

## 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

N° W21-786032

160427 Me 10327

Maladie  Dentaire  Optique  Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327 Société : RAM  
 Actif  Pensionné(e)  Autre  
 Nom & Prénom : AZZAB Mohamed  
 Date de naissance : 06/11/1974  
 Adresse : BD Hachimi Filali Fej. Les Jardins de Bah. 2 Imm 9 Apt 8 Casablanca  
 Tél. : 0666493849 Total des frais engagés : 2724,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : AZZAB KENZA Age:  
 Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant  
 Nature de la maladie : Affection respiratoire  
 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 : 18/11/23

Signature de l'adhérent(e) :

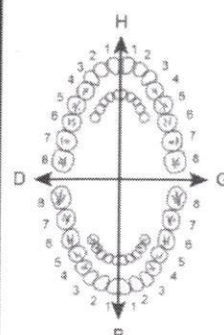
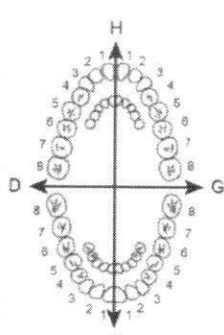
Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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
18/04/23	CD		300	INF: [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] Dr. SOULHOSSINE DRISSE Med Pneumologue / Allergologue Casablanca - Meskini - 0522 44 83 71
	LA S	3515	600	
	ALLERGOL			

EXECUTION DES ORDONNANCES			
Cachet et signature du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture	
PHARMACIE PORTE CALIFORNIE Route 109, Dar Haj Daoui Bachkou, Route de la Mecque - Casablanca - Tél: 05 22 81 29 31 INPE: 092048941	18/04/23	800	Dr. SOULHOSSINE DRISSE Med Pneumologue / Allergologue Casablanca - Meskini - 0522 44 83 71
	08/05/23	418,70	

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES																		
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																		
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.																		
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ]														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
	<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		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
35533411	11433553																	
B																		
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION														

Docteur BELHOSSINE DRISSI Mohammed  
PNEUMOLOGUE-ALLERGOLOGUE

Diplômé de l'Université de GRENOBLE

Spécialiste des Maladies Respiratoires  
et des Allergies Respiratoires  
Pléthysmographie - Bronchoscopie  
Pathologie du Sommeil - Ronflement

الدكتور بلحسين إدريسي محمد  
خريج جامعة كرونوبل بفرنسا

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي  
أمراض الرئة - الضيقة - داء السل  
أمراض الحساسية - أمراض الشخير

Casablanca le : .....18/04/2023.....: الدار البيضاء في :

## Facture

ENFANT AZZAB KENZA

Acte	QTE	Honoraire
Consultation C2	1	300,00 Dh
Tests cutanés allergologiques 3K15	1	600,00 Dh
<b>Total</b>		<b>900,00 Dh</b>

Arrêté la présente facture à la somme de :  
neuf cents dirham(s)

Dr. BELHOSSINE DRISSI Med  
Pneumologue - Allergologue  
59, Bd RAHAL EL MASKINI - Casablanca  
Tél: 0522 44 83 71 - GSM: 0667 96 48 99

Docteur BELHOSSINE DRISSI Mohammed

PNEUMOLOGUE-ALLERGOLOGUE

Diplômé de l'Université de GRENOBLE

Spécialiste des Maladies Respiratoires

et des Allergies Respiratoires

Pléthysmographie - Bronchoscopie

Pathologie du Sommeil - Ronflement

الدكتور بلحسين إدريسي محمد

خريج جامعة كرونوبل بفرنسا

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

أمراض الرئة - الضيقة - داء السل

أمراض الحساسية - أمراض الشخير

Casablanca le : .....18/04/2023.....: الدار البيضاء في:

**ENFANT AZZAB KENZA**

Tests cutanés allergologiques

Hypersensibilité aux:

- ACARIENS : D.Pteronyssinus , D.Farinae, Blomia
- 

Dr. BELHOSSINE DRISSI Med  
Pneumologue - Allergologue  
59, Bd Rahal El Maskini - Casablanca  
Tél: 0522 44 83 70 / 0522 44 83 71

Docteur BELHOSSINE DRISSI Mohammed

PNEUMOLOGUE-ALLERGOLOGUE

Diplômé de l'Université de GRENOBLE

Spécialiste des Maladies Respiratoires  
et des Allergies Respiratoires

Pléthysmographie - Bronchoscopie

Pathologie du Sommeil - Ronflement

الدكتور بلحسين إدريسي محمد

خريج جامعة كرونوبل وفرنسا

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

أمراض الرئة - الضيقة - داء السل

أمراض الحساسية - أمراض الشخير

Casablanca le : ..... 08/05/2023 ..... : الدار البيضاء في

## Facture

ENFANT AZZAB KENZA

Acte	QTE	Honoraire
EFR K30	1	600,00 Dh
<b>Total</b>		<b>600,00 Dh</b>

Arrêté la présente facture à la somme de :  
six cents dirham(s)

Dr. BELHOSSINE DRISSI Med  
Pneumologue - Allergologue  
59, Bd Rahal El Maskini - Casablanca  
Tél: 0522 44 83 70 - 0522 44 83 71

