

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.

Biologie 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.

Éducation :

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 canalaire, 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 canalaire.

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

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

N° P19- 052529

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres 48358

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1748 Société : R.A.M.

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ADJOUBAN Othman

Date de naissance : 19.47

Adresse : 28, Rue HAJ Othman RIFFO 2^e Etage 04

Casablanca

Tél : 0661950911 Total des frais engagés : 673,9 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 17.08.2020

Nom et prénom du malade : BOUAMAN Zoukrou Age : 79

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA

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 : Tétoua Le : 17.11.2020

Signature de l'adhérent(e) : O. Adjouban



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le montant des Actes
47/08/20	E	1		Dr. ABDELKARIM EL ALAOUI Medicine Générale 06 63 06 01 07 / 05 39 96 36 38 19. Rue Moukarrama Tétouan شارع المكارمة تطوان 19

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie EL ALAOUI Dr. Mohamed EL ALAOUI Cheikh El Moukarrama Tétouan N° 354 Tétouan - TETOUAN Tél 0539 97 48 44 INPE 16205541	17/08/20	573,90 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

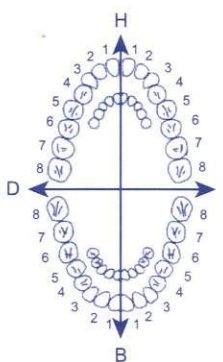
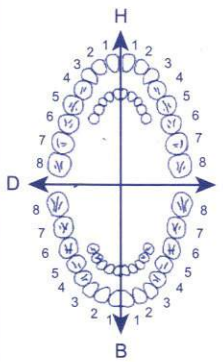
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </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"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

BOUANAN ZOUBAIDA

Dr, Abdelkrim Tougani

MEDECINE GENERALE

19, Rue Moukaouama
Tétouan

B.: 05 39 96 36 38
P.: 06 63 00 01 07



الدكتور عبد الكريم التوكاني

الطب العام

19, شارع المقاومة
تطوان

العيادة: 05 39 96 36 38
النقل: 06 63 00 01 07

Tétouan, le : 17/08/2020 : تطوان, في :

$3 \times 134,50 = 402,90$

Cosynovel 150 g / 12,5

1 g / 1 ltt 3 mes

$3 \times 43,00 = 129,00$

INIKAL 5 g

1 g / 2 ltt 3 mes

$3 \times 14,00 = 42,00$

Daliprane 1000 g (3)

1 g x 3 ltt

T. 573,90 DH

Dr. ABDELKRIM TOUGANI

Medicine Generale

06 63 00 01 07 / 05 39 96 36 38

19, Rue Moukaouama Tétouan
19, شارع المقاومة تطوان



Pharmacie Hamza
Dr. Adnane Hamza
Cheikh Brahim EL ALAOUI
N° 384, Tamesa - TETOUAN
Tél: 0539 97 48 44

INPE
162055411

COAPROVEL[®] 150 mg/12,5 mg

comprimé pelliculé
irbésartan/hydrochlorothiazide

sanofi aventis

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 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 s'aggrave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
3. Comment prendre CoAprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoAprovel
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE COAPROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

CoAprovel est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

CoAprovel ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention

Prévenez

- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
Co-aprovel 150mg/12,5mg
b28
P.P.V : 134,30 DH
5 118001 081028

ions suivantes se présentent :
diarrhées importantes ;
si vous avez **une greffe de rein ;**
ies ;
ues ;

teux (connu aussi sous le nom de lupus ou LEU),
• si vous souffrez d'**hyperaldostérisme primaire** (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. CoAprovel est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

Vous devrez également prévenir votre médecin:

- si vous suivez un **régime hyposodé (peu riche en sel) ;**
 - si vous avez des signes, tels que **soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du coeur anormalement rapides** qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CoAprovel) ;
 - si vous ressentez une **sensibilité accrue de votre peau au soleil** avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque) ;
 - si vous devez **subir une opération** (intervention chirurgicale) ou une **anesthésie**.
- L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut induire une

COAPROVEL® 150 mg/12,5 mg

comprimé pelliculé
irbésartan/hydrochlorothiazide

sanofi aventis

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 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 s'aggrave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
3. Comment prendre CoAprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoAprovel
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE COAPROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

