

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

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

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

### Adresses Mails utiles

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

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° M21- 0003414

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9271 Société : DAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : ALYAKOTI ABD ELMAJID  
 Date de naissance : 9/03/1967  
 Adresse : Berrechid 160852  
 Tél. : 06 11 89 90 83 Total des frais engagés : 895,10 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 09/05/2023  
 Nom et prénom du malade : Y. Akouty Abd. El-majid Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Diabète Type 2 + Rhingomyelose  
 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 : ..... Le : ...../...../.....

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
02/05/2023		2	20000	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

02/05/2023      745,10

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien      Date des Soins      Nombre      Montant détaillé des Honoraires

AM      PC      IM      IV

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

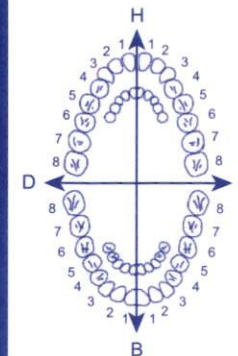
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

#### Important :

Veillez 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



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

#### O.D.F PROTHESES DENTAIRES

#### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

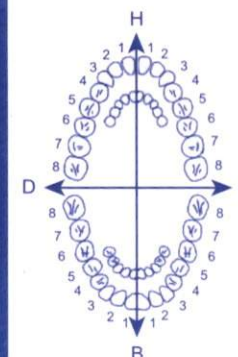
H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D      G  
00000000 00000000  
35533411 11433553  
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Rachid BEN MALLEM



الدكتور رشيد بن المعلم

الطب العام

طبيب سابق بالمستشفى الجامعي ابن رشد

بالدار البيضاء

طبيب سابق بالمستشفى بوافي بالدار البيضاء

Médecine Générale

Ex. Attaché au CHU Ibn Rochd  
Casablanca

Yakouty Abdelhakim

Berrechid Le : 09:08-283

78,70 X 4

1) Diclofenac p 600

116,80 X 2

2) Lip Artyl p 600

66,00

3) A Zingine p 500

51,90 X 2

4) Alora p 100

47,90 X 3

5) Algimine p 200

Shl x 2

PHARMACIE 2000  
Dr. KADIRI LALLA ZINEB  
22, Bd. Mohamed VI (Près de la Mosquée OHOUD)  
Berrechid  
Tél : 05 22 53 30 73 / 06 61 65 62 80  
Instagram : Pharmacie\_2000

Dr. Rachid BEN MALLEM  
Médecine Générale  
265, Rue Dakhla - Berrechid  
Tél: 05 22 53 30 73

ملاحظة قبل أخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة.  
الاطلاع عليها مرة أخرى.  
بدون معلومات من طبيبك أو من الصيدلي.  
هذا الدواء له وصفه يبينه  
يفرض ذلك.  
في حالة بعض الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت آثاراً جانبية غير مدرج في هذه النشرة، اطلع طبيبك أو الصيدلي عليه أنظر الفصل 4

على ماذا تحتوي هذه النشرة :

1. ما هي أليجيكنس® وفي أي الحالات يجب استعمالها ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ أليجيكنس® ؟
3. كيف يؤخذ أليجيكنس® ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يتم تخزين أليجيكنس® ؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو أليجيكنس® في أي الحالات يجب استعماله ؟

مضاد التهاب، مضاد الروماتزم غير سترويدي.

الرمز : ATC : M01AE02

هذا الدواء يستعمل عند البالغ (أكثر من 15 سنة) في الحالات التالية :

- علاج الالتهاب البعيد .
- بعض من أمراض الروماتزم الالتهابي المزمن.
- بعض من أمراض التهاب المفاصل الحاد.
- العلاج القصير الأمد :
- بعض من الالتهابات حول المفاصل (الأوتار، التهاب الجراب، ألم حادة على مستوى الكتف).
- ألم حادة مرتبطة بإصابة أحد الأعصاب مثل عرق النسا.
- ألم أو آلام مصحوبة بارتفاع في درجة الحرارة.
- ألم حادة مرتبطة بمرض.
- ألم مصحوبة بآلام الشرايين.

