

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.



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-798965

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 13305 Société : ROYAL AIR MAROC
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : Warit Doha
Date de naissance : 22 Avril 1994
Adresse : Villa d'Anfa 3, N° 80, DOR BOUAFZA
Tél : 06 69 79 69 24 Total des frais engagés : 2276,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04/05/2023
Nom et prénom du malade : Warit Doha Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Affection
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 : 05 / 05 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

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

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
04/05/23	(c5)		300.00	INP: 091291255

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DAR BOUAZZA ZAHZOUHI AMINA Dar Bouazza Ouled Jerrar BP.93 Dar Bouazza Tél: 05 22 29 01 74	04/05/23	776,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

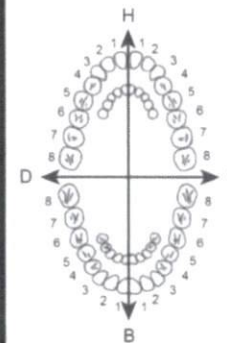
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

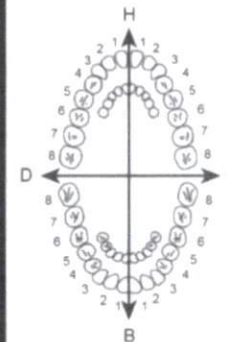
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	04/05/23 (EP)					600.00
	04/05/23 (Testicula)					600.00

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Casablanca 04/05/2023

FACTURE

A la suite de la consultation du 04/05/2023 de MME WARIT DOHA
je présente la facture dont détail se trouve ci-dessous :

ACTE :	MONTANT
SPIROMETRIE	600.00DH
PRICK TSTS	600.00DH

Merci de votre confiance


Dr. Youssef EL MANSOUR
Pneumologue
22 Bd. Ya. el Mansour
Ras. Espace Youssef El Mansour
Tel: 05 22 93 22 19 - Casablanca



CABINET D'EXPLORATIONS FONCTIONNELLES RESPIRATOIRES

PNEUMOLOGIE ALLERGOLOGIE SOMMEIL

DR ZINEB BERRADA

22 BD Yaacoub El Mansour, N°27, Mâarif, Casablanca Tel, 0522981219

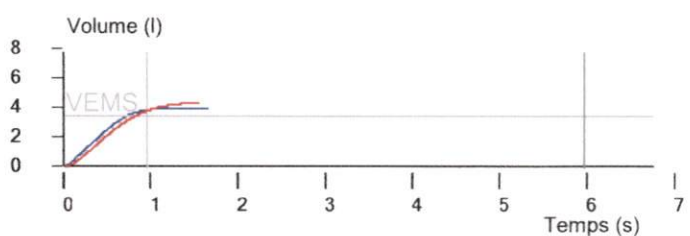
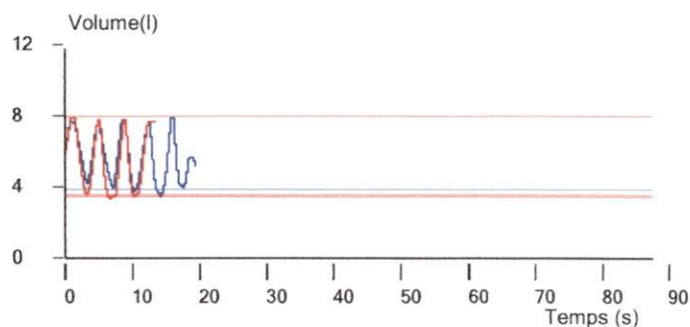
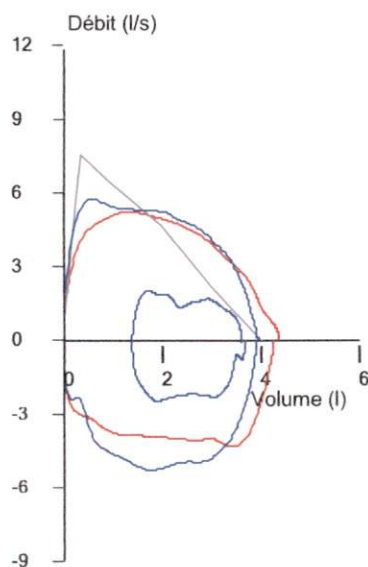
Nom : **DOHA WARIT**