**DR BELHOSSINE DRISSI Mohammed**

**PNEUMÓ ALLERGOLOGUE**

**59.Bd`RAHAL EL MESKINI.CASABLANCA**

**TEL 05 22 44 83 70**

Nom : **KENZA AZZAB**

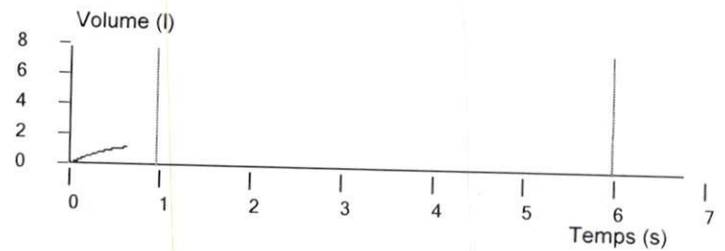
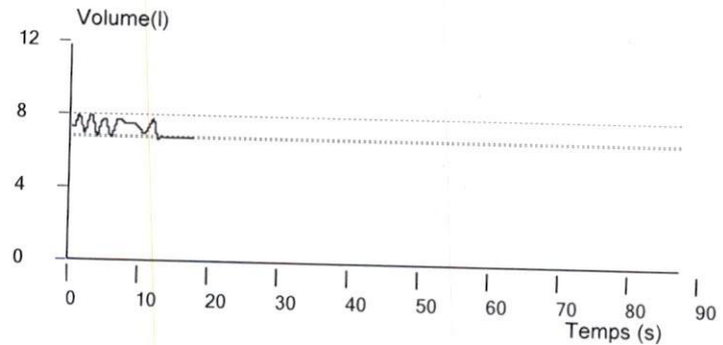
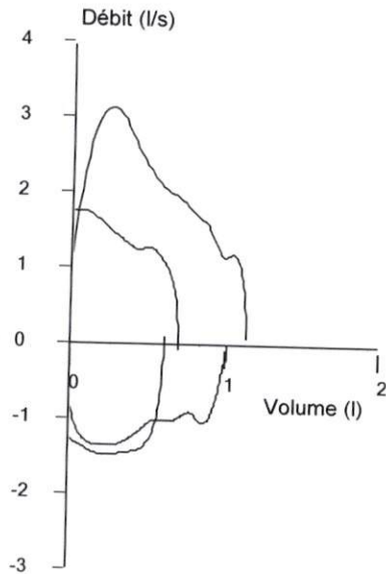
ID: **KENAZZ14102017**

Medication:

Taille: 118 cm Age: 5 Ans Date Naissance: 14/10/2017

Poids: 22 kg Genre: Féminin BMI: 15,8 kg/m<sup>2</sup>

Ethnicity: Caucasian



Paramètre	Unité	Ref	Pré	%Ref	ZScore
CV [2]	l	1,46	1,16	79	
CI [14]	l	0,97	1,19	123	
VC [2]	l	0,29	1,01	350	
VRE [2]	l	0,47	-0,04		

Paramètre	Unité	Ref	Pré	%Ref	ZScore
VEMS [2]	l	1,19	1,16	98	
CVFex [2]	l	1,36	1,16	85	
VEMS/CV...	%	86	100		
DEP [2]	l/s	3,02	3,13	104	
DEM25 [2]	l/s	1,00	1,64	163	
DEM50 [2]	l/s	1,97	2,15	109	
DEM75 [2]	l/s	2,80	3,12	111	
DEM 25-7...	l/s	1,67	2,30	138	
tex	s		0,7		

Commentaire: **ABSENCE DE TROUBLE VENTILATOIRE OBSTRUCTIF SIGNIFICATIVEMENT PATHOLOGIQUE**

**Dr. BELHOSSINE DRISSI Med**  
Pneumologue - Allergologue  
59, Bd Rahal El Meskini - Casablanca  
Tél: 0522 44 83 70 - 0522 44 83 71

Date: 08/05/2023 Température ambiante: 22 °C  
Temps: 16:54 Pression ambiante: 1018 hPa  
Humidité ambiante: 50 %

Technicien:

References: [1] Z-score (children below 17 Y), [14] Belloc 1974

Docteur BELHOSSINE DRISSI Mohammed

PNEUMOLOGUE-ALLERGOLOGUE

Diplômé de l'Université de GRENOBLE

Spécialiste des Maladies Respiratoires

et des Allergies Respiratoires

Pléthysmographie - Bronchoscopie

Pathologie du Sommeil - Ronflement

الدكتور بلحسين إدريسي محمد

خريج جامعة كرونوبل بفرنسا

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

أمراض الرئة - الضيقة - داء السل

أمراض الحساسية - أمراض الشخير

Casablanca le : .....08/05/2023..... : الدار البيضاء في

ENFANT AZZAB KENZA

125.00 x 2

119.10

119.00

418.70

- Flixotide 125  
2 bouffées matin et 2 bouffées le soir 10 jours puis 1 bouffée matin et soir se rincer la bouche après
- Risonel 50 µg  
1 pulv nasale le soir par jour pdt 10 jours puis 1 pulv nasale un jour sur deux 1 mois
- zyrtec gouttes  
5 gouttes le soir pdt 10 jours puis un jour sur trois 1 mois

PHARMACIE FORTE CALIFORNIE  
Route 109, Dar Haj Daoui  
Bachkou, Route de la Mecque  
Casablanca -  
Tél: 05 22 81 29 31

INPE: 092048941

Dr. BELHOSSINE DRISSI Med  
Pneumologue - Allergologue  
59, Bd RAHAL EL MASKINI - Casablanca  
Tél: 0522 44 83 70 - 0522 44 83 71

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**FLIXOTIDE****Suspension pour inhalation en flacon pressurisé****125 microgrammes/dose****250 microgrammes/dose****Propionate de fluticasone**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalé  
Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'adm. inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour l'asthme.

Vous ne devez pas interrompre ce traitement sans avis médical, même en l'absence de symptômes.

GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 125,00 DH  
ID: 651730  
6 118001 140329

**Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.**

**Il ne permet pas le traitement de la crise d'asthme.**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**FLIXOTIDE****Suspension pour inhalation en flacon pressurisé****125 microgrammes/dose****250 microgrammes/dose****Propionate de fluticasone**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalé  
Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'adm. inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour l'asthme.

Vous ne devez pas interrompre ce traitement sans avis médical, même en l'absence de symptômes.

GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 125,00 DH  
ID: 651730  
6 118001 140329

**Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.**

**Il ne permet pas le traitement de la crise d'asthme.**

# RISONEL® 0.05%

## FUROATE DE MOMÉTASONE

Suspension pour pulvérisation nasale. Boîte d'un flacon de 140 doses

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 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 :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Furoate de mométasone monohydraté..... 51,8 microgrammes.

Quantité correspondante à furoate de mométasone anhydre.....500 microgrammes Pour une dose.

Une pulvérisation, délivre une dose de 50 microgrammes de furoate de mométasone anhydre.

Ce médicament se présente sous forme de suspension pour pulvérisation nasale. Boîte de 140 doses. Un flacon correspond à 140 Pulvérisations

Les autres composants sont :

Excipients : Glycérine, Cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodique, Citrate de sodium dihydraté, Acide citrique monohydraté, solution de chlorure de benzalkonium, Polysorbate 80, Eau purifiée.

### Liste des excipients à effet notoire :

Chlorure de benzalkonium, glycérine.

### CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ :

CORTICOÏDE A USAGE LOCAL. (R: système respiratoire).

Le furoate de mométasone est un glucocorticoïde. Il exerce une activité anti-inflammatoire locale.