يسمح بأخذ هذا الدواء من طرف الأطفال لديهم أكثر من 25 كغ و يمكنهم الإبتلاع (حوالي 6 سنوات) في بعض حالات الروماتزم.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ أليجيكنس® ؟

- لا يؤخذ أليجيكنس® في الحالات التالية :
- بعد 5 أشهر كاملة من الحمل (24 أسبوع من إنقطاع الطمث).
- كنت تعاني سابقاً من حساسية أو ريو متتبعه بأخذ هذا الدواء أو دواء مشابه خاصة مضادات التهاب لا سترويدي، حمض أسيتيل ساليسليك (أسبرين).
- كنت تعاني سابقاً من حساسية تجاه أحد مكونات الكبسولة.
- كنت تعاني سابقاً من نزيف على مستوى المعدة أو المعى أو قرحة مرتبطة بأخذ علاج سابق من مضادات التهاب الالتهابي اللاسترويدي.
- قرحة المعدة أو الإثنى عشرية قديمة في تطور أو رجعية.
- مرض حاد على مستوى الكبد.
- مرض حاد على مستوى الكلى.
- مرض حاد على مستوى القلب.
- أطفال أقل من 25 كغ و لا يعملون بعد كيفية الإبتلاع (حوالي أقل من 6 سنوات) بسبب شكل الدواء الغير ملائم.

• احتياطات الاستعمال و تحذيرات خاصة :

- يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ أليجيكنس®
- يمكن للأدوية مثل أليجيكنس® أن تسبب في ارتفاع خطر نوبة قلبية مثل (احتشاء القلب) أو حادثة وعائية دماغية، يكون الخطر قد مهم عند أخذ جرعة مرتفعة و مدة العلاج مطولة.
- لا يجب تجاوز الجرعة المسموح بها و لا مدة العلاج.
- إذا كنت تعاني من مشاكل على مستوى القلب، إذا حدث لك حادثة وعائية دماغية أو تعلم أن لديك أحد عوامل خطر أحد هذه الأمراض (مثل ارتفاع ضغط الدم، داء السكري، معدل الكوليسترول مرتفع أو كنت تدخن)، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي
- يؤخذ هذا الدواء تحت مراقبة طبية. قبل استعمال هذا الدواء يجب إخبار الطبيب في حالة :
- كنت تعاني سابقاً من ريو مرتبط بتهاب الأذن المزمن، التهاب الجيوب المزمن أو سببته على مستوى الأنف، أخذ هذا الدواء يمكن أن يتسبب في نوبة ريو، خاصة عند بعض المرضى لديهم حساسية من حمض الأسيتيك ساليسليك (أسبرين) أو مضادات التهاب اللا سترويدي (أنظر الفصل 4) يجب أخذ أليجيكنس® في الحالات التالية.
- إضطراب في تفرز الدم، العلاج بمضادات التخثر أو مضادات تكثر الشفطات، هذا الدواء يمكن أن يتسبب في حدوث إضطرابات على مستوى المعدة و المعى حادة.
- كنت تعاني سابقاً من مشاكل على مستوى الجهاز الهضمي (نزيف على مستوى الجهاز الهضمي، قئ، حمى، قرحة قديمة على مستوى المعدة و الإثنى عشرية).
- أمراض القلب، الكبد و الكلى.
- علاج مدرات البول أو عملية جراحية حديثة.
- خلال العلاج في حالة :
- علامات العدوى أخطر الطبيب.
- إضطراب البصر أخطر الطبيب.
- علامات تدل على الحساسية من هذا الدواء خاصة نوبة ريو، نوبة إرتفاع مفاجئ للوجوه أو العنق،