Taille: 174 cm Age: 29 Ans Date Naissance 22/04/1994

ID: **DOHWAR22041994**

Poids: 85 kg Genre: Féminin BMI: 28,1 kg/m²

Medication: Post: Salbutamol



Paramè...	Unité	Ref	Pré	%Ref	Post	%Ref	%Pré	ZScore
CV	l	4,07	4,45	109	4,42	109	-1	
CI	l	2,80	4,04	144	4,42	158	9	
VC	l		3,81		4,25		12	
VRE	l	1,31	0,41	31	0,00	0	-100	

Paramè...	Unité	Ref	Pré	%Ref	Post	%Ref	%Pré	ZScore
VEMS	l	3,55	3,96	112	4,08	115	3	
CVFex	l	4,06	4,01	99	4,42	109	10	
VEMS/C...	%	84	99		92		-7	
DEP	l/s	7,59	5,83	77	5,26	69	-10	
DEM25	l/s	2,21	4,26	193	3,45	156	-19	
DEM50	l/s	4,70	5,30	113	4,90	104	-8	
DEM75	l/s	6,48	5,52	85	5,19	80	-6	
DEM 25...	l/s	4,11	5,20	127	4,71	115	-9	
tex	s		1,8		1,7		-6	

Commentaire:

Date: 04/05/2023

Température ambiante: 23 °C

Technicien :

Temps: 16:40

Pression ambiante: 999 hPa

Humidité ambiante : 50 %



Casablanca le : 04/05/2023

MME WARIT DOHA

Tests cutanés

	Papule	Erythème
Témoin positif	2 mm	0 mm
Témoin négatif	0 mm	0 mm
Acarien DP	0 mm	0 mm
Acariens DF	0 mm	0 mm
Alternaria	0 mm	0 mm
Poils de chats	0 mm	0 mm
Poils de chiens	0 mm	0 mm
5 Graminés	1 mm	0 mm
Olivier	0 mm	0 mm
Blanc d'oeuf	0 mm	0 mm
Jaune d'oeuf	0 mm	0 mm
Poulet	0 mm	0 mm
Crevettes	0 mm	0 mm

Conclusion : Test cutanés positifs 5 Graminés.

Résidence Espace El Mansour

22 bd Yacoub El Mansour, 3ème Etage Bureau N° 27, Maârif, Casablanca

22 شارع يعقوب المنصور ، إقامة فضاء المنصور الطابق الثالث ، مكتب رقم 27 المعاريف، الدار البيضاء

Tél : 05 22 98 12 19 / E-mail: pneumologiesommeil@gmail.com

Dr Zineb Berrada

**Spécialiste des Maladies Respiratoires
et des troubles du sommeil**

DIU de Pathologies de Sommeil, Faculté de Médecine Paris Diderot
DU d'imagerie Thoracique, Faculté de Médecine Paris Descartes
Certificat d'échographie thoracique, Association G-echo, Paris France
Ancien Médecin à l'hôpital Universitaire Pitié Salpêtrière Paris-France
et à l'hôpital 20 Août- CHU Ibnou Rochd Casablanca



**عيادة أمراض الجهاز التنفسي
الحساسية والنوم والشخير
الدكتورة زينب برادة**

**أخصائية امراض الجهاز التنفسي
وأفراض النوم والشخير**

شهادة اضطرابات النوم كلية الطب باريس ديدرو
شهادة تصوير الصدر كلية الطب باريس ديكارت
شهادة الفحص بالصدى من الجمعية الفرنسية للفحص بالصدى باريس
طبيبة سابقة بمستشفيات باريس يتي سالبتربار و بمستشفى 20 غشت بالبيضاء

