

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-454770

143211

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10345 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHGUIBA MUSTA RHA

Date de naissance : 1 1 1961

Adresse : 139 Rue 12 APPT 7 étage 2 MISSIMHA

Tél. : 0707 800997

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) :

[illegible][illegible]

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

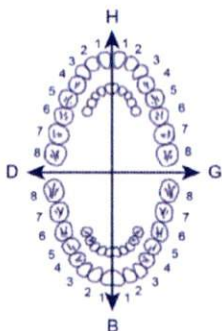
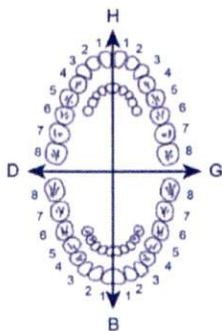
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> D 25533412 00000000 00000000 35533411 </div> <div style="text-align: center;"> G 21433552 00000000 00000000 11433553 </div> </div>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

PHARMACIE AL OUARD

55.AV OUED SEBOU HAY ALOUARD OULFA ICE:001541468000057

CASABLANCA

Tél : 0522905345

Patente : 35022195

Facture N° 931 147 Du 02/01/2023

chguira mustapha

FORME	PRODUIT	QTE.	PRIX	QTE * PRIX
CO	DOLIPRANE 1000MG / 8 CO EFF	1	14.60	14.60
GO	OTIPAX	1	20.20	20.20
PG	DOLIPRANE 500 ADULTE	1	14.40	14.40
PG	RINOMICINE 10 SCHT	1	22.70	22.70
4	Total	4		71.90

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :
SOIXANTE ET ONZE DIRHAMS ET QUATRE-VINGT-DIX CENTIMES



Rinomex®

Paracétamol / Vitamine C / Phéniramine maléate

RINOMEX® ADULTE – Granulés pour solution buvable en sachet
RINOMEX® ADULTE SANS SUCRE – Granulés pour solution buvable en sachet

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?
3. Comment prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Autres médicaments du rhume en association.

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte (à partir de 15 ans) :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique aux substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Enfant de moins de 15 ans ;
- Si vous avez certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil) ;
- Si vous avez des difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre ;
- Si vous avez une maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol ;
- **RINOMEX® ADULTE SANS SUCRE** : Ne prenez jamais ce médicament en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire détectée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la **grossesse et l'allaitement**.

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet.

• Il est impératif de respecter strictement la posologie, la durée de traitement de 5 jours, et les contre-indications.

• L'absorption de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin. Ce médicament contient du paracétamol et de la phéniramine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

Signaler à votre pharmacien ou à votre médecin la prise d'un autre médicament pendant la même période.

Si vous souffrez :

- De maladie grave du foie ou des reins ;
- De prédisposition à la constipation, aux vertiges et aux troubles urinaires.

Le médicament est en sachet.
En cas d'absence de conseil, consultez votre médecin.
Le paracétamol est un médicament.
Arrêtez le si vous avez des signes d'allergie.
RINOMEX® contient un agent colorant azoïque, le jaune orangé 5 (E110), qui peut provoquer des réactions allergiques.
RINOMEX® ADULTE : Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.
L'utilisation de ce médicament est déconseillée 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).
Chaque sachet contient 7,9 g de saccharose, ceci est à prendre en compte pour les patients atteints de diabète sucré.

Interactions avec d'autres médicaments
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Afin d'éviter les effets néfastes d'un surdosage, NE PAS ASSOCIER SANS AVIS MEDICAL d'autres médicaments contenant des antihistaminiques ou du paracétamol.

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

Interactions avec boissons et alcool
Ce médicament peut entraîner une somnolence majorée par l'alcool : il est préférable de commencer le traitement le soir et de s'abstenir de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives
Sans objet.

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

Grossesse
La prise de ce médicament est déconseillée au cours de la grossesse.