- يجب وقف العلاج و إخبار الطبيب على الفور أو اتوجه إلى مصلحة متواجدة و المعى حادة.
- نزيف على مستوى المعدة و المعى (وجود الدم على مستوى القم، وجود دم على مستوى البراز أو لون أسود)، يجب وقف العلاج و إخبار الطبيب على الفور أو اتوجه إلى مصلحة مستشفيات.
- ظهور علامات على مستوى الجلد و المخاطات تشبه حروق (احمرار مع فقاعات أو نطفات، تقرحات)، يجب وقف العلاج و إخبار الطبيب على الفور أو اتوجه إلى مصلحة مستشفيات.
- استشارة أديوية أخرى مع أليجيكنس®
- المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أو أخذت حديثاً دواء حتى إذا كان بدون وصفة طبية لأن بعض الأدوية لا يجب أخذها مع بعضها وأخرى تتطلب تعديل الجرعة عند أخذها معاً.
- يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أحد الأدوية التالية قبل أخذ أليجيكنس® : أسبرين (حمض الأسيتيك ساليسليك) أو مضادات التهاب اللاسترويدي.
- كورتيكويدي.
- مضادات التخثر الدموية مثل وارفارين، هيبارين على شكل حقن، مضادات تكس الصفائح أو حال الخثرة مثل تيكلودين.
- ليتيوم.
- ميتوكليريست.
- مضطبات أزيثم حول الأنجيوتونسين، مدرات البول، مضطبات بيتا و مضادات الأنجيوتونسين 2
- بعض مضادات الكلبة (مضطبات إنشائية لمستقبلات ميروكيني).
- ديموفريكسيد.
- سيكلوسبورين، تاكروليميس.
- ديفيراسوكس.

هذا الدواء يحتوي على مُضادٌ للالتهاب لاسترويدي : نيكسكن

لا يجب أخذ هذا دواء في نفس الآن مع دواء آخر يحتوي على مُضادٌ للالتهاب لاسترويدي (مضطبات إنشائية لسيلكو أسيكليجناز 2 و/أو حمض الأسيتيك ساليسليك : أسبرين).

يجب قراءة نشرات الأدوية الأخرى التي تأخذ لتتأكد من عدم وجود مُضادٌ للالتهاب لاسترويدي آخر أسبرين.

• أليجيكنس® مع التداوية و المشروبات :

بدون أهمية.

• استعمال مع الحمل و الرضاعة :

إذا كنت حامل أو ترضعين، إذا كنت ترضعين في الحمل للمرجو استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل هذا الدواء.

الحمل :

ملاحظة خلال أشهر الأول من الحمل : (12 أسبوع من توقف الطمث بعد يوم واحد من آخر عانة شهرية)، يمكن للطبيب إذا كان من الضروري وصف هذا الدواء.

من 2.5 إلى غاية 5 أشهر من الحمل : (12) من 24 من توقف الطمث) لا يمكن استعمال هذا الدواء فقط إذا نصح الطبيب بذلك و خلال وقت وجيز.

لا يصح استعمال الطفل لهذا الدواء.

أكثر من 5 أشهر كاملة من الحمل : (أكثر من 25 أسبوع من توقف الطمث)، لا يجب في جميع الحالات استعمال هذا الدواء لأنه يمكن لأثار هذا الدواء على الطفل أن تكون خطيرة خاصة على مستوى القلب و الكلى حتى بجرعة واحدة.

في حالة أخذت هذا الدواء خلال الحمل بعد تجاوز 5 أشهر كاملة يجب إخبار الطبيب النساء من أجل القيام بمراقبة خاصة.

الرضاعة :

هذا الدواء يمر إلى حليب الأم، و من أجل الاحتياط يجب تجنب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة.

قيادة العربات و استعمال الآلات :

في حالات جد نادرة أخذ هذا الدواء يمكن أن يسبب في دوام، نوم و إضطراب في البصر.

