

# 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

: contact@mupras.com

: pec@mupras.com

de statut : adhesion@mupras.com

relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données

Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Hi

Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

## Déclaration de Maladie

M23-014671

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10585 Société : R.A.T.  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : KSSIBA EL HABIB  
 Date de naissance : 1963  
 Adresse : Bernabid 173385  
 Tél. : 2604458836 Total des frais engagés : Dhs

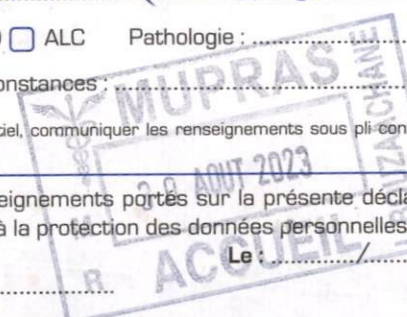
### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 10/08/2023  
 Nom et prénom du malade : Kssiba Elhabib Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Bornite + catite  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 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
19/08/23	CS		150DH	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

19/08/23

241,90

### 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

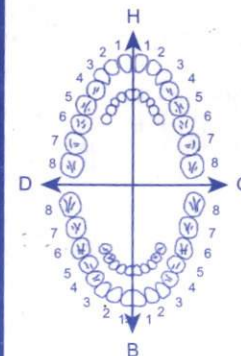
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

#### SOINS DENTAIRES

Dents Traitées      Nature des Soins      Coefficient



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

[Création, remont, adjonction]

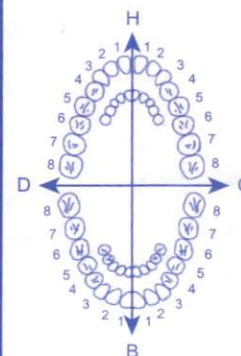
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

Docteur Sarah BELCAIDA

الدكتورة سارة بلقيدة

Médecine Générale

الطب العام

- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire



- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء، تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le : 19/08/23

Ksriban elharbois

79,70

- Macro max

36,60

- Betastat

30,80

- Aspegic 1g

15,30

- Vitc

79,50

- cotosau

20. شارع محمد الخامس خزنة نصر الله قرب مخبرة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30

T= 241,90



# BETASTEN mg, comprimé dispersible

## BETASTEN 0,05 %, solution buvable

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres problèmes, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous aurez besoin de la relire. Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

### PRESENTATIONS

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : Boîte de 20 comprimés.  
BETASTENE 0,05 % soluble : Flacon de 30 ml.

### COMPOSITION

**Substance active :** Béthasone.

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, contient 2 mg de bétaméthasone par comprimé.

BETASTENE 0,05 % soluble, contient 0,05 g de bétaméthasone par 100 ml de solution.

### Excipients :

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, q.s.p 1 comprimé dispersible  
BETASTENE 0,05 % soluble, q.s.p 100 ml de solution buvable.

### CLASSE PHARMACOTÉRAPEUTIQUE

Gluco-corticoïde - usagisme.

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est un stéroïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

### CONTRE-INDICATION

N'utilisez jamais BétaStène dans les cas suivants :

- la plupart des infections
- certaines maladies en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona)
- certaines troubles métaboliques
- vaccination par des virus vivants
- allergie à l'un des composants
- phénylécétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame dans la forme comprimée.

### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament doit être sous stricte surveillance médicale. 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).

### Avant le traitement :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou du sud de l'Europe, en raison du risque de maladies parasitaires.

### Pendant le traitement :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, notamment avec certains médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, bédridil, érythromycine en injection intraveineuse, halofantrine, pentamidine, sparflaxine, sultopride, térfénadine, vincamine).

### INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

### INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHÉRAPIE OU THÉRAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

#### Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du

passage dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### SPORTS

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

### EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

### LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : aspartame, lactose.  
BETASTENE 0,05 % solution buvable : saccharose, propylène glycol, sorbitol.

### POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible est réservé à l'adulte.  
BETASTENE 0,05 % solution buvable est réservé aux nourrissons et aux enfants.

#### Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Respectez la prescription de votre médecin.

### SURDOSAGE

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez utilisé BétaStène en quantité ou en durée supérieure à celle prescrite.

### INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

### RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

### EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, BétaStène est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les plus fréquemment rencontrés sont :

- gonflement et rougeur du visage, prise de poids,
- apparition de boutons,
- élévation de la tension artérielle,
- excitation et troubles du sommeil,



### CONSERVATION

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

### BETASTENE 2 mg, comprimé dispersible

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

### BETASTENE 0,05 % solution buvable

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière, à une température ne dépassant pas 25°C. Après ouverture, ce médicament peut être conservé pendant 8 semaines maximum.

### CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste I.

### PEREMPTION

Ne pas utiliser BétaStène après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**PHARMAS 5**  
Laboratoires Pharma S  
21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc  
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Boukoura - Maroc  
Yasmine LAHLOU FILAÛ - Pharmacien Responsable

# Vitamine<sup>®</sup> C bottu

## Acide ascorbique

### 1000 mg

Comprimé effervescent, Boîte de 10.

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**  
**Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous sentez l'un des effets indésirables, portez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois.

#### Que contient cette notice ?

##### 1. Qu'est-ce que VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : VITAMINE<sup>®</sup> C, non associée - code ATC : A11GA01.

Ce médicament contient de la VITAMINE<sup>®</sup> C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

##### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent ?

##### Ne prenez jamais VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent en cas de (contre-indications) :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 4.
- Si vous avez un calcul rénal pour des doses supérieures à 1g/jour.
- Si vous avez moins de 15 ans.

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

#### Avvertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent.

Ce médicament contient de la VITAMINE<sup>®</sup> C. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant de la VITAMINE<sup>®</sup> C, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

##### (Voir rubrique 3 - Comment prendre VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent ?)

En cas de persistance des troubles au-delà de 1 mois de traitement ou d'aggravation des troubles, un avis médical est nécessaire.

En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.

La VITAMINE<sup>®</sup> C présente une utilisation avec précaution chez les patients souffrant de troubles du métabolisme du fer, prédisposés à la formation de lithiases urinaires ou rénales (présence de cristaux dans les urines ou les reins) et chez les sujets déficients en glucose-6-phosphate déshydrogénase.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### Enfants et adolescents :

Ce médicament est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

#### Autres médicaments et VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

A doses supérieures à 2 g/jour en VITAMINE<sup>®</sup> C, l'acide ascorbique peut interférer avec les tests biologiques suivants : dosages de la créatinine et du glucose sanguins et urinaires (contrôle du diabète par glycémie à jeun - glycémie oxydase).

#### VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent avec des aliments et boissons :

Sans objet.

#### Grossesse et Allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

L'utilisation de la VITAMINE<sup>®</sup> C est à éviter pendant l'allaitement.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines :

VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent n'a aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

#### VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent contient :

Exciipients à effet notoire : Sodium, colorant jaune soleil E110 qui peut provoquer des réactions allergiques.

#### 3. Comment prendre VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Vérifiez auprès de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère en cas de doute.

#### Posologie

Cette prescription est réservée à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

1 comprimé effervescent par jour. Il est préférable de ne pas dépasser 1 g par jour, soit 1 comprimé par jour.

En raison de la présence de VITAMINE<sup>®</sup> C, éviter le prise en fin de journée.

#### Modes d'administration

Voie orale.

Dissoudre le comprimé dans un demi-verre d'eau.

#### Durée de traitement

Le traitement sera limité à 1 mois.

#### Si vous avez pris plus de VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir un urgent ou un médecin.

Les symptômes généraux d'un surdosage en VITAMINE<sup>®</sup> C peuvent inclure des troubles gastro-intestinaux tels que diarrhées, des nausées, et des vomissements.