Allaitement
La prise de ce médicament est déconseillée au cours de l'allaitement.

Sportifs
Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les possibilités de somnolence ou de baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

3. COMMENT PRENDRE RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

Posologie
Réservé à l'adulte (à partir de 15 ans) :
1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

Fréquence d'administration
En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

Durée du traitement
La durée maximale du traitement est de 5 jours.

Si vous avez pris plus de RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet que vous n'auriez dû : Arrêtez le traitement et consultez immédiatement un médecin.

Si vous oubliez de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

ILS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
Tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement dans le monde :
• Un déclenchement d'une crise de glaucome aigu chez les personnes âgées.

• Des troubles urinaires (diminution importante des urines, difficulté à uriner).

• Une sécheresse de la bouche, des troubles visuels, une constipation.

• Des troubles de la mémoire ou de la concentration, confusion, vertiges (plus fréquents chez le sujet âgé).

• Une incoordination motrice, des tremblements.

• Une somnolence, une baisse de la vigilance, plus marquées en début de traitement.

• Une chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

• Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol ou de la phéniramine.

• Dans certains cas rares, des réactions cutanées graves ont été rapportées. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

• Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

Déclaration des effets indésirables
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet ?

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

Conditions de conservation
A conserver à une température ne dépassant pas 25°C et à l'abri de l'humidité.

Date de péremption
Ne pas utiliser RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration
Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations.
Que contient RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet

RINOMEX® ADULTE :
Paracétamol 500 mg
Acide ascorbique (vitamine C) 200 mg
Phéniramine maléate 25 mg
Excipients q.s.p. 1 sachet
Excipients à effet notoire : Saccharose 7,9 g, colorant jaune orangé (S) (E110).

RINOMEX® ADULTE SANS SUCRE :
Paracétamol 500 mg
Acide ascorbique (vitamine C) 200 mg
Phéniramine maléate 25 mg
Excipients q.s.p. 1 sachet
Excipients à effet notoire : Aspartame (E 951), colorant jaune orangé (S) (E110).

Qu'est-ce que RINOMEX®, granulés pour solution buvable en sachet et contenu de l'emballage extérieur ?
Ce médicament se présente sous forme de granulés pour solution buvable en sachet.

Boîte de 8 sachets.

Conditions de prescription et de délivrance
Médicaments non soumis à prescription médicale.

Date de réalisation de la notice
AOÛT 2019.

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

PPV 14DH10
PER 10/20
LOT L3667

DOLIPRANE® 500 mg

poudre pour solution buvable
en sachet-dose

ndre ce médicament. Elle contient des

avant scrupuleusement les informations
votre pharmacien.

la relire.

son conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. La substance active est :

Paracétamol 500 mg

Pour un sachet-dose

Les autres composants sont :

Benzoate de sodium, monoglycérides acétylés, PVP K30, dioxyde de titane, saccharine, sucre, arôme orange en poudre.

2. QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 500 MG, POUDRE POUR SOLUTION BUVALE EN SACHET-DOSE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES-ANILIDES.

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans); lire attentivement la rubrique « Posologie ».

Pour les enfants pesant moins de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol; demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 500 MG, POUDRE POUR SOLUTION BUVALE EN SACHET-DOSE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais DOLIPRANE® 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants,
- maladie grave du foie.

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Faites attention avec DOLIPRANE® 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

Mises en garde

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. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir rubrique « Posologie »).

Précautions d'emploi

• Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

• Avant de débuter un traitement par ce médicament, vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol.

• Prévenez votre médecin en cas de maladie du foie ou des reins, ou d'abus d'alcool.

• Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol.

• En cas de problèmes de nutrition (malnutrition), poudre pour solution buvable en sachet-dose.
• L'utilisation de ce médicament est déconseillée au fructose, un syndrome de malabsorption du sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares). Ce médicament contient du sodium. Ce médicament A prendre en compte chez les patients cont
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEM
DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Signalez que vous ou votre enfant prenez ce m
dosage du taux d'acide urique dans le sang.

