

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- 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° W21-826851

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7499

Société : RAN

☒ **Actif**

☐ **Pensionné(e)**

☐ **Autre**

Nom & Prénom : NAKHLI ROHANE

Date de naissance : 11/07/1965

Adresse :

Tél. : 0691202447

Total des frais engagés : 1294,1

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr. Abdelhak ZAHAR**  
Chirurgien Orthopédiste  
& Traumatologue  
336 Bd El-Hartani Sebata  
Casablanca  
Tél : 05 22 55 56 56

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Ben DRA Fatima

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 : Casablanca

Le : 12 / 11 / 23

Signature de l'adhérent(e) :



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
10/11/2023			250 DA	INP : <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <b>Dr Abdelhak ZAHAR</b> Chirurgien-Orthopédiste & Traumatologue 236, Bd Driss El-Kharfi Sebata Annaba 38000

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	19/11/2023	844.10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
10/11/2023		200 MT	Dr. Abdelbi ZAMAR Chirurgien Orthopédiste à l'Hôpital de la Santé 336, Bd. Driss El-Khaloui Casablanca 35 27 55 56 56

[illegible]

# 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'O.D.F.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DE <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. ZAHAR ABDENBI

Spécialiste en Chirurgie Traumatologique  
et Orthopédique

الدكتور زهر عبد النبي

إختصاصي في جراحة العظام  
و المفاصل



Boudraa

Fatima

Casablanca, le :

10/11/2013

37,00 x 2  
2/

DULASTAN cp



1 - 1 - 1

1/1/1

44,20  
4/

Difal 10mg cp



82,10  
3/1

Inexium. long gel (14/1)



Pharmacie PRINCIPALE DEROUA  
Bloc U  
Tél : 05 22 53 20 83

SYNTHEMEDIC  
22 rue scoubert brou el acoum roches  
noires casablanca  
INEXIUM  
20 mg Cpr GR  
Boite 14  
640150MP/21NRQ P.P.V: 82,10 DH  
8 118001 020591

79,80  
4/

Flexoplège gel



188,00 x 3 1/1/1 - 1/1/1

Paracetamol 300mg (3 fois)

1 cp 1/1/1

844,10

Dr. Zahar ABDENBI  
Chirurgien Orthopédiste  
& Traumatologue  
336, Bd Driss ELHARTI  
Casablanca  
Tél : 05 22 55 56 56

336, شارع إدريس الحارثي (شارع الشجر) - سباتة - الدار البيضاء - الهاتف 05 22 55 56 56  
336, Bd Driss ELHARTI (Charie Chjar) - Sbata - Casablanca  
Tél : 05 22 55 56 56 - E-mail : azahar17@hotmail.com



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Si vous le donnez à d'autres personnes, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 500 mg  
Thiocolchicoside ..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p. 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliakiques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN. DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

### Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

DULASTAN® 500mg/2mg  
Boîte de 20 comprimés  
دولاستان  
علبة من 20 قرصا

37,100

DULASTAN®  
500mg/2mg  
Boîte de 20 comprimés  
6 118000 360063

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20  
Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin avant d'en prendre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 500 mg  
Thiocolchicoside ..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p. 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN. DULASTAN® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

### Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

DULASTAN® 500mg/2mg  
Boîte de 20 comprimés  
دولاستان  
علبة من 20 قرصا

37,100

DULASTAN®  
500mg/2mg  
Boîte de 20 comprimés  
6 118000 360063

# FLEXOPLEGE®

## PROPRIETES

**FLEXOPLEGE®** est un complexe d'ingrédients procure une détente musculaire immédiate favorise la souplesse pour un bien être. **FLEXOPLEGE®** s'applique avant un effort : qui seront sollicités.

## MODE D'EMPLOI

- Appliquer **FLEXOPLEGE®** 2 à 3 fois par jour sur les zones concernées jusqu'à pénétration totale.
- Usage strictement externe.

## PRECAUTIONS PARTICULIERES D'UTILISATION

Ne pas utiliser en cas d'allergie à l'un des composants.  
Ne pas utiliser chez l'enfant de moins de 7 ans.  
Ne pas avaler et ne pas utiliser sur les yeux.

A conserver à l'abri de la chaleur et à température ambiante.

## INGREDIENTS

Aqua, Polysorbate 80, Methyl salicylate, Alkyl Camphor, Menthol, Arnica Montana Flower Extract, Acrylates/C10-30 Alkyl Acrylate Crosspolymer, Amygdalus Dulcis Oil, Propanediol, Eucalyptus Citrus Officinalis Leaf Oil, Thymus Vulgaris Flower Oil, Alternanthera Leaf Oil, Ethylhexylglycerin.



LOT DRT08  
EXP 04/26

Certificat N° : 522

Menthol, Arnica Montana  
Crosspolymer, Triethanolamine,  
Citrus Officinalis Leaf  
Oilylglycerin.

PPC : 79,80 DH

ALTA PHARM

N°22-24 Gr 06, Rue Okba Ibnou Nafii,  
Hay Mly Rachid Casablanca

Certificat N° : 5229/22367/2020/UPCHC/DMP20

Fabriqué au Maroc par :  
**SYSTEM 66 sarl**

Tube de 60ml



# DAFAL®

## Diclofénac de sodium

Comprimés gastro-résistants 25 mg et 50 mg - Boîtes de 30.

Suppositoires 25 mg et 100 mg - Boîtes de 10.

Solution injectable IM 75 mg/3 ml - Boîtes de 2 et de 5 ampoules de 3 ml.

