK), la prise de Paracétamol aux doses maximales (4g/jour) pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluoxacilline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

- Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie.
- Des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiépileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate).
- De la rifampicine (un antibiotique).
- En même temps de l'alcool.

#### **RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool :**

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

#### **Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas ce médicament :

- si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte.
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération potentielle des cellules spermatiques (nombre anormal de chromosomes) ; ceci a