Si vous ou votre enfant prenez ou avez pris réci
médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en

Interactions avec les aliments et les boissons

Interactions avec les produits de phytothérapie

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions norma
la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre ph
Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Liste des excipients à effet notoire: sacchari
4. COMMENT PRENDRE DOLIPRANE® 500 M

EN SACHET-DOSE ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administrati
du traitement

Posologie

Cette présentation est réservée à l'adulte et
à partir de 8 ans).

La posologie de paracétamol dépend du poi
à titre d'information.

Si vous ne connaissez pas le poids de l'en
la dose la mieux adaptée.

Le paracétamol existe sous de nombreux dosag
poids de chaque enfant.

La dose quotidienne de paracétamol recomman
en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes le

Pour les enfants pesant entre 27 et 40 kg (environ
500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout

Pour les enfants pesant entre 41 et 50 kg (environ
500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout

Pour les adultes et les enfants dont le poids es
La posologie usuelle est de 1 à 2 sachets à 500

à renouveler en cas de besoin au bout de 4 he
Il n'est généralement pas nécessaire de dépa
par jour. Cependant, en cas de douleurs plu

la dose totale peut être augmentée jusqu'à 5
Cependant :

• Les doses supérieures à 3 g de paracétamol

• NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 g de P
de tous les médicaments contenant du paracé

Toujours respecter un intervalle de 4 heures a
En cas de maladie grave des reins (insuffisanc

espacées de 8 heures minimum, et la dose tota
La dose maximale journalière ne doit pas exc

dans les situations suivantes :

• Adultes de moins de 50 kg,

• Atteinte grave du foie,

• Alcoolisme chronique,

• Malnutrition chronique,

Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL

PIV 140 H 60
PIR 07/25
LIT L2405

notice car elle contient des informations importantes pour vous. Ce médicament est prescrit par votre médecin et vous permet donc de soigner des maladies bénignes. Si vous ne pouvez pas vous soigner, vous devez utiliser Doliprane 1000 mg, comprimé effervescent pour obtenir le meilleur résultat. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

La substance active est : paracétamol 1000 mg pour un comprimé effervescent sécable. Les autres composants sont : acide citrique anhydre, mannitol, saccharine sodique, laurylsulfate de sodium, povidone, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine, arôme orange.
Teneur en sodium : 408 mg par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, rhumes, douleurs.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lisez attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT.

Contre-indications

Né pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT

Précautions particulières

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde

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. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

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



Lot. 3689
Per.: 10 2025
BIOCOCODEX MAROC PPV 20.20 DH

OTIPAX®
lidocaïne
Phénazone, Chlorbutol

Important pour vous. Avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
• Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné de cette notice.
• Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?
3. Comment utiliser OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGIQUE LOCAL / ANTI-INFLAMMATOIRE A USAGE OTOLOGIQUE(S) : Organe des sens)

Indications thérapeutiques

Traitement local des douleurs dues à certaines otites à tympan fermé :

- Otite moyenne aiguë congestive,
- Otite grippale dite phlycténulaire,
- Otite barotraumatique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire ?

N'utilisez jamais OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergiques aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez une perforation du tympan,

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

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Si le tympan est ouvert, ce médicament peut être à l'origine d'effets indésirables au niveau de l'oreille moyenne.

PAR MESURE DE PRECAUTION, avant toute administration, il convient de faire vérifier l'intégrité de votre tympan par UN MEDECIN.

Précautions d'emploi

La durée de traitement ne doit pas dépasser 10 jours. Si les symptômes persistent, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

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

Autres médicaments et OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris, ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Dans les conditions normales d'utilisation, ce médicament peut, en cas de besoin, être administré au cours de la grossesse ou en cas d'allaitement.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

OTIPAX®, solution pour instillation auriculaire contient du glycérol.