

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



Déclaration de Maladie

M22- 0044063

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : 144658
Nom & Prénom : MOHAMED BRAHIM
Date de naissance : 01-06-1954
Adresse : n°14 lot dd HARES MAY MY RACHID COJA
Tél : 0664941231 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mohammed YOUSSEF
Spécialiste
Orthopédie Traumatologie
Tél: 022-63.63.13-Casa

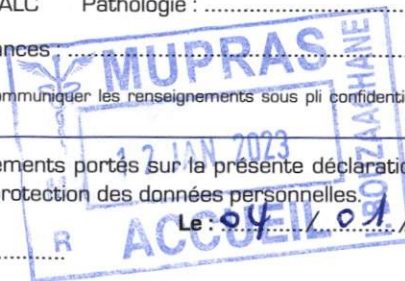
Date de consultation : 04 JAN 2023
Nom et prénom du malade : MOHAMED BRAHIM Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Sinusite chronique, Migraines
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : Le : 04/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04 JAN 2023		1		Dr. Mohamed YOUSSEF Specialiste Orthopédie Traumatologie Tél: 022-63.63.13-Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04/1/2023	93670

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 :

Veillez 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																						
				MONTANTS DES SOINS																						
				DEBUT D'EXECUTION																						
				FIN D'EXECUTION																						
	O.D.F PROTHESES DENTAIRES			DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																						
				<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>25533412</td><td></td><td>21433552</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td></td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>D</td><td></td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td></td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>35533411</td><td></td><td>11433553</td></tr> <tr> <td>B</td><td></td><td>B</td></tr> </table>	H		H	25533412		21433552	00000000		00000000	D		G	00000000		00000000	35533411		11433553	B		B	Coefficient DES TRAVAUX
	H		H																							
	25533412		21433552																							
	00000000		00000000																							
	D		G																							
00000000		00000000																								
35533411		11433553																								
B		B																								
			[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	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

PPC : 149,50 DH

Lot :
À consommer de
préférence avant le .

كورارتي فورت



قرص
عبر الفم

الشكل و التقديم

قرص. عبلة تحتوي على 30 قرص

الخصائص :

كورارتي® القوي مكون من مستخلص طبيعي من الكركم "طويل الجذر" و يحتوي على الكركمين، المركب الرئيسي للكركم.

كورارتي® القوي يحتوي على كمية عالية من الكركمين على شكل مركب طبيعي عالي التركيز مما يضمن فعاليته.

PPC : 149,50 DH

Lot :
À consommer de
préférence avant le .

كورارتي فورت



قرص
عبر الفم

الشكل و التقديم

قرص. عبلة تحتوي على 30 قرص

الخصائص :

كورارتي® القوي مكون من مستخلص طبيعي من الكركم "طويل الجذر" و يحتوي على الكركمين، المركب الرئيسي للكركم.

كورارتي® القوي يحتوي على كمية عالية من الكركمين على شكل مركب طبيعي عالي التركيز مما يضمن فعاليته.

Relaxol® 500mg/2mg

Paracétamol/ thiotolchicoside

Comprimés

SANOFI

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • 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.

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 A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

Ne prenez jamais Relaxol :

- Si vous avez une hypersensibilité au thiotolchicoside 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/2 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 thiotolchicoside 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 lésion...

risque de cancer, d'altération...

un enfant à naître

Votre médecin

contraception e

Vous devez dem

• Si vous pesez

graves des reins.

de boire de l'alco

souffrez par exem

si vous avez perdu

si vous avez plus d

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

aigüe, 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 (urémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

EN CAS DE DOUUTE 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

fluoxaciline (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 antiepileptiques (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

RELAXOL 500MG/2MG
CP B20

P.P.V : 53DH10

LOT : 22EU0
PER: 03 2025

6 118000 060833

n facteur de
gèreux pour
estions.
ves à une

ficament :
u maladie
avez arrêté
• Si vous

avez plus de 75 ans ou
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
aigüe, 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 (urémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

EN CAS DE DOUUTE 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

fluoxaciline (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 antiepileptiques (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

DOLOCOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Comprimé pelliculé

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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 :

DOLOCOX® 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 :

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

DOLOCOX® 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.

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

DOLOCOX® 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 **DOLOCOX® 60mg, 90mg et 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 **DOLOCOX® 60mg, 90mg et 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 **DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg**, doivent être avalés en une prise par jour. **DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé** peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Ne prenez jamais DOLOCOX® 60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'etoricoxib ou à l'un des autres composants contenus dans **DOLOCOX® 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 que colite,
- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'infarctus ou d'angine de poitrine, antécédents de crise cardiaque ou d'infarctus, ou toute sorte d'infarctus ischémique transitoire. L'etoricoxib pourrait légèrement augmenter le risque de crise cardiaque, c'est l'un des problèmes.

PPV : 169DH00**PER : 10/25****LOT : L3391**

Si vous présentez un de ces symptômes, vous devez arrêter de prendre le médicament et consulter votre médecin.