• معلومات هامة مرتبطة بمكونات أليجيكنس® :

بدون أهمية.

3. كيف يؤخذ أليجيكنس® ؟

الجرعة :

عند البالغ : الجرعة تكون حسب دواعي الاستعمال.

تتغير الجرعة من 2 إلى 4 كبسولات من 250 مغ أي 50 مغ إلى 1000 مغ في اليوم.

عند الأطفال : يجب تتبع تعليمات الطبيب بشكل صارم.

يجب دائماً أخذ هذا الدواء مع وجبة الطعام و تتبع تعليمات الطبيب أو الصيدلي.

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي في حالة الشك.

طريقة الاستعمال :

عن طريق الفم.

يجب ابتلاع الكبسولات مع كوب كبير من الماء.

تردد الاستعمال :

يجب أخذ الكبسولات خلال وجبات الغذاء.

يجب تقسيم الجرعات على 1 أو 2 أخذات.

في جميع الحالات يجب تتبع وصفة الطبيب بشكل صارم.

مدة العلاج :

استعمال هذه الطريقة في أخذ هذا الدواء تكون من أجل علاج قصير الأمد ما أمكن بسبب خطر تسبب موهبي بنقطة في الأثر العامة.

في جميع الحالات يجب تتبع وصفة الطبيب بشكل صارم.

• أعراض و تعليمات في حالة جرعة زائدة من الدواء :

في حالة جرعة زائدة يجب إبلاغ الطبيب و تتبع وصفة العلاج و استشارة الطبيب على الفور.

لا يجب أخذ جرعة مضاعفة لتعويض الجرعات الممنوعة.

إذا كانت لديك المزيد من الأسئلة عن هذا الدواء استشر الطبيب أو الصيدلي.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

كأن دواء، يمكن أن يتسبب أليجيكنس® في آثار غير مرغوب فيها، وليس الكل معني.

يمكن أن يكون أليجيكنس® أن يتسبب في نوبة قلبية (احتشاء عضل القلب) أو حادثة وعائية دماغية.

• يمكن ظهور تفاعلات أربية :

• جلدية : طفح جلدي، حكة، شرى، تقيح شرى مزمن.

• تنفسية : نوبة ريو، إضطراب في التنفس خاصة عند الحساس لديهم حساسية تجاه الأسبرين أو مضادات التهاب اللا سترويدي.

• عامة : قد تداردة إرتفاع مفاجئ للوجوه أو العنق (أدوية كينك)، حموضة قلبية.

• يمكن ظهور أيضا :

• نزيف على مستوى الجهاز الهضمي (أنظر الفصل احتياطات الاستعمال) هذه الحالة تكون أكثر تردداً في حالة جرعة مرتفعة.

• تفاعلات جلدية في حالة التعرض لأشعة الشمس أو الأشعة فوق بنفسجية.

• بشكل استثنائي تضرر الجلد يمكن أن يتسبب بشكل خطر على الجلد.

• في جميع هذه الحالات يجب وقف العلاج على الفور و إخبار الطبيب.

• خلال العلاج يجب حدوث أيضا :

• إضطرابات ضمنية : خثان، قرح، إرتفاع، إسهال، قرح، ألم المعدة، إضطراب المعدة و المعى بشكل جد نادر التهاب المعى.

• ألم الرأس، آلام، نوم، قرح، طين، آلام، إضطراب البصر أو التركيز، إرتفاع الضغط، تساقط الشعر، أدوية.

• في جميع الحالات يجب إبلاغ الطبيب في حالة حدوث أي من هذه الأعراض.

• تمت مناقشة حالات من قرحة المعدة، إنتفاخ و إسهال على مستوى المعدة و المعى، إضطراب القم مع طفرح، عدوى الرئتين، إتهاب السحايا، إصابة الكلى و الكبد.

• بعض من تغيرات البيولوجية تتطلب مراقبة الدم و الكبد و الكلى.