Casablanca le : 04/05/2023

MME WARIT DOHA

• **Aeromax**

2 pulvérisations dans chaque narine le matin pendant 2 mois

• **Labixten 20 mg - comprimé**

1 comprimé soir après les repas pendant 2 mois

• **Foster Poudre**

2 bouffées matin et soir pendant 14 jours puis 1 bouffées
matin et soir Se rincer la bouche après

PHARMACIE DAR BOUAZZA
ZAHZOUHI AMINA
Dar Bouazza Ouled Jerrar
BP.93 Dar Bouazza
Tél : 05 22 29 01 74

Résidence Espace El Mansour

22 bd Yacoub El Mansour, 3ème Etage Bureau N° 27, Maârif, Casablanca

22 شارع يعقوب المنصور ، إقامة فضاء المنصور الطابق الثالث ، مكتب رقم 27 المعاريف، الدار البيضاء

Tél : 05 22 98 12 19 / E-mail: pneumologiesommeil@gmail.com

maladies ayant une rhinite saisonnière provoquée par le pollen doivent, dès que possible, initier le traitement avec l'Aeromax® Nasal avant l'exposition au pollen.

Ce médicament ne permet pas un soulagement immédiat des symptômes. Pour leur disparition complète, quelques jours de traitement (dans des cas exceptionnels 2 semaines) sont nécessaires. Il est donc important d'utiliser Aeromax® Nasal régulièrement. Le médicament n'a pas d'effet sur les symptômes de l'allergie oculaire, étant donc possible qu'un autre médicament vous soit aussi prescrit pour le soulagement de ces symptômes. Il pourra aussi vous être indiqué pour un meilleur soulagement de l'obstruction du nez, l'usage d'un décongestionnant nasal dans les premiers 2 à 3 jours de traitement avec l'Aeromax® Nasal.

L'Aeromax® Nasal est un médicament utilisé pour :

- le traitement de la rhinite allergique saisonnière – rhume des foins ;
- le traitement de la rhinite allergique perannuelle (continue), pendant toute l'année) ;
- le traitement de la rhinite vasomotrice (de nature non allergique) ;
- le traitement de polypes nasaux et prévention de son apparition, après être enlevés par chirurgie.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aeromax® Nasal ?

N'utilisez jamais Aeromax® Nasal

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) au budésonide ou à l'un des autres composants contenus dans l'Aeromax® Nasal.

Mises en garde spéciales ; précautions d'emploi

Le médecin qui vous a prescrit ce médicament doit connaître les maladies qui vous avez déjà eu et votre situation clinique actuelle.

Informez votre médecin sur d'autres maladies, en particulier, si vous avez ou si vous avez eu récemment une infection nasale. C'est important d'informer votre médecin sur tous les médicaments que vous prenez ou avez pris récemment, particulièrement s'il s'agit d'autre corticostéroïde. Veuillez aussi avertir votre médecin si vous prenez ou avez pris récemment des médicaments obtenus sans prescription.

2. Agiter le flacon ;
3. Retirer le couvercle de protection ;
4. Tenir le flacon verticalement et introduire le pulvérisateur dans une narine, fermant l'autre avec le doigt ;
5. Inhaler et presser l'applicateur le nombre des doses prescrites ;
6. Répéter le procédé dans l'autre narine ;
7. Après chaque utilisation, placer le couvercle de protection.



Important :

- Si le pulvérisateur n'était pas utilisé journalièrement, il faut faire une pulvérisation en l'air, avant d'être de nouveau utilisé.
- Laver régulièrement le pulvérisateur et le couvercle avec de l'eau tiède.
- Pour éviter des contaminations, ne partagez pas le pulvérisateur avec personne.
- Une fois le traitement terminé, il est convenable de vider le contenu du flacon, dans le cas de ceci n'avoir pas été utilisé dans sa totalité.

Si vous avez reçu plus d'AEROMAX® NASAL que vous n'auriez dû
Il est important que vous utilisiez la dose prescrit par votre médecin.