60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé :

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, douleurs aux chevilles,

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunissement), troubles hépatiques,

- Douleur d'estomac importante ou permanente
- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, des éruptions cutanées, des démangeaisons, des urticaires, des gonflements du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge, de la toux, de la difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessus est la suivante :

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10) : Douleur à l'estomac, troubles hépatiques, jaunissement, essoufflement, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge, de la toux, de la difficulté à respirer.

Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100) : Douleur à l'estomac, troubles hépatiques, jaunissement, essoufflement, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge, de la toux, de la difficulté à respirer.

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1 000) : Douleur à l'estomac, troubles hépatiques, jaunissement, essoufflement, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge, de la toux, de la difficulté à respirer.

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 10 000) : Douleur à l'estomac, troubles hépatiques, jaunissement, essoufflement, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge, de la toux, de la difficulté à respirer.

Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10 000) : Douleur à l'estomac, troubles hépatiques, jaunissement, essoufflement, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge, de la toux, de la difficulté à respirer.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir pendant le traitement :

60mg, 90mg et 120mg, comprimé pelliculé :

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

Fréquents :

- Étourdissements, maux de tête; Palpitations, rythme cardiaque irrégulier; Pression artérielle; Sifflements ou difficultés respiratoires; Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion (gêne à l'estomac), inflammation de l'œsophage, ulcérations de la bouche, saignements évaluant le fonctionnement du foie; Hématome, pseudo-grippe.

Peu fréquents :

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires hautes, nombre de globules rouges, diminution du nombre de plaquettes, hypersensibilité, augmentation ou diminution de l'anxiété, dépression, diminution du discernement, vision floue, nausées, altération du goût, insomnie, sensation de fatigue, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur de l'œil, anomalie du rythme cardiaque, fréquence cardiaque élevée, sensation d'oppression, de pression ou de poids dans la poitrine, de chaleur, accident vasculaire cérébral, mini-accident vasculaire cérébral, inflammation des vaisseaux sanguins, ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, modification de la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation de la gorge et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome de gonflement du visage, éruption cutanée ou éruption cutanée, crampes/spasme musculaire, douleur musculaire, saignement, modification des examens sanguins ou urinaux, troubles rénaux graves, douleur thoracique.

Peu fréquents pour DOLOCOX® 120mg : Anxiété, troubles respiratoires hautes, Ulcérations de la bouche.

Rares :

- Angio-œdème (réaction allergique sévère qui provoque un gonflement des parties profondes du corps); Confusion, agitation; Problèmes hépatiques; Douleur d'estomac, jaunissement de la peau, diminution du taux de sodium dans le sang, troubles rénaux graves.

Très rares pour DOLOCOX® 120mg (surveillez les réactions allergiques) (qui peuvent être suffisantes pour provoquer une réaction allergique sévère) :

- Inflammation de la paroi de l'estomac ou ulcère de la paroi de l'estomac, troubles hépatiques, troubles de la pression artérielle, confusion, vision floue, sensation de fatigue, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur de l'œil, anomalie du rythme cardiaque, fréquence cardiaque élevée, sensation d'oppression, de pression ou de poids dans la poitrine, de chaleur, accident vasculaire cérébral, mini-accident vasculaire cérébral, inflammation des vaisseaux sanguins, ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, modification de la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation de la gorge et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome de gonflement du visage, éruption cutanée ou éruption cutanée, crampes/spasme musculaire, douleur musculaire, saignement, modification des examens sanguins ou urinaux, troubles rénaux graves, douleur thoracique.

Fréquence indéterminée (ne pouvant être évaluée) :

- Inflammation de la paroi de l'estomac ou ulcère de la paroi de l'estomac, troubles hépatiques, troubles de la pression artérielle, confusion, vision floue, sensation de fatigue, somnolence, vision trouble, irritation et rougeur de l'œil, anomalie du rythme cardiaque, fréquence cardiaque élevée, sensation d'oppression, de pression ou de poids dans la poitrine, de chaleur, accident vasculaire cérébral, mini-accident vasculaire cérébral, inflammation des vaisseaux sanguins, ballonnement de l'estomac ou de l'intestin, modification de la bouche, ulcère de l'estomac, inflammation de la gorge et aller jusqu'à l'hémorragie, syndrome de gonflement du visage, éruption cutanée ou éruption cutanée, crampes/spasme musculaire, douleur musculaire, saignement, modification des examens sanguins ou urinaux, troubles rénaux graves, douleur thoracique.

Si vous ressentez un des effets mentionnés ci-dessus, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous ressentez l'un des effets indésirables non mentionnés dans cette notice.

60mg, 90mg et 120 mg, comprimé pelliculé si :

- Vous avez des antécédents de saignement ou de troubles de la coagulation,

- Vous êtes déshydraté(e),

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

Lot : 038
À utiliser de
préférence avant le : 06/2027

PPC : 84,50 DH

Lot : 027

À utiliser de
préférence avant le : 04/2027

PPC : 84,50 DH

QUAND UTILISER ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement s'utilise en cas de constipation.
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation. Elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM}® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM}® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

goutte du produit.

- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
 - Appuyer à fond sur le microlavement.
 - Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.
- Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.