CoAprovel est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

CoAprovel ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention

Prévenez

- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si
- si vous si

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
Co-aprovel 150mg/12,5mg
b28
P.P.V : 134,30 DH
5 118001 081028

ions suivantes se présentent :
diarrhées importantes ;
si vous avez **une greffe de rein ;**
ies ;
ues ;

teux (connu aussi sous le nom de lupus ou LEU),
• si vous souffrez d'**hyperaldostérisme primaire** (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. CoAprovel est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

Vous devrez également prévenir votre médecin:

- si vous suivez un **régime hyposodé (peu riche en sel) ;**
 - si vous avez des signes, tels que **soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du coeur anormalement rapides** qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CoAprovel) ;
 - si vous ressentez une **sensibilité accrue de votre peau au soleil** avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque) ;
 - si vous devez **subir une opération** (intervention chirurgicale) ou une **anesthésie**.
- L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut induire une

INIKAL® 5mg boîtes de 14, 30, 60
INIKAL 10 mg boîtes de 14, 30
Comprimé
(Amlodipine)

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 autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 QUANTITATIVE

Besylate d'amlodipine correspond

Excipients q.s.p 1 comprimé.

Excipients à effets notoires : sans

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasodilatateur

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif des crises d'angine de poitrine : angine de poitrine d'effort et angine de poitrine spontanée (angor de Prinzmetal).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie d'administration : Voie orale.

La posologie Initiale est de 5 mg une fois par jour, elle peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire à boire avec un verre d'eau, éviter de le prendre avec un jus de pamplemousse.

Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- D'hypersensibilité connue à l'amlodipine ou un autre inhibiteur calcique de la classe des dihydropyridines

- hypotension sévère, rétrécissement de la valve aortique, choc cardiogénique ou en cas d'insuffisance cardiaque.

- ce médicament est généralement déconseillé en cas d'association au dantrolène.

EFFETS INDESIRABLES:

Comme tout médicament, ce produit peut ; chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

- Rarement syncope :

- Réactions cutanées : alopecies, sudation, prurit

- Effets digestifs : douleurs abdominales, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, dyspepsie

- Effets neuromusculaires : crampes musculaires, fatigue

- Effets pulmonaires et cardiaques : dyspnée, tachycardie ou palpitations.

Ces effets s'atténuent en général par la suite.

Pour tout événement indésirable, tel que douleurs angineuses dans la région thoracique, trouble du rythme cardiaque pouvant survenir, très rarement, après la prise du médicament, il convient de prévenir immédiatement votre médecin.

MISES EN GARDE SPECIALES :

L'UTILISATION CHEZ L'ENFANT ET L'ADOLESCENT JUSQU'A 17 ANS EST DECONSEILLEE.

SI DES SIGNES CLINIQUES APPARAISSENT (FATIGUE, MANQUE D'APPETIT, NAUSEES) UN DOSAGE SANGUIN DES ENZYMES DU FOIE EST RECOMMANDE.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Les personnes âgées ou souffrantes d'une insuffisance hépatique ou cardiaque se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

INIKAL® 5mg boîtes de 14, 30, 60
INIKAL10 mg boîtes de 14, 30
Comprimé
(Amlodipine)

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 autre question, si vous avez besoin de plus d'information, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme. Même en cas de symptômes identiques, ne cessez pas de le prendre.

Si l'un des effets indésirables devient gênant ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

LOT : 191731

UT AV : 10/2022

PPV:43,00DH

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITATIVE :

Besylate d'amlodipine correspondant à 5 mg de principe actif.

Excipients q.s.p. 1 comprimé.

Excipients à effets notoires : sans objet.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire (dérivé de la dihydropyridine).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif des crises d'angine de poitrine : angine de poitrine d'effort et angine de poitrine spontanée (angor de Prinzmetal).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie d'administration : Voie orale.

La posologie initiale est de 5 mg une fois par jour, elle peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire à boire avec un verre d'eau, évitez de le prendre avec un jus de pamplemousse.

Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- D'hypersensibilité connue à l'amlodipine ou un autre inhibiteur calcique de la classe des dihydropyridines

- hypotension sévère, rétrécissement de la valve aortique, choc cardiogénique ou en cas d'insuffisance cardiaque.

- ce médicament est généralement déconseillé en cas d'association au dantrolène.

EFFETS INDESIRABLES:

Comme tout médicament, ce produit peut ; chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

- Rarement syncope :

- Réactions cutanées : alopecies, sudation, prurit

- Effets digestifs : douleurs abdominales, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, dyspepsie

- Effets neuromusculaires : crampes musculaires, fatigue

- Effets pulmonaires et cardiaques : dyspnée, tachycardie ou palpitations.