Vous devez utiliser seulement la dose prescrit par votre médecin. Si vous utilisez plus ou moins dose, les symptômes peuvent être aggravés.

Si vous utilisez une dose excessive d'Aeromax® Nasal, il n'est pas probable l'apparition des symptômes toxiques. Si vous utilisez des doses excessives pendant un temps prolongé (quelques mois) c'est possible que des signes d'hypercorticisme comme l'œdème et faciès lunaire surviennent. Dans ce cas, vous devrez informer votre médecin tout de suite.

Si vous oubliez d'utiliser d'AEROMAX® NASAL

Dans le cas d'oubli, il faut seulement appliquer la dose suivante.

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

Aeromax® 100µg/

Suspension aqueuse pour pulvérisation nasale
Flacon de 200 doses
Budésonide

Aeromax® 100µg dose
Flacon pulvérisateur



6 118001 110360

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament.

- 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.

Informations importantes pour vous.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Aeromax® Nasal et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aeromax® Nasal ?
3. Comment utiliser Aeromax® Nasal ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Aeromax® Nasal ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Aeromax® Nasal et dans quel cas est-il utilisé ?

L'Aeromax® Nasal est inclus dans le groupe des médicaments pour l'application topique nasale.

La substance active du médicament, le budésonide, est un corticostéroïde non halogéné avec de l'activité anti-inflammatoire locale lorsqu'il est appliqué dans la muqueuse nasale et il réduit donc l'inflammation et l'œdème de la muqueuse nasale. L'action du budésonide est limitée localement en application nasale et il n'est pas donc associé aux effets adverses communs à la majorité des corticostéroïdes.

La dose à être administrée doit être la dose la plus basse avec laquelle on atteint le contrôle efficace des symptômes.

Chez les malades âgés et chez les malades avec insuffisance hépatique ou rénale, il n'est pas nécessaire de faire des adaptations de la dose recommandée.

Instructions pour la correcte utilisation de l'Aeromax® Nasal (voir les figures)

Avant la première utilisation :

1. Agiter le flacon ;
2. Retirer le couvercle de protection ;
3. Actionner le pulvérisateur les fois suffisantes pour obtenir une pulvérisation uniforme (en nuée).
Faites une pulvérisation en l'air.



Dans chaque application :

1. Se moucher ;



médicaments suivants pouvant interagir avec LABIXTEN® 20 mg comprimés :

- Kétoconazole (antifongique utilisé pour le traitement des mycoses).
- Erythromycine (antibiotique).
- Diltazem (utilisé pour le traitement de l'angine de poitrine).
- Ciclosporine (immunosuppresseur utilisé chez les sujets ayant subi une greffe pour diminuer le risque de rejet de greffe ou dans le traitement des maladies auto-immunes tels que le psoriasis, la dermatite atopique ou la polyarthrite rhumatoïde).
- Ritonavir (médicament utilisé pour traiter le VIH).
- Rifampicine (antibiotique).

• Interaction avec les aliments et les boissons

Les comprimés ne doivent pas être pris avec des aliments ni avec le jus de pamplemousse ou d'autres jus de fruits car cela peut diminuer l'efficacité de la bilastine.

Pour éviter cela vous pouvez :

- Prendre un comprimé une heure avant ou deux heures après l'ingestion de jus de fruits ou de nourriture.

- À la dose recommandée de 20 mg par 24 heures (soit un comprimé), la bilastine n'augmente pas la somnolence induite par l'alcool.

• Grossesse, allaitement et fertilité :

Il n'y a pas des données suffisantes relatives à l'utilisation de la bilastine chez la femme enceinte, allaitante ni sur les effets sur la fertilité.

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

• Conduite de véhicules et utilisation des machines :

Il a été démontré que LABIXTEN® 20 mg n'affecte pas les performances pendant la conduite chez l'adulte. Cependant, la réponse de chaque patient au médicament peut être différente. Par conséquent, vérifiez comment ce médicament vous affecte avant de conduire ou d'utiliser des machines

3. COMMENT PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ?

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.

