

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OPTIVER 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.

Diologie 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



Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1748 Société : R.A.M.

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : ADIOUBAN OTHMAN

Date de naissance : 19.47

Adresse : 75, Rue HAJ OMAR RIFFI 2^e Page 0^e CL

CASABLANCA

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

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. ABDELKrim TOUGANI
Médecine Générale
06 63 05 91 07/05 57 96 36 38
19, Rue Moukaouema Tétouan
شارع المقاومة تطوان 19

Date de consultation : 17/08/2020

Nom et prénom du malade : BOUANAN ZOUNBI

Lien de parenté : Lui-même Conjoint

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 : TETOUAN Le : 17/11/2020

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



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant l'exécution des Actes
17/08/20	1			Dr. ABDELAZIZ TOUNANI Medecine Generale N°107/0539963636 19. Rue Moukaouama Tétouan شارع المقاومة تطوان

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie INPE Dr. MOUSSA EL ALAMI N°304 Tétouan - TETOUAN Tel 0539 87 48 44	17/08/20	573,90 DH

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553	B	MONTANTS DES SOINS
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

BOUVANAN BOUBAIDA

Dr, Abdelkrim Tougani

MEDECINE GENERALE

19, Rue Moukaouama

Tétouan

T.: 05 39 96 36 38

P.: 06 63 00 01 07



الدكتور عبد الكريم التوکانی

الطب العام

19. شارع المقاومة

تطوان

العيادة: 05 39 96 36 38

النقال: 06 63 00 01 07

Tétouan, le : 17/08/2020 تطوان، في:

$3 \times 134,50 = 403,50$

Couperonel 150 ₦ 112,5

17/2 111 3 mes

FINAL 5 ₦

17/2 111 3 mes

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

Dralipine 1000 ₦ (3)

17x 30/1

T. 573,90 DHT

Dr. ABDELKRM TOUGANI

Medecine Generale

06 63 00 01 07 / 05 39 96 36 38

19, Rue Moukaouama Tétouan

شارع المقاومة تطوان 19



INPE
162055411

COAPROVEL® 150 mg/12,5 mg

comprimé pelliculé à libération lente
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 atte

Prévenez :

Route de Rabat -R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
Co-aprové 150mg/12,5m
b28

• SI VOUS : P.P.V : 134,30 DH



- si vous souffrez d'**hyperaldostéronisme primaire** (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquence 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 cœur 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 à libération lente
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 atte

Prévenez :

• si vous si
• si vous sc
• si vous s

• SI VOUS P.P.V.: 134,30 DH



- si vous souffrez d'**hyperaldostéronisme primaire** (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquence 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 cœur 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 boites de 14, 30, 60
INIKAL10 mg boites 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'amiodipine correspond

Excipients q.s.p 1 comprimé.

Excipients à effets notoires : sans

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à effet v

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'amiodipine 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 : alopécies, 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 ENZYME DU FOIE EST RECOMMANDÉ.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

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

**NIKAL® 5mg boîtes de 14, 30, 60
NIKAL10 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 en avoir besoin.

Si vous avez autre question, si vous avez des difficultés à comprendre ce que dit cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit pour une maladie ou un état de santé. Il ne doit pas être pris sans prescription.

Si l'un des effets indésirables devient trop gênant, parlez-en à votre pharmacien.

LOT : 191731

UT AV : 10/2022

PPV: 43,00DH

Information à votre

quelqu'un d'autre,

indésirable non

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITÉ :

Besylate d'amlopipine correspondant à :

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).

POSÉOLOGIE, 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'amlopipine 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 : alopecie, 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 SPÉCIALES :

L'UTILISATION CHEZ L'ENFANT ET L'ADOLESCENT JUSQU'A 17 ANS EST DÉCONSEILLÉE.
SI DES SIGNES CLINIQUES APPARAÎTENT (FATIGUE, MANQUE D'APPETIT, NAUSEES) UN DOSAGE SANGUIN DES ENZYME DU FOIE EST RECOMMANDÉ.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

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

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

Veuillez lire attentive
Gardez cette notice.
Si vous avez autre
médecin ou à votre
Ce médicament voi
même en cas de sy
Si l'un des effets
mentionné dans ce

l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

LOT : 190545
UT AV : 03/2022
PPV : 43,00 DH

demandez plus d'information à votre
le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
ai être nocif.
us remarquez un effet indésirable non
ou à votre pharmacien.

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITATIVE :

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

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'amiodipine 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 : alopecie, 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 ENZYME DU FOIE EST RECOMMANDÉ.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

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

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

714,00

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 prégélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

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

Ce médicament est indiqué pour la fièvre telles que celles liées aux règles douloureuses, ou pour les douleurs de l'arthrite et des tendinites.

PPV: 14DH00
PER: 11/22
LOT: 12590

Il est indiqué en cas de douleur et/ou de raideur articulaire, de courbatures, ou de douleurs musculaires, peut-être prescrit par votre médecin dans les cas suivants :

Cette présentation convient aux personnes de 15 ans et plus.

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 PARTICULIERES 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

714,00

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 prégélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

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

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants : fièvre telles que la grippe, règles douloureuses, douleurs de l'artère et des veines, douleurs de l'oreille, douleurs de la tête (à partir de 15 ans) : etc.

PPV: 14DH00
PER: 11/22
LOT: 12590

Il est indiqué en cas de douleur et/ou mal de tête, ripples, douleurs dentaires, courbatures, etc. Il peut être prescrit par votre médecin dans les cas suivants : etc.

Cette présentation est destinée aux adultes et aux enfants de plus 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 PARTICULIERES 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

714,00

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 prégélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

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

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants : fièvre telles que la grippe, règles douloureuses, douleurs de l'artère et des veines, douleurs de l'oreille, douleurs de la tête (à partir de 15 ans) : etc.

PPV: 14DH00
PER: 11/22
LOT: 12590

Il est indiqué en cas de douleur et/ou mal de tête, ripples, douleurs dentaires, courbatures, etc. Il peut être prescrit par votre médecin dans les cas suivants : etc.

Cette présentation est destinée aux adultes et aux enfants de plus 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 PARTICULIERES 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.