• إضراب من الأثار الجانبية :

إذا أحسست بأحد الأعراض المندرجة أو حتى في حالة إذا لاحظت أي آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي، يمكن أيضاً الإبلاغ عن الأثار الجانبية عن طريق هيئة وطنية مركز معالجة التسمم و البقطة الدوائية بالمغرب : www.capm.ma

بالإضافة عن التأثيرات الجانبية تشاركون في إعطاء معلومات إضافية عن علامة هذا الدواء.

5. كيف يتم تخزين أليجيكنس® ؟

احتفظ بالدواء بعيداً عن نظر و متناول الأطفال.

يحفظ هذا الدواء في مكان بارد و جاف.

لا يستعمل أليجيكنس® أقراص مبلبة، بعد نهاية تاريخ الصلاحية المدون على العلبة المشار إليه ب "تنتهي".

• لتسهيل يرمي الأدوية غير بالوعات الصرف الصحي أو الأتزال المنزلية للتخلص من الأدوية الغير صالحة للمرجو إخبار الصيدلي الطبيب بكم هذه التناذير تساهم في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية :

• ما هي مكونات أليجيكنس® ؟

المادة الفعالة : في نيكسكن كل كبسولة تحتوي على :

نيكسكن

مكونات أخرى :

تلك و شععات لمخسبوم.

شكل الدواء و محتويات العبوة :

شكل الدواء : كبسولات.

تقديم : علية من 30 كبسولة.

اسم و عنوان لمختبر الصيدلاني صاحب الرخصة في المغرب :

المختبر الصيدلاني أيبوما.

م.ص. رقم 149 حد السوالم، المغرب.

تاريخ ملاحظة النشرة :

غشت 2018

تعيين اللجنة المختصة :

الجدول 1: الأمانة (1).

# ALGIXENE® 150mg, boîte de 30 gélules D.C.I : Naproxène

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

- Si vous avez besoin de la relire, demandez 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 votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

- Que contient cette notice :
  1. Qu'est-ce que ALGIXENE® et dans quel cas est-il utilisé ?
  2. Quels sont les informations à connaître avant de prendre ALGIXENE® ?
  3. Comment prendre ALGIXENE® ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver ALGIXENE® ?
  6. Informations supplémentaires

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

ANTI-INFLAMMATOIRE, ANTIRHUMATISMALE NON STÉROÏDIEN. code ATC : M01AE02  
Ce médicament est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- En traitement de longue durée de :
  - o certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - o certaines arthroses sévères ;
- En traitement de courte durée de :
  - o certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
  - o douleurs aiguës d'arthrose,
  - o douleurs lombaires aiguës,
  - o douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
  - o douleurs et œdèmes liés à un traumatisme ;
- Lors des règles douloureuses.

Ce médicament est indiqué chez l'enfant à partir de 25 kg et capable d'avaloir (soit environ à partir de 6 ans), dans certains rhumatismes.

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

- Ne prenez jamais ALGIXENE® dans les cas suivants :
  - o Au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
  - o Antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
  - o Antécédent d'allergie à l'un des constituants de la gélule,
  - o Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
  - o Ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
  - o Maladie grave du foie,
  - o Maladie grave des reins,
  - o Maladie grave du cœur,
  - o Enfant de moins de 25 kg et ne sachant pas déglutir (soit environ de moins de 6 ans), en raison du caractère inadéquat du dosage unitaire.

**Mise en garde et précaution d'emploi :**  
Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALGIXENE® :  
Les médicaments tels que ALGIXENE® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque d'accident vasculaire cérébral est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.  
Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.  
**CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.**

## AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN EN CAS :

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de ce médicament peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains patients allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « Ne prenez jamais ALGIXENE® dans les cas suivants »).
- De troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou anti-agrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- D'antécédents digestifs (hémorragie digestive, hernie hiatale, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- De maladie du cœur, du foie ou du rein,
- De traitement par diurétique ou d'intervention chirurgicale récente.