- La dose recommandée chez les adultes, y compris les personnes âgées et les adolescents âgés de plus de 12 ans, est de 1 comprimé (20 mg) par jour.

- Le comprimé s'administre par voie orale.

- Le comprimé doit être pris une heure avant ou deux heures après la prise de la nourriture ou jus. (Voir rubrique « Interaction avec les aliments et les boissons »).

- Avez le comprimé avec un verre d'eau.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera, selon vos symptômes, la durée pendant laquelle vous devez prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous, ou quelqu'un d'autre, avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

• Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

immédiatement à votre médecin.

- Missions

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

5. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser LABIXTEN® 20 mg après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.
- Pas de précautions particulières de conservation.
- Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les égouts ni dans les poubelles. Demandez à votre pharmacien comment jeter les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Ce que contient LABIXTEN® 20 mg comprimés :

La substance active est :

Bilastine 20 mg. Par comprimé.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique type A, silice colloïdale, stéarate de magnésium d'origine végétale.

Aspect de LABIXTEN® 20 mg et contenu de l'emballage extérieur :

LABIXTEN® 20 mg comprimés sont blancs, ovales, biconvexes et rainurés. Les comprimés sont conditionnés sous forme de blisters, et mis dans des boîtes de 10, 20 et 30 comprimés.

Désignation et tableau éventuel

Tableau C. (Liste II)

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

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI - Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC.

Fabriqué par :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI - Lot 149 -HAD SOUALEM-MAROC.

Sous licence du Laboratoire pharmaceutique FAES FARMA,

Maximo Aguirre 14, 48940 Lejona (VIZCAYA) ESPAGNE.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Août 2019

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (liste II).

**NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATION
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine**

**LABIXTEN 20
20 comprimés**

**LOT: 14523002
PER: 02/2028
PPV: 99,70 DH**

pour compenser la dose que vous avez oubliée
selon le rythme habituel.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre le médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne, elle pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.



Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre pharmacien.

SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.
- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes
- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.
- Sensations vertigineuses.
- Douleur au niveau de l'estomac.
- Sensation de fatigue.
- Augmentation de l'appétit.
- Battements cardiaques irréguliers.
- Prise de poids.
- Nausées.
- Anxiété.
- Sécheresse ou inconfort nasal.
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).
- Diarrhées.
- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Vertiges.
- Sensation de faiblesse générale.
- Soif.
- Dyspnée (difficulté à respirer).
- Sécheresse buccale.
- Indigestion.
- Démangeaisons.
- Herpès labial.
- Fièvre.

- Acouphènes (bruissements dans les oreilles).
- Trouble du sommeil.
- Modification du bilan sanguin rénal.
- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).
- Tachycardie (accélération des battements du cœur).
- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.
LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :

• Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

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.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des

**NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATION
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine**

**LABIXTEN 20
20 comprimés**

**LOT: 14523002
PER: 02/2028
PPV: 99,70 DH**

pour compenser la dose que vous avez oubliée
selon le rythme habituel.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre le médicament, elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne, elle pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.



Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre pharmacien.

SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.
- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes
- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.
- Sensations vertigineuses.
- Douleur au niveau de l'estomac.
- Sensation de fatigue.
- Augmentation de l'appétit.
- Battements cardiaques irréguliers.
- Prise de poids.
- Nausées.
- Anxiété.
- Sécheresse ou inconfort nasal.
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).
- Diarrhées.
- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Vertiges.
- Sensation de faiblesse générale.
- Soif.
- Dyspnée (difficulté à respirer).
- Sécheresse buccale.
- Indigestion.
- Démangeaisons.
- Herpès labial.
- Fièvre.

- Acouphènes (bruissements dans les oreilles).
- Trouble du sommeil.
- Modification du bilan sanguin rénal.
- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).
- Tachycardie (accélération des battements du cœur).
- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.
LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :

- **Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :**
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.
- **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

- Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.
- **Interactions avec d'autres médicaments :**
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.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des