La consommation chronique de doses élevées d'acide ascorbique (>500 mg/jour) peut aggraver une surcharge en fer et peut mener à des lésions tissulaires chez les patients atteints d'hémochromatose.

A doses supérieures à 1g/jour en VITAMINE<sup>®</sup> C, peuvent survenir des troubles digestifs (brûlures gastriques, diarrhées), troubles rénaux et urinaires (calculs rénaux, insuffisance rénale, néphrose tubulaire aiguë). Hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose-6-phosphate déshydrogénase (enzyme spécifique des globules rouges).

Si ces symptômes apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

#### Si vous arrêtez de prendre VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent :

Sans objet.

#### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

A doses supérieures à 1 g/j en VITAMINE<sup>®</sup> C, possibilité de : troubles digestifs (brûlures de l'estomac, diarrhées, douleurs abdominales), troubles urinaires (glomé à l'émission des urines ou coloration anormale des urines).

A doses supérieures à 2 g/j en VITAMINE<sup>®</sup> C, hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose-6-phosphate déshydrogénase (manque en un enzyme des globules rouges).

Des cas d'hémochromatose, d'uricémie et de calculs ont été rapportés.

#### Déclaration des effets secondaires :

Si vous sentez un quelconque effet indésirable, portez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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.

#### 5. Comment conserver VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent ?

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

Utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Fraies de précautions particulières de conservation.

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

#### 6. Informations supplémentaires :

Ce qui contient VITAMINE<sup>®</sup> C 1000 mg BOTTU, comprimé effervescent :

La substance active est :

Acide ascorbique

1000 mg pour un comprimé effervescent

Les autres composants sont : Acide citrique anhydre, Saccharose de sodium, P.V.P. 90, Colorant Jaune soleil E110, Bicarbonate de sodium, Carbonate de Sodium anhydre, L-Leucine, Acétate Orange.

Nom et adresse de l'EPN titulaire de l'AMM ou Maroc :

BOTTU S.A

82, allée des Casuarinas

Ain Seba, 20580 Casablanca.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Mai 2021

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament non soumis à prescription médicale.



bottu<sub>SA</sub>

82, Allée des Casuarinas - Ain Seba - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable



# فيتامين C بوتلي

## 1000 ملغ



### أفراص فوارية، عليّة تحتوي علي 10 أفراص

يها بمثابة قبل البدء في استعمال هذا الدواء.  
لا تأخذ أو لم تأخذ من قبل طبيبك أو الصيدلي.

على أي تأثير غير مرغوب فيه في برد ذكره في هذه النشرة  
لتصحية بعد مرور شهر من العلاج.

تحتوي هذه النشرة على  
عند استعمال هذا الدواء  
لا تستعمل هذه النشرة  
ترجي الرجوع إلى طبيبك  
إذا كنت تعاني من أي  
يجب عليك التوجه إلى

على ماذا تحتوي هذه النشرة؟

المجموعة العلاجية: فيتامين سي، غير مرافق  
يحتوي هذا الدواء على فيتامين سي  
يوصف في حالات التعب العابر عند البالغين والأطفال فوق سن 15 عامًا.  
يجب عليك الالتزام بتعليمات إذا في شهر بأي حسن أو إذا كنت تشعر بتدهور في حالتك الصحية بعد شهر واحد من العلاج.

2. ما هي التعليمات الواجب معرفتها قبل تناول فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية؟

لا تتناول أيضًا فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية في أي من الحالات التالية (موانع استعمال):  
إذا كنت تعاني من الحساسية اتجاه المادة الفعالة أو الجاه أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.  
إذا كنت مصابًا بضمومات في الكلى في الجرعات التي تزيد عن 1 غ / يوم.  
إذا كان هناك عرض أقل من 15 عامًا.