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ce médicament contient un corticoïde. C'est un traitement anti-inflammatoire qui s'administre par voie nasale.

Il est indiqué :

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans, en traitement de la rhinite allergique,
- chez l'adulte pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

### POSOLOGIE :

#### Rhinite allergique :

- Adulte et enfant de plus de 12 ans: la dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. Lorsque les symptômes sont améliorés, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine par jour.

- Enfant entre 3 et 11 ans: la dose habituellement efficace est de 1 pulvérisation dans chaque narine une fois par jour le matin.

La mise en route et la durée du traitement en sont fonction de l'exposition allergénique.

### Polypose nasosinusienne :

La dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 2 fois par jour. Lorsque les symptômes régressent, la dose sera diminuée à 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour.

• En cas de persistance des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter votre médecin.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

### Mode et voie d'administration :

Voie nasale,

• Agiter légèrement le flacon avant emploi.

• Lors du premier usage, la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations.

Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

### Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

### Fréquence d'administration :

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

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais RISONEL® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
- saignements du nez,
- en cas d'herpès du nez, de la bouche ou des yeux.
- enfant de moins de 3 ans en l'absence de données cliniques.

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

### EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, RISONEL® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que rares.

Possibilité de survenue de maux de tête, de saignements de nez, d'irritation de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure nasale, d'éternuements, de

de la muqueuse du nez, de réactions d'hypersensibilité parfois associées à des manifestations cutanées, et très rarement de troubles du goût et de l'odorat.

Une candidose nasale peut parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le traitement et d'envisager un traitement adapté. Consultez votre médecin en cas de suspicion de candidose.

Très rarement : possibilité de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), cataracte (opacification du cristallin de l'œil).

En cas, de persistance des symptômes ou d'apparition de nouveaux symptômes, consultez votre médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN

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

### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

#### Mises en garde

En cas de surinfection (mouche purulente), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, prévenir votre médecin.

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez tant que la guérison n'est pas complète.

Sportifs : attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

### Précautions d'emploi

Ce médicament est un traitement régulier. Son efficacité sur les symptômes peut n'apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.

Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres. Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit.

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen ORL détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé régulièrement.

En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer un œdème de la muqueuse nasale, particulièrement dans le cas d'une utilisation à long terme, et une gêne respiratoire.

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

### INTERACTIONS :

• Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Sportifs :

Attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

### UTILISATION EN CAS DE PROBABILITÉ D'UN TRAITEMENT :

Essajurt / Istanbul / Turkey

6 11800 1 040674

18 €

140 جرعة

bottu s.a. 82, allée des Casuarinas - Ain Sebal - Casablanca S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

bottu s.a. 82, allée des Casuarinas - Ain Sebal - Casablanca S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

N° du Lot F-72

Date Per. 5-0-5

P.P.V: 119,10 DH

bottu s.a. 82, allée des Casuarinas - Ain Sebal - Casablanca S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

2001035200

**ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable**  
**ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes**  
**ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon**  
Dichlorhydrate de cétirizine

**Veillez 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 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 ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.  
ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et Zyrtec solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans ;  
ZYRTEC comprimé est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans :

- Pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
- Pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?**

**Ne prenez jamais ZYRTEC**

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants ou SUPPLEMENTAIRES), à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives appartenant à la classe des antihistaminiques).

**Faites attention avec ZYRTEC**

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin ; si nécessaire, votre dose sera déterminée par votre médecin.

Si vous êtes épileptique ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin. Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées (10 mg/ml) correspondant à un verre de vin).

Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine. Il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec ZYRTEC.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il est recommandé de réaliser ces tests avant la prise de ZYRTEC car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire.

**Prise d'autres médicaments**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou prévoyez de prendre d'autres médicaments.

**Aliments et boissons**

L'absorption de la cétirizine contenue dans ZYRTEC n'est pas modifiée par la prise concomitante d'aliments.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez de le faire, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

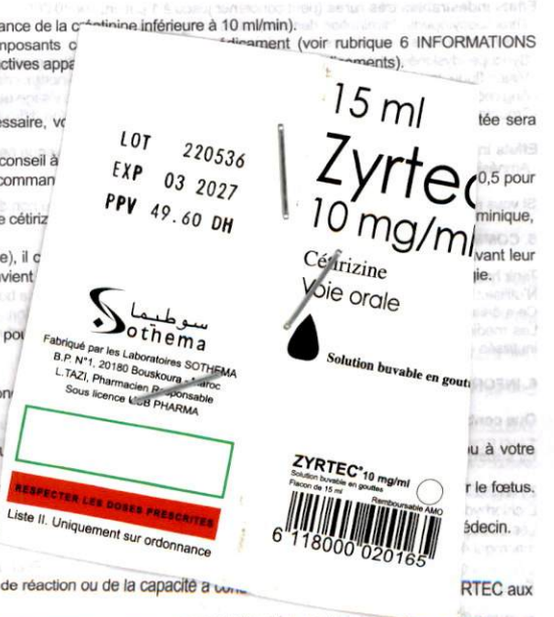
L'utilisation de ZYRTEC doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance pendant la grossesse n'est pas associée à un risque accru de malformations congénitales. Cependant, ce médicament devra être administré uniquement si nécessaire et après avis médical. La cétirizine passe dans le lait maternel. Par conséquent, vous ne devez pas prendre de ZYRTEC pendant l'allaitement.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'altération de la vigilance, du temps de réaction ou de la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines, à des doses recommandées.

Cependant si vous êtes susceptible de conduire un véhicule, de faire des activités potentiellement dangereuses ou d'utiliser des machines, vous devez évaluer au préalable votre propre réaction au traitement par ZYRTEC.

Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.



# Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique  
durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R04

Ce médicament est un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un médicament qui agit sur le calibre des bronches et qui s'administre par inhalation.

Il est administré en 2 ou 3 prises par jour, pour soulager une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches.

Il est administré en 2 ou 3 prises par jour, pour soulager une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches.

Il est administré en 2 ou 3 prises par jour, pour soulager une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches.

Il est administré en 2 ou 3 prises par jour, pour soulager une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches.

Il est administré en 2 ou 3 prises par jour, pour soulager une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches.

Il est administré en 2 ou 3 prises par jour, pour soulager une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches.

Il est administré en 2 ou 3 prises par jour, pour soulager une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches.



