

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W21-786032

160427 Mr 10327

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327 Société : RAT
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : AZZAB Mohamed
 Date de naissance : 06/11/1974
 Adresse : B.D. Hachimi Filali, Boj. Les Jandenis, Bd. 2 Imm 9 Apt 8 Casablanca
 Tél. : 0666 49 38 49 Total des frais engagés : 2721,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

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

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) :

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	CJ2		300	INF: [Signature]
	LA5	35	600	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE PORTE CALIFORNIE Route 109, Dar Haj Daoui Bachkou, Route de la Mecque o - Casablanca - Tél: 05 22 81 29 31	18/04/23	803,70

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

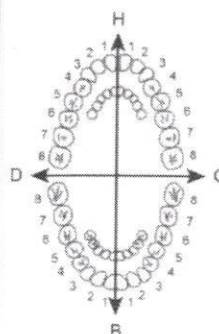
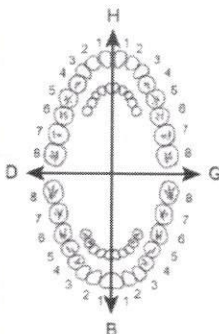
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				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			
	<div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Facture

ENFANT AZZAB KENZA

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

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

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

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

Tests cutanés allergologiques

Hypersensibilité aux:

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

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

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 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
Total		600,00 Dh

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

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

DR BELHOUSSE DRISSI Mohammed

PNEUMOLOGUE ALLERGOLOGUE

59. Bd RAHAL EL MESKINI. CASABLANCA

TEL 05 22 44 83 70

Nom : KENZA AZZAB

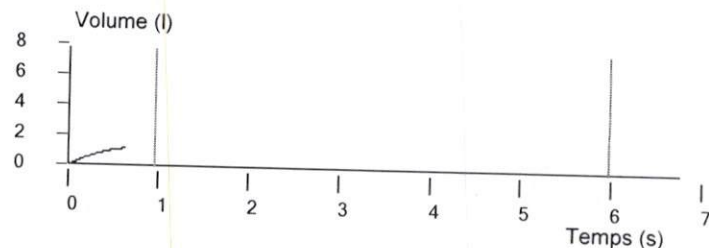
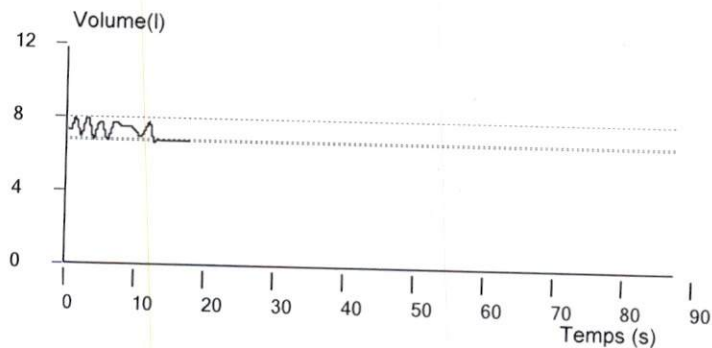
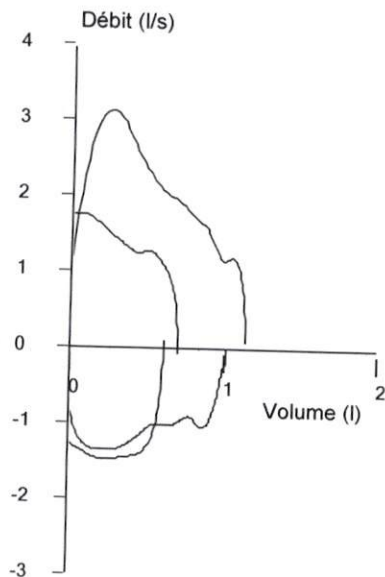
ID: KENAZZ14102017

Medication:

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

Poids: 22 kg Genre: Féminin BMI: 15,8 kg/m²

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. BELHOUSSE DRISSI Med
Pneumologue - Allergologue
59, Bd Rahal El Meskini - Casablanca
Tel: 0522 44 83 70 - 0522 44 83 71

Date: 08/05/2023

Temps: 16:54

Température ambiante: 22 °C

Pression ambiante: 1018 hPa

Humidité ambiante: 50 %

Technicien:

References: [2] Z-score (children below 17 yr) [14] Below 1074

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 : 08/05/2023 : الدار البيضاء في :

ENFANT AZZAB KENZA

- 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. BELHOUSINE 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.

Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

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

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

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 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 : 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 MEDECIN.

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.

Utilisée, 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 MEDECIN.

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 MEDECIN 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 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 survenue d'un tel effet indésirable.

Envisagez avec votre médecin un traitement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre le traitement corticoïde jusqu'à guérison de la 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 MEDECIN.

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 (mouchoir purulent), 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 MEDECIN 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 PRODUIT NON EN FRANÇAIS :

Essenfurt / Istanbul / Turkey

6 118001 040674

18 €

bottu s.a.

82, allée des Casuarinas - Ain Sebal - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

N° du Lot

Date Per.

P.P.V: 119,10 DH

bottu s.a.

82, allée des Casuarinas - Ain Sebal - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien 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 CONNAÎTRE 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 CONNAÎTRE 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 du SUPPLEMENTAIRES), à l'hydroxyzone 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.

Prendre 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 avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ZYRTEC doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance pendant la grossesse ne présente pas de risque particulier pour le fœtus. Cependant, ce médicament devra être administré uniquement si nécessaire et après avis de votre médecin. 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, vous devez évaluer au préalable votre propre réaction au traitement par ZYRTEC.

Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

LOT 220536
EXP 03 2027
PPV 49.60 DH

سوطيما
sothema

Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N°1, 20190 Bouskoura - Maroc
L.TAZI, Pharmacien Responsable
Sous licence UCB PHARMA

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES
Liste II. Uniquement sur ordonnance

15 ml
Zyrtec
10 mg/ml
Cétirizine
Voie orale
Solution buvable en gouttes

ZYRTEC® 10 mg/ml
Solution buvable en gouttes
Flacon de 15 ml
Remboursable AMO
6 118000 020165

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

SALBUTAMOL

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, 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 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 contenu dans un flacon pressurisé.

Il est utilisé pour soulager une crise d'asthme et pour prévenir les crises d'asthme.

Il est utilisé pour prévenir les crises d'asthme.

Il est utilisé pour prévenir les crises d'asthme.

Il est utilisé pour prévenir les crises d'asthme.

Il est utilisé pour prévenir les crises d'asthme.



Si vous avez une crise d'asthme, utilisez ce médicament en complément d'un traitement par 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.

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV: 125,00 DH
6 ID: 651470
118001 140329

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	ΣΥΝΙΣΤΑΣΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ
ΙΣΟΤΟΝΑ Υγιεινή, Ενεργή Πρόληψη ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΑ: Καταρροή Βουλωμένη μύτη ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ: Κρυολόγημα, Καθημερινός ρινικός καθαρισμός για υγιεινή και πρόληψη, Προλαμβάνει ΩΡΛ επιπλοκές	Βρέφη Baby ⁽¹⁾⁽²⁾ 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. Για καθημερινή χρήση, υγιεινή και πρόληψη των ρινικών λοιμώξεων: 1 έως 2 φορές την ημέρα, ψεκασμός για 1 έως 2 δευτερόλεπτα σε κάθε ρουθούνι.
	Ενήλικες & Παιδιά Kids ⁽¹⁾⁽²⁾ 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. Για καθημερινή χρήση, υγιεινή και πρόληψη: 1 έως 2 φορές την ημέρα, ψεκασμός για 1 έως 2 δευτερόλεπτα σε κάθε ρουθούνι.
	Normal Jet ⁽¹⁾⁽²⁾ 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. Για καθημερινή χρήση, υγιεινή και πρόληψη: 1 έως 2 φορές την ημέρα, 1 ψεκασμός σε κάθε ρουθούνι.
	Strong Jet ⁽¹⁾⁽²⁾ 210 ml Από 10 ετών	Σε περίπτωση ή σε περίπτωση
ΥΠΕΡΤΟΝΑ Αποσυμφόρηση ΣΥΜΠΤΩΜΑΤΑ: Ρινική συμφόρηση / βουλωμένη μύτη ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ: Κρυολόγημα, (+ Αλλεργίες, Αλλεργική ρινίτιδα: Υπέρτονα 135ml)	Βρέφη Baby Υπέρτονα ⁽¹⁾⁽²⁾ Από 2 μηνών έως 2 ετών 60 ml	Για ρινοφαρυγγική
	Ενήλικες & Παιδιά Υπέρτονα ⁽¹⁾⁽²⁾ 135 ml Από 2 ετών	Σε περίπτωση 2-3 φορές
	Ευκαλύπτος ⁽³⁾ 135 ml Από 6 ετών	Για 1 ψεκασμό

Διατίθενται επίσης τα προϊόντα: **PHYSIOMER® Ρινικός Αποφρακτικός**
Τα σπρέι **PHYSIOMER® Υπέρτονα** και **PHYSIOMER®**
Η διαθεσιμότητα των προϊόντων

PHYSIOMER® is a complete range

ISOTONIC
Hygiene,
Active prevention

SYMPTOMS:

Runny nose
Stuffy nose

INDICATIONS:

Colds - Daily Nasal
cleansing for hygiene and
prevention. Prevents

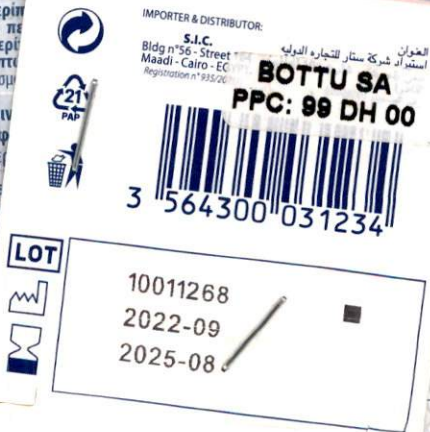
FOR WHO	PRODUCTS	
Baby	Baby ⁽¹⁾⁽²⁾ From 15 days of age	115 ml
Adults & Children	Kids ⁽¹⁾⁽²⁾ From 2 years old	115 ml
	Normal Jet ⁽¹⁾⁽²⁾ From 6 years old	135 ml
	Strong Jet ⁽¹⁾⁽²⁾ From 10 years old	210 ml

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.

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.

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 in origin:

CETU2036
CT218188



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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 oculaires
- Pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE 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 (SUPPLÉMENTAIRES), à l'hydroxyzine ou aux dérivés.

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 d'épilepsie, 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. Il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec ZYRTEC. Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie, réalisez-les 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 doit pas entraîner d'arrêt du traitement. Cependant, ce médicament devra être évité pendant la grossesse.

LOT 191353
EXP 05 2024
PPV 49.60 DH

15 ml
Zyrtec®
10 mg/ml

Cétirizine
Voie orale



Solution buvable en gouttes

سوطيما
Sothema

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



6 118000 020165

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.

ent.

a

INTER LES DOSES PRESCRITES

Uniquement sur ordonnance

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 halér Pédiatrique
- 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 CAJOURINE
Route 109, Dar Haj Daoui
Bachkou, Route de la Mecque
- Casablanca -
Tél: 05 22 44 83 71

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