من الضروري استشارة طبيبك أو الصيدلي إذا في تكن متأكدًا.  
تعليمات واحتياطات الاستخدام:  
يجب تناول فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية.  
يحتوي هذا الدواء على فيتامين سي. كما تحتوي أدوية أخرى على هذه المادة. تحقق من أنك لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على فيتامين سي في ذلك الأدوية التي تم  
الحصول عليها بدون وصفة طبية. لا يجب الجمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة اليومية الموصى بها من فيتامين سي.

(انظر النشرة 3) كيف تتناول فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية؟

في حالة استمرار الاضطرابات بعد مضي شهر واحد من العلاج أو في حال تفاقم الاضطرابات، من الضروري طلب رأي طبيبك.  
بسبب تأثيره المنشط بعض الشيء، يفضل عدم تناول فيتامين سي في نهاية اليوم.  
فيتامين سي يجب أن يستعمل بعدد لدى الأشخاص الذين يعانون من إضطراب في استقلاب الحديد، الأشخاص المعرضين لتكوين حصص بولي أو كوي (وعدم بلورات في  
البول أو الكلى) عند الأشخاص الذين يعانون من نقص الكيتوز - 6 - فوسفات هيدروجين بوليك أو الصيدلي. من السبب الإضرار من السبب للمعاج أو الصيدلي.  
الأطفال وللمراهقين: يوصف هذا الدواء البالغين والأطفال فوق سن 15 سنة.  
أدوية أخرى وفيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية على:  
أخير غشيان أو صيدلي إذا كنت تتناول شارب أو مستنق أو دواء آخر.  
عند الجرعات التي تزيد عن 2 غرام / يوم من فيتامين سي، قد يتداخل حمض الأسكوربيك مع الاختبارات البيولوجية التالية: معايرة الكرياتينين وجلوكون الدم والبول  
(نقص مستوى السكر في الدم من طريق اختبار الجلوكوز أوكسيديزين).  
فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية مع الطعام والشراب.

الحمل والإرضاع

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا كنت تعطلون بأنه حامل، أو إذا كنت تخططين للحمل، استسحي طبيبك أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.  
لا ينبغي استعمال هذا الدواء أثناء الحمل إلا بناءً على نصيحة طبيبك.

يجب تجنب استعمال فيتامين سي أثناء فترة الرضاعة الطبيعية.

قيادة للمركبات واستعمال الآلات

فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية ليس له أي تأثير على القدرة على القيادة واستعمال الآلات.

يحتوي فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية على:

سواءً إذا كنت تعرف: صوديوم، صيغة أملاح الشيمي (E 110) والذي بإمكانه أن يسبب تفاعلات تحسسية.

3. كيف تتناول فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية؟

تناول دائما هذا الدواء بياً وفقاً للتعليمات الواردة في هذه النشرة وفقاً وتعليمات طبيبك أو الصيدلي. عليك الانتباه من طبيبك أو الصيدلي إذا في تكن قلقاً.

الجرعة:

هذا الدواء مخصص للبالغين والأطفال فوق سن 15 عامًا.

قرص فوار واحد في اليوم، يفضل عدم تجاوز 1 غرام في اليوم أي قرص واحد في اليوم.

ينبغي تجنب تناول هذا الدواء في المساء نظراً لاحتوائه على فيتامين سي.

طريقة الاستعمال:

يؤخذ عن طريق الفم.

قم بإذابة القرص في نصف كوب من الماء.

مدة العلاج:

تقرر مدّة العلاج على شهر واحد.

إذا كنت تتناول مقدار أكثر من اللازم من فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية،  
في حالة تناول جرعة زائدة أو التسمم العرضي، اتصل بالطبيب على وجه السرعة.

الأعراض العامة لفرط جرعة فيتامين سي: قد تشمل اضطرابات معدوية معوية مثل الإسهال، الغثيان، والتقي.