4 E 9 P  
05 2024  
45, 30 DH

Si vous avez une crise de bronchite aiguë ou des crises des bronches, vous pouvez utiliser ce médicament en complément d'un traitement continu par un ou plusieurs corticoïdes par voie inhalée.

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**FLIXOTIDE****Suspension pour inhalation en flacon pressurisé****125 microgrammes/dose****250 microgrammes/dose****Propionate de fluticasone**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ? QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalée - Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement de l'asthme.

Vous ne devez pas interrompre ce traitement sans avis médical, même en l'absence de symptômes.



**Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.**

# PHYSIOMER®

Όλα τα οφέλη της θάλασσας για καλύτερη αναπνοή.  
All the goodness of the sea to breathe better.  
Tous les bienfaits de l'eau de mer pour mieux respirer.

Το **PHYSIOMER®** είναι μια ολοκληρωμένη σειρά προϊόντων ρινικής φροντίδας με φυσικό θαλασσινό νερό.

ΣΕ ΠΟΙΟΥΣ ΑΠΕΥΘΥΝΕΤΑΙ	ΠΡΟΪΟΝΤΑ	ΣΥΝΙΣΤΩΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ
<b>ΙΣΟΤΟΝΑ</b> Υγιεινή, Ενεργή Πρόληψη <b>ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΑ:</b> Καταρροή Βουλωμένη μύτη <b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:</b> Κρυολόγημα, Καθημερινός ρινικός καθαρισμός για υγιεινή και πρόληψη, Προλαμβάνει ΩΡΛ επιπλοκές	<b>Βρέφη</b> Baby <sup>(1)(2)</sup> 115 ml Για βρέφη από 15 ημερών	Για την αντιμετώπιση των ρινικών συμπτωμάτων σε περίπτωση κρυολογήματος ή ρινοφαρυγγίτιδας: 4 έως 6 φορές την ημέρα, ψεκασμός για 1 έως 2 δευτερόλεπτα σε κάθε ρουθούνι. <b>Για καθημερινή χρήση, υγιεινή και πρόληψη των ρινικών λοιμώξεων:</b> 1 έως 2 φορές την ημέρα, ψεκασμός για 1 έως 2 δευτερόλεπτα σε κάθε ρουθούνι.
	<b>Ενήλικες &amp; Παιδιά</b> Kids <sup>(1)(2)</sup> 115 ml Από 2 ετών	Για την αντιμετώπιση των ρινικών συμπτωμάτων σε περίπτωση κρυολογήματος (καταρροή και / ή συμφόρηση) ή γρίπης: 4 έως 6 φορές την ημέρα, ψεκασμός για 1 έως 2 δευτερόλεπτα σε κάθε ρουθούνι. <b>Για καθημερινή χρήση, υγιεινή και πρόληψη:</b> 1 έως 2 φορές την ημέρα, ψεκασμός για 1 έως 2 δευτερόλεπτα σε κάθε ρουθούνι.
	<b>Normal Jet</b> <sup>(1)(2)</sup> 135 ml Από 6 ετών	Για την αντιμετώπιση των ρινικών συμπτωμάτων σε περίπτωση ρινικής συμφόρησης: 4 έως 6 φορές την ημέρα, 1 ψεκασμός διάρκειας 1-2 δευτερόλεπτων σε κάθε ρουθούνι. <b>Για καθημερινή χρήση, υγιεινή και πρόληψη:</b> 1 έως 2 φορές την ημέρα, 1 ψεκασμός σε κάθε ρουθούνι.
	<b>Strong Jet</b> <sup>(1)(2)</sup> 210 ml Από 10 ετών	Σε περίπτωση που η ρινική συμφόρηση είναι πολύ έντονη ή σε περίπτωση που η ρινική συμφόρηση είναι χρόνια.

<b>ΥΠΕΡΤΟΝΑ</b> Αποσυμφόρηση <b>ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΑ:</b> Ρινική συμφόρηση / βουλωμένη μύτη <b>ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:</b> Κρυολόγημα, (+ Αλλεργίες, Αλλεργική ρινίτιδα: Υπέρτονο 135ml)	<b>Βρέφη</b> Baby Υπέρτονο <sup>(1)(2)</sup> Από 2 μηνών έως 2 ετών 60 ml	Για ρινική συμφόρηση, δευτερογενή
	<b>Ενήλικες &amp; Παιδιά</b> Υπέρτονο <sup>(1)(2)</sup> Από 2 ετών 135 ml	Σε περίπτωση που η ρινική συμφόρηση είναι πολύ έντονη ή σε περίπτωση που η ρινική συμφόρηση είναι χρόνια.
	<b>Ευκάλυπτος</b> <sup>(3)</sup> Από 6 ετών 135 ml	Για ρινική συμφόρηση, δευτερογενή

ΙΣΟΤΟΝΑ  
Υγιεινή,  
Ενεργή Πρόληψη

ΥΠΕΡΤΟΝΑ  
Αποσυμφόρηση

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:  
Κρυολόγημα,  
Καθημερινός ρινικός  
καθαρισμός για υγιεινή  
και πρόληψη,  
Προλαμβάνει ΩΡΛ  
επιπλοκές

ΙΣΟΤΟΝΑ  
Υγιεινή,  
Ενεργή Πρόληψη

ΥΠΕΡΤΟΝΑ  
Αποσυμφόρηση

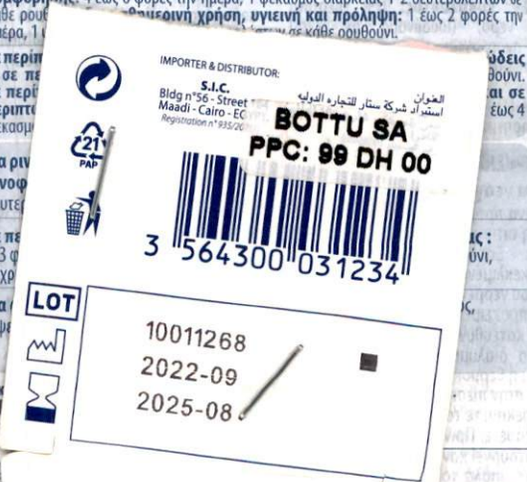
ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:  
Κρυολόγημα,  
Καθημερινός ρινικός  
καθαρισμός για υγιεινή  
και πρόληψη,  
Προλαμβάνει ΩΡΛ  
επιπλοκές

ΙΣΟΤΟΝΑ  
Υγιεινή,  
Ενεργή Πρόληψη

ΥΠΕΡΤΟΝΑ  
Αποσυμφόρηση

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:  
Κρυολόγημα,  
Καθημερινός ρινικός  
καθαρισμός για υγιεινή  
και πρόληψη,  
Προλαμβάνει ΩΡΛ  
επιπλοκές

Διατίθενται επίσης τα προϊόντα : **PHYSIOMER® Ρινικός Αποφρακτικός**  
Τα σπρέι **PHYSIOMER® Υπέρτονο** και **PHYSIOMER® Ευκάλυπτος**  
Η διαθεσιμότητα των προϊόντων μπορεί να ποικίλλει ανά περιοχή.