## AU COURS DU TRAITEMENT, en cas :

- De signes d'infection, PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN,
- De troubles de la vue, PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN,
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme, urticaire, bruyant gonflement du visage et du cou, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE, d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE,
- D'apparitions de signes cutanés ou muqueux qui ressemblent à une brûlure (rougeur avec bulles ou cloques, ulcérations), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

**Autres médicaments et ALGIXENE® :**  
Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance car il y a certains médicaments qui ne doivent pas être pris ensemble et d'autres qui peuvent nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils sont pris ensemble.

- Vous devez toujours prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou recevez l'un des médicaments suivants avant de prendre ALGIXENE® :
  - Aspirine (acide acétylsalicylique) ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens
  - Corticoïdes
  - Anticoagulants oraux comme la warfarine, héparine injectable, antiagrégants plaquettaires ou autres thrombolytiques comme la ticlopidine
  - Lithium
  - Méthotrexate
  - Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, diurétiques, bêta-bloquants et antagonistes de l'angiotensine II
  - Certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine)
  - Pemetrexed
  - Ciclosporine, tacrolimus
  - Déférasirox.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le naproxène. Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (incluant les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Lisez attentivement la notice des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine

- ALGIXENE® avec des aliments et boissons :  
Sans objet.

Grossesse et allaitement :  
Si vous êtes enceinte ou si vous planifiez une grossesse, demandez de prendre ce médicament.

Grossesse  
Au cours du premier trimestre de grossesse, quelques semaines après le 1er jour de l'aménorrhée, si nécessaire, à vous prescrire de 2,5 à 5 mois de grossesse, le médicament ne sera utilisé que brièvement. L'utilisation prolongée de l'Alu-de 5 mois de grossesse d'aménorrhée), vous ne devez pas avoir des effets sur votre enfant peuvent entraîner un plan cardio-pulmonaire et rénale. Si vous avez pris ce médicament moins révolus, parlez à votre gynécologue pour soit proposée.

Allaitement :  
Ce médicament passe dans le lait maternel. Il est donc recommandé d'éviter de l'utiliser pendant la lactation.  
- Effets sur la capacité de conduire : Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner une somnolence et troubles de la vision.  
- Informations importantes : Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE ALGIXENE®

### Posologie

Chez l'adulte : La posologie est

Elle varie de 2 à 4 gélules à 250 mg

Chez l'enfant : se conformer à la

Veillez à toujours prendre ce m

de votre médecin ou pharmacien

Vérifiez auprès de votre médecin

Mode d'administration

Voie orale.

Les gélules sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Les gélules sont à prendre au cours d'un repas.

La posologie est à répartir en 1 ou 2 prises.

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

Durée du traitement

L'utilisation de cette voie d'administration doit être la plus courte possible en raison des risques de toxicité locale surajoutée aux risques par voie générale.

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

- Si vous avez pris plus de ALGIXENE® que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET

CONSULTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN.

- Si vous oubliez de prendre ALGIXENE® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ALGIXENE® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les médicaments tels que ALGIXENE® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

• **Peuvent survenir des réactions allergiques :**

o Cutanées : éruption sur la peau, démangeaisons, urticaire, aggravation d'urticaire chronique,

o Respiratoires : crise d'asthme, gêne respiratoire notamment chez les sujets allergiques à l'aspirine ou à des anti-inflammatoires non stéroïdiens,

o Générales : très rarement, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke), choc allergique.

• **Peuvent également survenir :**

o Une hémorragie digestive (voir rubrique « Mises en garde spéciales »). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée,

o Une réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV,

o Exceptionnellement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.

Dans tous ces cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

• **Au cours du traitement, il est possible que surviennent également :**

o Des troubles digestifs : nausées, vomissements, ballonnements, diarrhée, constipation, maux d'estomac, gêne gastro-intestinale, plus rarement une inflammation de l'intestin,

o Des maux de tête, des vertiges, une somnolence, des insomnies, des bourdonnements d'oreilles, des troubles de la vue ou de la concentration, de l'hypertension, une chute des cheveux, de l'œdème.