قد يؤدي التسممات المزمن لجرعات عالية من حمض الأسكوربيك (أكثر من 500 ملغ / يوم) إلى تفاقم الحموضة المفرطة ويمكن أن يؤدي إلى تلف الأنسجة لدى مرضى داء ترسب الأصبغة  
العنقريّة.  
عند تناول جرعات تزيد عن 1 غرام / يوم من فيتامين سي، قد تحدث اضطرابات في الجهاز الهضمي (مغرفة للحمض، إسهال) اضطرابات كلوية وبولية (اضطرابات كروية فشل كلوي،  
نخر كلوي حاد). التحلل الدم (نزف كريات الدم الحمراء) لدى الأشخاص الذين يعانون من نقص في ثازمة الهيدروجين جلوكوز - 6 - فوسفات (الزيم خاص بكريات الدم الحمراء).  
إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، استشر طبيبك أو الصيدلي على الفور.  
لا تسيب تناول فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية :  
لا تتناول جرعة مضاعفة تعويض الجرعة التي تسيب تناولها.  
إذا توقفت من تناول فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية:  
غير متوفر.

4. ما هي الأمراض الجانبية المحتملة؟

مثل جميع الأدوية، قد يسبب هذا الدواء أعراضاً جانبية إلا أنها لا تصيب كل من يستعمل هذا الدواء.  
بجرات تزيد عن 1 غرام / يوم من فيتامين سي، هناك احتمالية حدوث: اضطرابات في الجهاز الهضمي (حرقة في المعدة، إسهال، آلام في البطن)، اضطرابات في لمساك البولية  
(عدم راحة أثناء التبول أو تلون غير طبيعي للبول).  
عند الجرعات التي تزيد عن 3 غرام / يوم من فيتامين سي، قد يحدث التحلل الدم (نزف كريات الدم الحمراء) لدى الأشخاص الذين يعانون من نقص في ثازمة الهيدروجين  
جلوكوز - 6 - فوسفات (نقص إنزيم كريات الدم الحمراء).  
أدوية الإزاع من حدوث دومة، شرى، وطفح جلدي.  
التلويح من الأمراض الجانبية:  
إذا لاحظت ظهور أية أعراض جانبية، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي. ويشمل هذا أية أعراض جانبية محتملة غير مدرجة في هذه النشرة. يمكنك أيضًا التلويح عن الأعراض  
الجانبية مباشرة عن طريق النظام الوطني للإزاع من الأمراض الجانبية.

5. كيف تقوم بحفظ فيتامين سي 1000 ملغ بوزي أفراص فوارية؟

حفظ هذا الدواء بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.  
لا توجد شروط خاصة للحفظ.  
يجب عدم إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. عليك الرجوع إلى الصيدلي لمعرفة كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد بحاجة إليها من شأن  
هذه التدابير أن تساعد في الحفاظ على البيئة.

6. معلومات إضافية:

حفظ هذا الدواء بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.  
لا توجد شروط خاصة للحفظ.  
يجب عدم إلقاء الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو في المخلفات المنزلية. عليك الرجوع إلى الصيدلي لمعرفة كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد بحاجة إليها من شأن  
هذه التدابير أن تساعد في الحفاظ على البيئة.

اسم وعنوان الشركة المسئولة للأدوية صالحة ترخيص التسويق في المغرب:  
بوتلي ش.م.  
82، عمر الكازاريناس - عين السبع - الدار البيضاء.  
2583  
اتم مراجعة هذه النشرة لأخر مرة بتاريخ:  
ماي 2021.  
شروط صرف وصف الدواء:  
هذا الدواء يصرف بدون وصفة طبية.

t høy tålbarhet, som gjør m og ømfintlig hud.

ega-3 og antioksidanter, ide egenskaper.