PHYSIOMER® is a complete range of products

FOR WHO	PRODUCTS	INDICATIONS
<b>ISOTONIC</b> Hygiene, Active prevention	<b>Baby</b> Baby <sup>(1)(2)</sup> From 15 days of age	In treatment of nasal symptoms, in case of cold (runny and/or stuffy nose) or flu: 4 to 6 times a day, spray 1 to 2 seconds in each nostril. In daily use, in hygiene and prevention: 1 to 2 times a day, spray 1 to 2 seconds in each nostril.
<b>SYMPTOMS:</b> Runny nose Stuffy nose <b>INDICATIONS:</b> Colds - Daily Nasal cleansing for hygiene and prevention. Prevents	<b>Adults &amp; Children</b> Kids <sup>(1)(2)</sup> From 2 years old	In treatment of nasal symptoms, in case of cold (runny and/or stuffy nose) or flu: 4 to 6 times a day, spray 1 to 2 seconds in each nostril. In daily use, in hygiene and prevention: 1 to 2 times a day, spray 1 to 2 seconds in each nostril.
	<b>Normal Jet</b> <sup>(1)(2)</sup> From 6 years old	In treatment of nasal symptoms, in case of stuffy nose: 4 to 6 times a day, spray 1 to 2 seconds in each nostril. In daily use, in hygiene and prevention: 1 to 2 times a day, spray 1 to 2 seconds in each nostril.
	<b>Strong Jet</b> <sup>(1)(2)</sup> From 10 years old	In case of scabs or thick, sticky, purulent nasal discharge: 1 to 4 sprays daily in each nostril. In case of chronic nasal discomfort, rhinogenic or allergic

# RISONEL® 0.05%

FUROATE DE MOMETASONE

Suspension pour pulvérisation nasale. Boîte d'un flacon de 140 doses

**Veuillez lire attentivement l'notice de cette notice avant d'utiliser 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 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, portez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Furoate de mométasone monohydraté..... 51,8 microgrammes.  
Quantité correspondant à furoate de mométasone anhydre..... 50 microgrammes Pour une dose.

Une pulvérisation, délivre une dose de 50 microgrammes de furoate de mométasone anhydre.

Ce médicament se présente sous forme de suspension pour pulvérisation nasale. Boîte de 140 doses. Un flacon correspond à 140 Pulvérisations

Les autres composants sont :  
Excipients : Glycérol, Cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodique, Citrate de Sodium dihydrate, Acide citrique monohydraté, solution de chlorure de benzalkonium, Polyborate 80, Eau purifiée.

**Liste des excipients à effet notoire :**  
Chlorure de benzalkonium, glycérine.

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ :

CORTICOÏDE A USAGE LOCAL (Régime respiratoire).  
Le furoate de mométasone est un glucocorticoïde. Il exerce une activité anti-inflammatoire locale.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ce médicament contient un corticoïde. C'est un traitement anti-inflammatoire qui s'administre par voie nasale.  
Il est indiqué :  
- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans, en traitement de la rhinite allergique,  
- chez l'adulte pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

## POSOLOGIE :

### Rhinite allergique :

- Adulte et enfant de plus de 12 ans: la dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. Lorsque les symptômes sont sévères, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine par jour.  
- Enfant entre 3 et 11 ans: la dose habituellement efficace est de 1 pulvérisation dans chaque narine une fois par jour le matin.  
La mise en route et la durée du traitement en sont fonction de l'évaluation clinique.

## Polypes nasosinusiens :

La dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 2 fois par jour. Lorsque les symptômes régressent, la dose sera diminuée à 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour.  
- En cas de persistance des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter votre médecin.  
DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDecin.

## Modes et voie d'administration :

Voie nasale.  
• Agiter légèrement le flacon avant emploi.  
• Lors du premier usage, la pompe doit être exercée par 10 pulvérisations.  
Initialement, celle-ci entraîne certains pédiants environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réexercée par 2 pulvérisations.

## DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDecin.

## Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

## Fréquence d'administration.

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

## CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais RISONEL® 50 microgramme/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :  
- Allergie à l'un des composants,  
- Engorgement du nez,  
- En cas d'épave de nez, de la bouche ou des yeux.  
- Enfant de moins de 3 ans en l'absence de données cliniques.  
EN CAS DE DOUIE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDecin OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, RISONEL® 50 microgramme/dose, suspension pour pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.  
Possibilité de survenue de maux de tête, de saignements de nez, d'irritation de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure nasale, d'éternuements, de sécheresse de la muqueuse du nez, de réactions d'hypersensibilité parfois associées à des manifestations cutanées, et très rarement de troubles du goût et de l'odorat.  
Une condition nasale peut parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le traitement et d'envisager un traitement adéquat. Consultez votre médecin afin qu'il envisage avec vous un traitement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre le traitement corticoïde jusqu'à guérison de la condition.  
Très rarement : possibilité de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), cataracte (opacification du cristallin de l'œil).  
En cas de persistance des symptômes ou d'apparition de nouveaux symptômes, consultez votre médecin.  
EN CAS DE DOUIE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDecin. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, portez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPOI :

En cas de surdosage (maux de gorge, prurit), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, prévenir votre médecin.

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez tant que la guérison n'est pas complète.  
Sports : attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

## Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier. Son efficacité sur les symptômes peut n'apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.  
Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres. Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit.  
Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.  
En cas de traitement prolongé, un examen ORL détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé régulièrement.  
En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer un œdème de la muqueuse nasale, particulièrement dans le cas d'une utilisation à long terme, et une gêne respiratoire.

## EN CAS DE DOUIE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDecin OU DE VOTRE PHARMACIEN

## INTERACTIONS :

- Prise ou utilisation d'autres médicaments.  
Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
• Sportifs.  
Attention.  
réaction.