Ces effets s'atténuent en général par la suite.

Pour tout événement indésirable, tel que douleurs angineuses dans la région thoracique, trouble du rythme cardiaque pouvant survenir, très rarement, après la prise du médicament, il convient de prévenir immédiatement votre médecin.

MISES EN GARDE SPECIALES :

L'UTILISATION CHEZ L'ENFANT ET L'ADOLESCENT JUSQU'A 17 ANS EST DECONSEILLEE.

SI DES SIGNES CLINIQUES APPARAISSENT (FATIGUE, MANQUE D'APPETIT, NAUSEES) UN DOSAGE SANGUIN DES ENZYMES DU FOIE EST RECOMMANDE.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Les personnes âgées ou souffrantes d'une insuffisance hépatique ou cardiaque se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

INIKAL® 5mg boîtes de 14, 30, 60 INIKAL10 mg boîtes de 14, 30

Comprimé
(Amlodipine)

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

Gardez cette notice.

Si vous avez autre

médecin ou à votre

Ce médicament vous

même en cas de sy

Si l'un des effets

mentionné dans ce

LOT : 190545
UT AV : 03/2022
PPV : 43,000H

demandez plus d'information à votre

ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,

si vous remarquez un effet indésirable non

ou à votre pharmacien.

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITATIVE :

Besylate d'amlodipine correspondant à 5 ou 10 mg d'amlodipine

Excipients q.s.p 1 comprimé.

Excipients à effets notoires : sans objet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire (dérivé de la dihydropyridine).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif des crises d'angine de poitrine : angine de poitrine d'effort et angine de poitrine spontanée (angor de Prinzmetal).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie d'administration : Voie orale.

La posologie initiale est de 5 mg une fois par jour, elle peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire à boire avec un verre d'eau, éviter de le prendre avec un jus de pamplemousse.

Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

-D'hypersensibilité connue à l'amlodipine ou un autre inhibiteur calcique de la classe des dihydropyridines

-hypotension sévère, rétrécissement de la valve aortique, choc cardiogénique ou en cas d'insuffisance cardiaque.

-ce médicament est généralement déconseillé en cas d'association au dantrolène.

EFFETS INDESIRABLES:

Comme tout médicament, ce produit peut ; chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

- Rarement syncope :

• Réactions cutanées : alopecies, sudation, prurit

- Effets digestifs : douleurs abdominales, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, dyspepsie

• Effets neuromusculaires : crampes musculaires, fatigue

- Effets pulmonaires et cardiaques : dyspnée, tachycardie ou palpitations.

Ces effets s'atténuent en général par la suite.

Pour tout événement indésirable, tel que douleurs angineuses dans la région thoracique, trouble du rythme cardiaque pouvant survenir, très rarement, après la prise du médicament, il convient de prévenir immédiatement votre médecin.

MISES EN GARDE SPECIALES :

L'UTILISATION CHEZ L'ENFANT ET L'ADOLESCENT JUSQU'A 17 ANS EST DECONSEILLEE.

SI DES SIGNES CLINIQUES APPARAISSENT (FATIGUE, MANQUE D'APPETIT, NAUSEES) UN DOSAGE SANGUIN DES ENZYMES DU FOIE EST RECOMMANDE.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Les personnes âgées ou souffrantes d'une insuffisance hépatique ou cardiaque se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL INDICÉ ?

Ce médicament est indiqué pour le traitement de la douleur et de la fièvre telles que : douleurs musculaires, douleurs articulaires, grippe, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses, etc. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre. Il peut être prescrit par votre médecin dans les cas suivants :

Cette présentation est indiquée (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la notice "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.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

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 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.



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL INDICÉ ?

Ce médicament est indiqué pour le traitement de la douleur et de la fièvre telles que : douleurs musculaires, douleurs articulaires, grippe, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses, etc. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre. Il peut être prescrit par votre médecin dans les cas suivants :

Cette présentation est indiquée (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la notice "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.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

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 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.



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL INDICÉ ?

Ce médicament est indiqué pour le traitement de la douleur et de la fièvre telles que : douleurs musculaires, douleurs articulaires, grippe, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses, etc. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre. Il peut être prescrit par votre médecin dans les cas suivants :

Cette présentation est indiquée (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la notice "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.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

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 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.