: Mykjør og løser opp, se og øker hudens elastis i huden i dybden.

om produseres av bier, antibakterielle egenskaper, antibiotikum, som styrker lerer kroppens egne for-

niolumolje: Mykjørgjende uksjonen og virker be-

berolje: Har en berolig- amtidig som den har en

putolje: Ekstrakt fra en en desinfiserende og lett

idernellikolje: Innehol- antioksidanter og har en ende effekt.

amille. Den har en berolig- et, og demper irritasjoner, ud.

tioksidant som beskytter ulerer immunforsvaret.

et

TOFFER ELLER KONSERVE-

om

N°

Σ ΣΤΑΓΟΝΕΣ

ευετεί το αυτό και να προ- τέσεις καταστάσεις, όπως βού- ορυθών από το περιβάλλον, α αυτά, δερματικών ερεθι- ο και λιγνό.

Σταγόνες είναι ένα προϊόν

για την υγιεινή των αυτιών που βοηθάει στην απομά- κρυνση της περίσσειας του κερίου και προλαμβάνει τη δημιουργία του. Χάρη στην παρουσία Οργανικών ελαίων, Πρόπολης και Μαύρου Φραγκοστάφυλου (Ribes Nigrum), ανακουφίζει από ερεθισμούς και κοκκινίλες, καθαρίζει βαθιά και προστατεύει τον ακου- στικό πόρο, ανακουφίζει από ηθροδερμίες. Είναι απαλό και αποτελεσματικό, κατάλληλο για ενήλικες, παιδιά και ανθρώπους με βοηθήματα ακοής καθώς και για παραρταμένη χρήση.

**ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ:** Γέριετε το κεφάλι στο πλάι και ενδοαλά πετε τις σταγόνες μέσα στο αυτί, ακολουθώντας τη συνιστώμενη δοσολογία: 4-5 σταγόνες. Αφήστε να δράσει για μερικά λεπτά κρατώντας το κεφάλι σε πλάγια θέση και στη συνέχεια απαλά καθαρίστε ότι περισσεύει.

Χρησιμοποιήστε μια φορά την εβδομάδα για να αποτρέψετε τη συσσώρευση του κερίου. 2-4 φορές την ημέρα για 3-5 ημέρες σε περίπτωση περιόδου κερίου, δερματικών ερεθισμών και κοκκινίλες. Επισκε- φθείτε τον ιατρό σας αν τα συμπτώματα είναι επίμονα.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ:** Μην αφήνετε το φιαλίδιο εκτε- θειμένο σε άμεσο φως και θερμότητα. Να μη χρησιμο- ποιείται σε περίπτωση γνωστής υπερευαισθησίας σε κάποιο από τα συστατικά, διάτρησης του τυμπάνου ή παθολογικών καταστάσεων των αυτιών. Σταματήστε τη θεραπεία σε περίπτωση ανεπιθύμητων ενεργειών. Κρατήστε μακριά από τα παιδιά. Να μην καπνίζεται. Να μη χρησιμοποιείται σε σκοαμένο δέρμα. Αποφύ- γετε την επαφή με τα μάτια. Να μην χρησιμοποιείται για άλλους λόγους και με διαφορετικούς τρόπους από αυτούς που περιγράφονται από τον παρασκευαστή σε αυτές τις οδηγίες.

**ΣΥΝΘΕΣΗ:** Ελαιο γλυκού αμυγδαλού, Ελαιο Μαύρου Φραγκοστάφυλου, Ελαιο Οργανικού Μοράγγου (Borage oil), Πρόπολη, Οργανικά αιθέρια έλαια από Γεράνι, Άρκευθο (Juniper), Καγιπούτ (Cajepuit), Γαρί- φαλλο, Βισαβολόλη (Bisabolol), Βιταμίνη Ε.

#### Ιδιότητες συστατικών

**Ελαιο αμυγδαλού:** εξαιρετικό μαλακτικό, κάνει το

δέρμα απαλό και ελαστικό. Χάρη στο ότι είναι άριστο ανεκτό, χρησιμοποιείται επίσης για το πολύ και ευαι- σθητο και ευαπαθές δέρμα.