## UTILISATION :

Ce médicament est un traitement régulier.  
- Ne pas utiliser RISONEL® 50 microgramme/dose, suspension pour pulvérisation nasale, si vous êtes allergique à l'un des composants.  
- Condition de prescription et de délivrance : (tableau A (liste I))  
- Précautions particulières de conservation : A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.  
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.  
- Ne pas utiliser RISONEL® 50 microgramme/dose, suspension pour pulvérisation nasale, si vous êtes allergique à l'un des composants.  
Demandez à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

- Nom et adresse du fabricant : Abbott Laboratories, Abbott Park, Illinois, USA.  
- Nom et adresse du distributeur : Esenyurt / Istanbul / Turkey.  
- La dernière date de mise à jour de cette notice est : 2003.  
- Nom et adresse du pharmacien responsable : S. Bouchouchi - Pharmicien Responsable.

6 118001 040674

bottu

82, allée des Cesurians - Ain Sebla - Casablanca  
S. Bouchouchi - Pharmicien Responsable

A20010352/00

**ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable**  
**ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes**  
**ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon**  
Dichlorhydrate de cétirizine

**Veillez 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 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 ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.  
ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et Zyrtec solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans :  
ZYRTEC comprimé est indiqué chez l'adulte et l'enfant

- Pour le traitement des symptômes nasaux et oculaire
- Pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?**

**Ne prenez jamais ZYRTEC**

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale)
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'hydroxyzine ou aux dérivés de ces substances.

**Faites attention avec ZYRTEC**

Si vous avez une insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin.

Si vous êtes épileptique ou si vous présentez des risques de crises épileptiques, il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine (g/l) correspondant à un verre de vin).

Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de ZYRTEC avec de l'alcool. Il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec ZYRTEC.  
Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie, demandez conseil à votre médecin car il peut en modifier les résultats. Demandez conseil à votre médecin.

**Prise d'autres médicaments**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

**Aliments et boissons**

L'absorption de la cétirizine contenue dans ZYRTEC n'est pas affectée par la prise d'aliments ou de boissons.

**Grossesse et allaitement**

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

L'utilisation de ZYRTEC doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance en cours de grossesse ne devrait pas entraîner d'effets indésirables graves. Cependant, ce médicament doit être évité pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance en cours de grossesse ne devrait pas entraîner d'effets indésirables graves.

LOT 191353  
EXP 05 2024  
PPV 49.60 DH

15 ml  
**Zyrtec®**  
10 mg/ml

Cétirizine  
Voie orale

 Solution buvable en gouttes

 Sothema

Produit par les Laboratoires SOTHEMA  
P. N°1, 20180 Bouskoura - Maroc  
Pr. TAZI, Pharmacien Responsable  
Sous licence UCB PHARMA

**ZYRTEC® 10 mg/ml**  
Solution buvable en gouttes  
Flacon de 15 ml



NE PAS PRENDRE LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance

ml/min).  
avant (voir rubrique 6 INFORMATIONS  
autres médicaments).

se inférieure. La posologie adaptée sera

concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour

, comme avec tout autre antihistaminique,

médicament au moins 3 jours avant leur  
tests pour le diagnostic de l'allergie.

nt.

a.

NOTICE - INFORMATION DE L'UTILISATEUR

- Dénomination du médicament  
**AZIMAX 40mg/ml ENFANTS, 1500mg Poudre pour suspension buvable, Bouteille de 250ml**  
**AZIMAX 40mg/ml ENFANTS, 500mg Poudre pour suspension buvable, Bouteille de 37,5ml**

**Asthmolytique**

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vos soins. Vous pourriez avoir besoin de la lire, vous en serviriez souvent. Vous pourriez avoir besoin de la relire, si vous savez avoir d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement, ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Qu'est-ce que AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable, dans quels cas est-il utilisé ?  
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AZIMAX 40 mg/ml, ENFANTS, poudre pour suspension buvable ?  
 3. Comment prendre AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable ?  
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?  
 5. Comment conserver AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable ?  
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE AZIMAX 40 MG/ML ENFANTS, POUDEUR POUR SUSPENSION BUVALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**  
 Classe pharmacologique : Antibrutoniques à usage systémique - code ATC : J01FA10  
 Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

Il est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles chez l'enfant à partir de 3 ans.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AZIMAX 40 MG/ML ENFANTS, POUDEUR POUR SUSPENSION BUVALE ?**  
 Si votre médecin vous a informé(e) d'une hypersensibilité à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ne prenez jamais AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable  
 • si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, ou à tout autre antibiotique macrolide, ou à kétoleide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,  
 • en cas d'association avec la diflydroxotamine et l'ergotamine (médicaments antimigraineux),  
 • en cas d'association avec le cisapride (médicament anti-reflux),  
 • en cas d'association avec la colchicine (traitement de la goutte).

• en cas d'insuffisance hépatique sévère.  
**Alertes et précautions**  
 Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmière avant de prendre AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable.  
 Vous pourriez ressentir un engourdissement du visage ou du cou (oedème) ou une éruption cutanée sévère accompagnée de cloques sur le peau, de plaies dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux. Vous DEVEZ ARRÊTER LE TRAITEMENT ET CONTACTER VOTRE MÉDECIN IMMÉDIATEMENT car ces effets peuvent mettre votre vie en danger ou entraîner le décès.

Si vous remarquez sur votre peau un engourdissement correspondant à l'éruption cutanée même sans autre effet associé, une coloration jaune de la peau, des vomissements, une tendance aux saignements, une modification de votre état de conscience ou de votre comportement, la survenue de diarrées sévères, des myalgies (maladies auto-musculaires) ou encore de troubles cardiaques, prévenez votre médecin immédiatement, afin qu'il vous indique si vous devez arrêter le traitement et le remplacer par un autre antibiotique.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique précédent vous avez présenté une urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaison, oedème de Quincke (gonflement du visage et du cou d'origine allergique)

- Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin en cas de :**
- maladie rénale,
  - maladie du foie sévère,
  - allongement de l'intervalle QT (anomalie observée sur l'électrocardiogramme),
  - hypokaliémie (hypokaliémie) (baisse du potassium ou du magnésium dans le sang),
  - bradycardie, arythmie cardiaque, insuffisance cardiaque grave,
  - traitement concomitant avec des traitements allongeant l'intervalle QT : notamment certains médicaments antiarythmiques (ex : quinidine, amiodarone, sotalol), les antiépiléptiques (carbamazépine, phénytoïne), les antiarrhythmiques tricycliques (amitriptyline), les antibiotiques autres qu'azithromycine : claritromycine, vancomycine ou autres aminoglycosides (ex : moxifloxacine, lévofloxacine), d'autres antibiotiques à la nourriture ou vomissements de votre nouveau-né.