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

- 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.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DAFAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFAL® ?
3. COMMENT PRENDRE DAFAL® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DAFAL® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

### 1. QU'EST-CE QUE DAFAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

#### Indications thérapeutiques :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

#### Elles sont limitées à :

Enfant : Suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant > 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).

• Rhumatismes inflammatoires infantiles.

Adulte et enfant à partir de 15 ans : Comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg ;

- Traitement symptomatique au long cours ;
  - Rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Fiesinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique ;
  - de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires (épaules douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radicalgies sévères.

Comprimés à 25 mg et à 50 mg ;

• Traitement des dysménorrhées essentielles, après bilan étiologique.

Solution injectable à 75 mg/3 ml ;

• Traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radicalgies, crises de coliques néphrétiques.

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

L'utilisation de DAFAL® est contre-indiquée dans les cas suivants :

- DAFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;
- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : Comprimé 25 mg, 50 mg, Suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Enfants de moins de 16 kg, en raison du dosage inadapté de ce médicament (suppositoire à 25 mg) ;
- Enfants de moins de 35 kg, en raison du dosage inadapté de ce médicament (comprimé à 50 mg) ;
- Enfants de moins de 15 ans pour les formes : Suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS.

• Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;

• Grossesse : dès le 8ème mois ;

• Insuffisance hépatocellulaire sévère ;

• Insuffisance rénale sévère ;

• Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;

• Ulcère gastrique ou duodénal évoluant ;

• Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires, en raison de réaction d'hypersensibilité croisée ;

• Antécédents récents de rectites ou de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;

• Contre-indication liée à la voie intramusculaire (solution injectable à 75 mg/3 ml) ;

• Troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.

#### En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Mises en garde : L'utilisation concomitante de DAFAL® avec d'autres AINS, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2 (COX-2), doit être évitée.

**Sujets asthmatiques :** Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et/ou à une polypose nasale, ont un risque de crises d'asthme, lors de la prise d'acide acétylsalicylique et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, plus élevé que le reste de la population.

L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

• Les sujets âgés présentent un risque accru d'effets indésirables avec un particulier d'hémorragie gastro-intestinale et de perforations pouvant

être intestinaux : Des hémorragies, ulcérations ou perforations gastro-intesti-

nales parfois fatales, ont été rapportées avec tous les AINS, incluant le diclofénac, à n'importe quel moment du traitement, sans qu'il y ait eu nécessairement de signes d'alerte ou d'antécédents d'effets indésirables gastro-intestinaux graves.

Le risque d'hémorragie, d'ulcération ou de perforation gastro-intestinale augmente avec la dose utilisée et/ou la durée de traitement, en particulier en cas de perforation. Chez ces patients, le traitement doit être interrompu dès que possible. Un traitement par misoprostol ou inhibiteur de la pompe à protons, comme pour les patients à risque, peut réduire le risque d'effets indésirables gastro-intestinaux graves.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque. Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

Les effets cardiovasculaires et cérébraux : Les effets cardiovasculaires et cérébraux sont des effets indésirables graves du diclofénac qui peuvent survenir chez les patients à risque.

DAFAL®

Diclofénac sodique 50 mg  
Boîte de 30 comprimés

P.P.V. : 44,20 DH

6 118000 190349

DAFAL® 50 mg

Boîte de 30 comprimés

78

**PIASCLEDINE® 300 mg, gélule  
Insaponifiables d'avocat et de soja**

**Veuillez lire attentivement 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber les effets indésirables suivants :  
ou exacerbation des effets indésirables  
ou hépatiques.  
PIASCLEDINE 300 mg  
consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.  
300 mg D'INSAPONIFIABLES D'AVOCAT ET DE SOJA

Si vous oubliez

PPU 188.00 DM

Ne prenez pas de dose double.  
Ne prenez pas de dose double si vous avez oublié une dose que vous avez oublié de prendre.  
suivante du médicament conformément à la notice.

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



**4. QUELS SONT LES EFFETS  
ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.  
Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

**Effets indésirables graves possibles :**

**Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :**

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanées.

LOT M886  
FAB 05/2023  
EXP 05/2026



**PIASCLEDINE® 300 mg, gélule  
Insaponifiables d'avocat et de soja**

**Veuillez lire attentivement 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber les effets indésirables suivants :  
ou exacerbent les effets indésirables suivants :  
ou hépatiques.  
PIASCLEDINE® 300  
consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.  
mg D'INSAPONIFIABLES D'AVOCAT ET DE SOJA

Si vous oubliez

PPU 188.00 DM

Ne prenez pas de dose double.  
dose que vous avez oublié de prendre.  
suivante du médicament.

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



**4. QUELS SONT LES EFFETS  
ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.  
Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

**Effets indésirables graves possibles :**

**Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :**

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanées.

LOT M886  
FAB 05/2023  
EXP 05/2026

**PIASCLEDINE® 300 mg, gélule  
Insaponifiables d'avocat et de soja**

**Veuillez lire attentivement 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber les effets indésirables suivants :  
ou exacerbent les effets indésirables suivants :  
ou hépatiques.  
PIASCLEDINE® 300  
consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.  
mg D'INSAPONIFIABLES D'AVOCAT ET DE SOJA

Si vous oubliez

PPU 188.00 DM

Ne prenez pas de dose double.  
dose que vous avez oublié de prendre.  
suivante du médicament.

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



**4. QUELS SONT LES EFFETS  
ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.  
Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

**Effets indésirables graves possibles :**

**Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :**

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanées.

LOT M886  
FAB 05/2023  
EXP 05/2026