**Ελαιο Μαύρου Φραγκοστάφυλου:** χάρη στο υψη- λό περιεχόμενο σε Ωμέγα-3 λιπαρά οξέα, θρέφει το δέρμα και είναι ένα ισχυρό αντιοξειδωτικό, με σημα- ντικές μαλακτικές και αντιφλογιστικές ιδιότητες. **Οργανικό Ελαιο Μοράγγου (Borage Oil):** αποτε- λεσματικό μαλακτικό, ενισχύει την κυτταρική ανάπλα- ση και βελτώνει την ενυδάτωση και ελαστικότητα του δέρματος καθώς το θρέφει βαθιά.

**Πρόπολη:** φυσικό συστατικό που παράγεται από τις μέλισσες, γνωστό ως «το αντιβιοτικό της φύσης» διότι προστατεύει την κυψέλη από μικροοργανισμούς και βακτήρια. Με βαθιά καθαριστικές ιδιότητες δυναμώνει το ανοσοποιητικό σύστημα και ενισχύει την άμυνα του οργανισμού.

**Αιθέριο Έλαιο από Οργανικό Γεράνι:** μαλακτικό και σημηγοτρομητικό, είναι αντι-ερεθιστικό και έχει χαλαρωτικές ιδιότητες.

**Αιθέριο Έλαιο από Οργανικό Άρκευθο (Juniper):** παρέχει μια βαλσαμική, χαλαρωτική και βαθιά καθα- ριστική δράση.

**Αιθέριο Έλαιο από Οργανικό Cajepuit:** εκχύλισμα από ένα τροπικό φυτό, έχει σημαντικές καθαριστικές και καταπραυντικές ιδιότητες για την δυσφορία του αυτιού.

Αιθέριο Έλαιο από Οργανικό Γαρίφαλλο: περιέχει Ευγενόλη που είναι φυσικό καθαριστικό και δρα σαν πραντικό και αντιοξειδωτικό.

**Βισαβολόλη:** εκχύλισμα από χαμομήλι, έχει μαλα- κτικές και αντιφλογιστικές ιδιότητες. Εξάλειψε δερ- ματικούς ερεθισμούς, ακόμα και σε πολύ ευαίσθητα δέρματα.

**Βιταμίνη Ε:** ισχυρό αντιοξειδωτικό, προστατεύει από τις ελευθερες ρίζες και ενισχύει το ανοσοποιητικό σύστημα.

#### Δερματολογικά ελεγμένο

**ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΘΕΤΙΚΑ ΧΡΩΜΑΤΑ ΚΑΙ ΣΥΝΤΗΡΗΤΙΚΑ**

Για περισσότερες πληροφορίες στο: [www.otosan.com](http://www.otosan.com)

#### Χαρακτηριστικά

**Ζιτ λωζ:** το λωζ: μρμπ ممتاز يجعل الجلد نشط ومرن. يمكن استخدامه إلى أقصى درجة، وهو يستخدم لأنواع البشرة الأكثر كثافة وحساسية.

**Ζιτ κέμψης:** الأسود: يحتوي على نسبة عالية من أوميغا 3، يغذي الجلد ويزيد فعالية مضادة للأكسدة، كما يتميز بخصائصه الفعالة كمضاد للحمرار ويمكن للألم.

**Ζιτ لسان الثور:** العضوي: مرطب فعال، يساعد على تجديد البشرة ويحسن من ترطيب البشرة ومرونتها، كما يعمل على تغذية صيغة للبشرة.

**مادة العكبر الشمية (بروبوليس):** مادة يتجها النحل، معروفة "كمضاد حيوي طبيعي" حيث تحمي خلية النحل من الجراثيم والبكتيريا. لها خصائص فعالة كمادة مطهرة علاوة على كونها مادة ذو مفعول منه للناعمة، وتعزز دفاعات الجسم.