**Enfants**  
 Sans objet.  
**Autres médicaments et AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable**  
 Ce médicament est contre-indiqué en association avec la colchicine, le diflydroxotamine, l'ergotamine et le cisapride et la colchicine (voir « Ne prenez jamais AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable »).

Après d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, et notamment la bromocriptine (médicament contre la montée de lait, contre la maladie de Parkinson), la cabotegravir (médicament contre l'infection à VIH), la prolactine-hormone provoquant la lactation), le pergolide (médicament utilisé dans le traitement de la maladie de Parkinson), le lisuride (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la prolactinémie), l'atrisivastatine et la simvastatine (médicaments pour baisser le taux de cholestérol dans le sang), le tologrel (médicament immunosuppresseur), la digoxine et l'ivaradine (médicaments utilisés dans certains troubles du cœur), les médicaments utilisés pour provoquer des nausées (comme le triméthoprime cardiaque) et les antiémétiques (comme le ondansétron à la coagulation du sang). Il faut signaler systématiquement tout autre médicament que votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez un médicament ou si vous prenez, avez pris ou pourriez prendre tout autre médicament, AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable avec des aliments et boissons  
**Grossesse et allaitement**  
 Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez votre grossesse, demandez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne prenez pas ce médicament pendant les trois premiers mois de la grossesse et pendant les trois premiers mois de la grossesse, ce médicament ne sera utilisé que sur avis médical de votre médecin.  
 Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de la poursuite de votre traitement.  
 L'allaitement n'est pas recommandé en cas de prise de ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.  
**Conduite de véhicules et utilisation de machines**  
 Vous pouvez présenter des effets indésirables, tels qu'une sensation vertigineuse, somnolence, certains troubles visuels ou auditifs au cours du traitement par azithromycine. Vous devez prendre des précautions pendant la réalisation de certaines activités telles que conduire des véhicules, et utiliser certains outils ou des machines. Si vous ressentez une fatigue, ou une baisse de votre efficacité, ou si vous ressentez des effets dangereux, notamment conduites des véhicules, arrêtez-vous dès que possible et ne continuez pas à conduire.  
**AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable contenu du saccharose, du glucose, du contenu dans l'arôme crème de vanille), des traces d'alcool éthylique (présentes dans les arômes crème et banane) et du sodium.**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ce médicament contient 714,2 mg de saccharose par ml de suspension reconstituée. Ceci est à prendre en compte pour les personnes atteintes de diabète sucré.  
 Ce médicament contient des traces (0,00 07 mg) d'alcool benzyle pour 1 ml de suspension reconstituée. L'alcool est présent dans les arômes de vanille. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium pour 5 ml de suspension reconstituée, c'est-à-dire qu'il est considéré comme sans sodium.  
**3. COMMENT PRENDRE AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable ?**  
 Prenez votre médicament tel que prescrit dans le prospectus, exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit dans une situation précise :  
 • il ne peut être adapté à un autre cas,  
 • ne le réutilisez sans avis médical,  
 • ne pas le conseiller à une autre personne.

**Posologie**  
 La posologie est déterminée par votre médecin selon le poids de l'enfant.  
 La dose à administrer doit être prélevée à l'aide de la seringue ou du compte-gouttes gradué en kilogrammes (graduation tous les demi-kilogrammes).  
 • **En dessous de 25 kg :** la posologie journalière est variable selon le poids du patient et est indiquée dans le prospectus, correspond à la dose pour une prise. Par exemple, la graduation 15 sur la seringue correspond à la dose à administrer pour un enfant de 15 kg.  
 • **ATTENTION : A partir de 25 kg et au-delà :** dans tous les cas, la posologie journalière est fixe et ne doit pas dépasser la graduation 25 kg (dose maximale par jour).  
 Le traitement se déroule sur 3 jours avec 1 seule prise par jour. Un flacon correspond aux 3 jours de traitement.

Après la prise de votre médicament, vous devez continuer à prendre votre médicament. Si vous avez l'impression que l'effet de AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Mode et voie d'administration**  
 Voie orale.  
 La seringue graduée fournie est spécifique à AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable. La suspension buvable peut être administrée pendant ou en dehors des repas.  
 N'administrez la suspension buvable qu'après sa reconstitution.

1. **AGITER** vigoureusement le flacon afin de détacher la poudre du flacon.  
 2. **OUVRIR** le flacon en exerçant une forte pression sur le bouchon de sécurité en le tournant en même temps (bouchon de sécurité).  
 3. **REEMPLIR** le godet verseur joint avec de l'eau jusqu'à la graduation indiquée sur le flacon.  
 4. **VERSER** le contenu du godet-verseur dans le flacon contenant la poudre (1 seule fois).  
 5. **SEPARER** le flacon du sodium adaplateur de la seringue graduée et bien ENFONCER celui-ci dans le flacon.

7. **AGITER** vigoureusement le flacon plusieurs fois jusqu'à l'obtention d'une suspension homogène.  
**Administration du médicament**  
 7. **AGITER** la suspension buvable avant chaque prise.  
 2. **OUVRIR** le bouchon de sécurité du flacon.

3. **INTRODUIRE** la seringue pour administration orale dans le bouchon de sécurité et RETOURNER l'ensemble flacon-seringue pour administration orale en maintenant l'ensemble en position verticale.  
 4. **ASPIRER** la poudre présente par le médecin à l'aide de la seringue pour administration orale. Elle est graduée en kg. Ainsi, le poids indiqué par les graduations correspond à la dose pour une prise.

• **Si l'enfant pèse moins de 25 kg :** la posologie journalière est variable selon le poids de l'enfant (20 mg/kg).  
 Par exemple, la graduation 15 sur la seringue correspond à la dose à administrer pour un enfant de 15 kg, et la graduation 20 sur la seringue correspond à la dose à administrer pour un enfant de 20 kg.  
 • **Si l'enfant pèse 25 kg ou plus :** dans tous les cas la posologie journalière est fixe (500 mg/jour) ou ce qui correspond à une graduation 20 + une graduation 5 + 25 kg (dose maximale) voir prospectus.