Dans tous ces cas, il faut en avertir votre médecin.

• Des cas d'ulcère gastrique, de perforation et obstruction gastro-intestinale, d'inflammation de la bouche avec ulcération (stomatite), d'infection pulmonaire, de méningite, d'atteintes rénales et d'hépatites ont pu être observés.

• Quelques modifications biologiques peuvent nécessiter éventuellement un contrôle des bilans sanguins, hépatique et rénal.

**Déclarations des effets secondaires :**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : [www.capm.ma](http://www.capm.ma).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER ALGIXENE® ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Conserver ce médicament dans un endroit frais et sec.

Ne pas utiliser ALGIXENE® après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec l'ordure ménagère. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

• **Que contient ALGIXENE® ?**

La substance active est la naproxène. Chaque gélule contient :

Naproxène ..... 250,00 mg.

• **Les autres composants sont :**

Talc et stéarate de magnésium.

• **Forme pharmaceutique et contenu :**

Forme pharmaceutique : gélules.

Présentation : boîte de 30 gélules.

• **Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :**

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

21-Lot 149 -Had Soualem-

Province de Berrechid-Maroc.

• La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Août 2018.

• **Conditions de prescription et de délivrance :**

Tableau C (liste II).

LOT: 06222017  
PER: 07/2027  
PPU: 47,90 DH

LOT: 06222018  
PER: 07/2027  
PPU: 47,90 DH

LOT: 06222006  
PER: 02/2027  
PPU: 47,90 DH

**Comprimés sécables à Libération Modifiée**

• 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.

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

• Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.

omprimés sécables à Libération Modifiée

- 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.

lorsque le traitement de l'ing est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.

omprimés sécables à Libération Modifiée

• 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.

- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés

# DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

ح على الآخر

comprimés sécables à Libération Modifiée

• si votre fonction rénale

Si vous avez une hypoglycémie

Maux de tête, faim intense,

agressivité, manque de con-

fusion, troubles de la pe-

et sensation d'impuissance

Les signes et symptômes

anxiété, battements du

artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches

(angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une

confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre

respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez

perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement

si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de

sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de

sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter

votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si

les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se

développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que

votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes

âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur

le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale,

fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par

insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir

lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie,

lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez

des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique «Autres

médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée») ou dans

des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente

d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances

réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir

lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des

antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce

cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-

Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux

d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent

survenir.

Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des

sulfonamides chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires

provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de

porphyrines).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption

du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

**Enfants**

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé

chez l'enfant en raison d'un manque de données.

**Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez

prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie

peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

• autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux,

agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),

• antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),

• médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants,

inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),

• médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),

• médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des

récepteurs H2),

• médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),

• analgésiques ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),

• médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir

lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

• médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),

• médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),

• médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV,

ritodrine et terbutaline),

• médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants

et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir

lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la

classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfamides hypoglycémiant).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :**

• si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfamides hypoglycémiant), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

• si vous aviez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;

• si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;

• si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;

• si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée») ;

• si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, allaitement et fertilité»).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

• si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,

• si vous jeûnez,

• si vous êtes malnutri,

• si vous changez de régime alimentaire,

• si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,

• si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

• si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,

• si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

• si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

78120



**comprimé  
pelliculé  
voie orale**

# ALORA® 5mg

**desloratadine**

**deva**  
Pharmaceuticals

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre

- 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 s'il présente les mêmes 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.

LOT: M0668  
PER: 12/2023  
PPV: 51,90 DH

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ALORA 5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QU'ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

### Classe pharmaco-thérapeutique

Antihistaminique systémique

### Indications thérapeutiques

Alora soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

Alora est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

### Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à l'un des autres composants contenus dans ALORA, ou à la loratadine.