5. **RETRIER** la seringue pour administration orale du flacon et introduire le médicament à l'enfant.  
 6. **FERMER** le flacon en vissant à fond le bouchon de sécurité.  
 7. **RINCER** la seringue pour administration de l'eau après utilisation, puis la RANGER dans son emballage.  
 Si vous avez pris plus de AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable voir prospectus.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien si vous oubliez de prendre AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable.  
 Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
 Si vous arrêtez de prendre AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable  
 Sans objet.  
 Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien ou à votre infirmière.

4. **QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES**

**EVENUELS ?**  
 Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les patients.  
**Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus d'1 patient sur 10)**  
 Diarrées.

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 à 10 patients sur 100)**  
 Maux de tête, vomissements, douleurs abdominales, nausées, diminution des lymphocytes (globules blancs) dans le sang, augmentation du taux sanguin des éosinophiles, des basophiles, des monocytes, neutrophiles (globules blancs), diminution du bicarbonate dans le sang.  
**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 à 10 patients sur 1 000)**  
 Infection due à des champignons (microorganismes notamment dans la bouche, pneumonie, infection due à des bactéries, pharyngite, gastroentérite, trouble de la respiration, rhinite, baisse du nombre de globules blancs dans le sang (leucocytes, neutrophiles, éosinophiles), allergie, nervosité, insomnie, sensation vertigineuse, somnolence, trouble du goût (sensations de fourmillement, trouble de la vue, trouble auditif, vertige, perte de l'appétit, palpitations, bouffée de chaleur, difficulté respiratoire, saignements de nez, congestion, flatulence, gêne de l'admission, digestion difficile, difficulté à avaler, distension abdominale, bouche sèche, rot, urticaire de la bouche, hyperosmolarité salivaire, éruption cutanée, démangeaisons, urticaire, inflammation de la peau, sécheresse de la peau, transpiration excessive, ostéoporose, douleur musculaire, douleur au dos, douleur au cou, difficulté pour uriner, douleur aux reins, saignements vaginaux (entre les règles), problème aux testicules, fatigue, malaise, gonflement oedème notamment au niveau du visage, oedème de Quincke), douleur à la poitrine, fièvre, douleur, gonflement des membres et extrémités, augmentation du taux sanguin des enzymes du foie (aspartate aminotransférase, alanine aminotransférase), de la bilirubine, de l'urée, de la créatinine, de la phosphatase alcaline, des cholestérol, du glucose, des plaquettes, des bicarbonates, diminution du taux sanguin des globules rouges, taux sanguin anormal du potassium, du sodium, complication post-procédure.

• Les effets indésirables les plus fréquents affectent jusqu'à 1 à 10 patients sur 1000.  
 • Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.  
 • Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qui vous a été prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.

**ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS**

**ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS**

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

Jeter la seringue et le flacon à la fin du traitement.  
 Ne jetez jamais médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.  
**6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**  
 Ce que contient AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable  
 • Le substance active est :  
 Azithromycine.....40,00 mg  
 Sous forme de dihydrate d'azithromycine.....41,92 mg

Pour 1 ml de suspension reconstituée.  
 Un flacon contient 900 mg d'azithromycine dans 22,5 ml de suspension reconstituée, soit 40,5 mg/ml.  
 Un flacon contient 1500 mg d'azithromycine dans 37,5 ml de suspension reconstituée, soit 75 doses/kg.  
 • Les autres composants sont :  
 Saccharose BP, phosphate de sodium tribasique anhydre, calcium de l'hydroxypropyl, godime de xanthane, arômes artificiel de cerise et de banane (contenant des traces d'alcool benzyle), crème artificielle de poudre de vanille (contient notamment du glucose), (voir rubrique 2 AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable contient du saccharose, du glucose (contenu dans l'arôme crème de vanille), des traces d'alcool benzyle (présentes dans les arômes cerise et banane) et du sodium).  
**AZIMAX 40 mg/ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable et contenu de l'emballage extérieur ?**  
 Ce médicament se présente sous forme de poudre pour suspension buvable en flacon.  
**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant**  
**Laboratoire Pfizer S.A.**  
 11, rue de la République  
 01 500, Route de Oualidia  
 BP 35, 24 000  
 La Rochelle, France

Conditions de prescription et de délivrance :  
 Liste I  
 La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :  
 Février 2021.

**CECI EST UN MÉDICAMENT**  
 - Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.  
 - Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qui vous a été prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS

ISSER NI LA LA P R I E T I E N , P A S D'EXPOSER LES ENFANTS



UT. AV. : 09 2025  
 LOT N° : GP2945V3  
 P.P.V. : 80 00

Docteur BELHOUSINE DRISSI Mohammed

PNEUMOLOGUE-ALLERGOLOGUE

Diplômé de l'Université de GRENOBLE

Spécialiste des Maladies Respiratoires  
et des Allergies Respiratoires

Pléthysmographie - Bronchoscopie  
Pathologie du Sommeil - Ronflement

الدكتور بلحسين إدريسي محمد

خريج جامعة كرونوبل بفرنسا

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

أمراض الرئة - الضيقة - داء السل

أمراض الحساسية - أمراض الشخير

Casablanca le : .....18/04/2023.....: الدار البيضاء في :

ENFANT AZZAB KENZA

- **Tips halé Pédatrique**
- **Ventoline Spray**  
1 bouffée 3 fois par jour pdt 8 jours
- **Flixotide 125**  
2 bouffées matin et 2 bouffées le soir 10 jours puis 1 bouffée matin et soir  
se rincer la bouche après
- **Physiomer Baby**  
1 pulv nasale 3 fois par jour 10 jours
- **Risonel 50 µg**  
1 pulv nasale le soir par jour
- **zyrtec gouttes**  
5 gouttes le soir
- **Azimax 1500 mg**  
dose 23 par jour pdt 3 jours

PHARMACIE PORTE CALAFONINE  
Route 109, Dar Haj Daoui  
Bachkou, Route de la Mecque  
- Casablanca -  
Tél: 05 22 21 20 21

Dr. BELHOUSINE DRISSI Med  
Pneumologue - Allergologue  
59, Bd RAHAL EL MASKINI - Casablanca  
Tél: 0522 44 83 70 - 0522 44 83 71

ZENITH Pharma

PPC: 285,00 DH