ALORA est indiqué chez l'adulte et l'adolescent (12 ans et plus).

### Faites attention avec ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

• Si vous présentez une maladie des reins

Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre ALORA.

### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues d'ALORA avec d'autres médicaments.

### Aliments et boissons

ALORA peut être pris pendant ou en dehors des repas.

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament durant votre grossesse et si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation d'ALORA n'est pas recommandée.

### Sportifs

Sans objet.

### Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines : A la dose recommandée, ALORA ne rend généralement pas somnolent et ne diminue pas la vigilance.

Cependant, très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptible d'affecter l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

### Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants d'Alora, comprimé pelliculé :

Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Instructions pour un bon usage



**comprimé  
pelliculé  
voie orale**

# ALORA® 5mg

**desloratadine**

**deva**  
Pharmaceuticals

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre

- 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 s'il présente les mêmes 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.

LOT: M0668  
PER: 12/2023  
PPV: 51,90 DH

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ALORA 5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QU'ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

### Classe pharmaco-thérapeutique

Antihistaminique systémique

### Indications thérapeutiques

Alora soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

Alora est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

### Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à l'un des autres composants contenus dans ALORA, ou à la loratadine.

ALORA est indiqué chez l'adulte et l'adolescent (12 ans et plus).

### Faites attention avec ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

• Si vous présentez une maladie des reins

• Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre ALORA.

### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues d'ALORA avec d'autres médicaments.

### Aliments et boissons

ALORA peut être pris pendant ou en dehors des repas.

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament durant votre grossesse et si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation d'ALORA n'est pas recommandée.

### Sportifs

Sans objet.

### Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines : A la dose recommandée, ALORA ne rend généralement pas somnolent et ne diminue pas la vigilance.

Cependant, très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptible d'affecter l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

### Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant certains composants d'Alora, comprimé pelliculé :

Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Instructions pour un bon usage



maphar  
ZI Zenata Aïn Sebâa, Casablanca, Maroc  
LIPANTHYL® 160 mg CP PEL B30  
P.P.V. : 116,80 DH

6 118001 181636

L'utilisation  
patients  
lactase  
ou du c

# Azimycine® 500 mg Promopharm

Azithromycine

Boîte de 3 comprimés enrobés sécables

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce qu'Azimycine 500 mg Promopharm et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Azimycine 500 mg Promopharm ?
3. Comment prendre Azimycine 500 mg Promopharm ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Azimycine 500 mg Promopharm ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce qu'Azimycine 500 mg Promopharm et dans quels cas est-il utilisé ?

## CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE

Antibactériens à usage systémique - code ATC : J01FA10

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Il est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Azimycine 500 mg Promopharm ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Azimycine 500 mg Promopharm

- Si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, à tout autre antibiotique macrolide, au kétolide ou à tout excipient mentionné dans la rubrique 6,
- En cas d'association avec la dihydroergotamine 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.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre ce médicament.

**Prendre des précautions particulières avec Azimycine 500 mg Promopharm :**

Si vous présentez un gonflement du visage ou du cou (œdème) ou une éruption cutanée sévère accompagnée de cloques sur la 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 symptôme correspondant à une éruption cutanée même sans autre effet associé, une coloration jaune de la peau, des urines foncées, une tendance aux saignements, une modification de votre état de conscience ou de votre comportement, la survenue de diarrhées sévères, de myasthénie (maladie auto-immune musculaire qui se traduit principalement par une faiblesse musculaire) ou encore des troubles cardiaques, prévenez votre médecin immédiatement, afin qu'il vous indique si vous devez arrêter votre traitement et le remplacer par un autre antibiotique.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient du « Parahydroxybenzoate » et peut provoquer des réactions allergiques.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaison, œdème de Quincke (brusque 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,