**الزيت العطري لنبات الغرنوقي (الجيرانيوم):** العضوي: مرطب ومطهر للإفرازات الدهنية، لديه خصائص مضادة للتهيج ومهدئة.

**الزيت العطري للعصر العضوي:** ذو فعالية مرطبة، مهدنة، مضادة للحمرار ومطهرة.

**الزيت العطري للكايجيبوت العضوي:** مستخلص من نبات استوائي، ذو خصائص هامة مطهرة ومسكنة في حالات الام الأذن.

**الزيت العطري للقرنفل العضوي:** يحتوي على مادة الأوجينول، مطهر طبيعي، له فعالية مهدنة ومضادة للأكسدة.

**بيسابول:** مستخلص من البابونج، ذو خصائص مهدنة، ومضادة للحمرار. يساعد على التخلص من تهيج البشرة، حتى مع أكثر أنواع البشرة حساسية.

**فيتامين هـ:** مضاد أكسدة قوي، يحمي من الشوارد الحرة ويثوي الجهاز المناعي.

تم اختياره على الجلد

خالٍ من المواد الحافظة والأصبغ الصناعية

لمزيد من المعلومات:

[www.otosan.com](http://www.otosan.com)

**OTOSAN®**  
عطره بلاتن طبيعي AR

يمكن أن يتراكم الشمع في الأذن، مسبباً اضطرابات عديدة، من بينها طنين، وصفيير، وضوضاء في قاع الأذن، وعدم التوازن في ضغط الأذن، وتهيج في الجلد، وانخفاض مستوى السمع، وآلم ودوخة.

تعد قطرة الأذن "Otosan Gocce Auricolari" منتج طبيعى للاعتناء بالأذن، وهو يساعد على التخلص من الشمع الزائد. بفضل الزيوت العضوية، ومادة العكبر الشمية (بروبوليس) والكمش الأسود الذي يخفف من الاحمرار وتهيج الجلد، كما أنه يطهر ويحيمي الأذن، ويعيد التوازن الفسيولوجي.

لطيف وفعال، ملائم للبالغين، والأطفال والمركنين لسماعات طبية، حتى عند الاستخدام لفترات طويلة.

**طريقة الاستخدام:** قم بإمالة رأسك جانباً وقطر في صيوان الأذن (الجزء الغضروفي في الأذن): البالغين من 5-4 قطرات، والأطفال من 4-3 قطرات، أتركها تتفاعل لبضع دقائق، مع الحفاظ على وضع الرأس المائل. نظفها بلطف. ستستخدم مرة واحدة أسبوعياً لتجنب تراكم الشمع ومن 4-2 مرات يومياً لمدة 5-3 أيام في حالة وجود شمع زائد، واحمرار والتهاب الجلد. وإذا استمرت المشكلة استشر الطبيب.

**تحذيرات:** لا تعرض البعوض للحرارة والضوء المباشر. لا تستخدم المنتج في حالة فرط الحساسية المعروفة تجاه المكونات، أو وجود قيب في طبلة الأذن أو أمراض الأذن. يجب توقف الاستعمال في حالة حدوث ردود أفعال سلبية. يحفظ بعيداً عن متناول يد الأطفال.

**التكوين:** زيت اللوز الحلو، وزيت الكشمش الأسود، وزيت لسان الثور العضوي، ومادة العكبر الشمية (بروبوليس)، والزيوت العطرية العضوية لنبات الغرنوقي (الجيرانيوم)، والعصر والكايجيبوت والقرنفل، بيسابول البابونج، وفيتامين هـ.

**OTOSAN S.r.l.**

Via degli Scavi, 32 - 47122 Forlì - Italy  
[www.otosan.com](http://www.otosan.com)

35°C  
CE  
i  
PAP

REV 2017-02

1078







## Allaitement

L'aspirine passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Fertilité

L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), peut altérer la fertilité des femmes et entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon réversible à l'arrêt du traitement. Informez votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir.

## ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient du lactose.

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

### Posologie

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans).

### En cas de douleurs et/ou fièvre

• Pour les adultes et les enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans) : la posologie quotidienne maximale recommandée est de 3 g d'acide acétylsalicylique, soit 3 sachets par jour. La posologie usuelle est de 1 sachet à 1000 mg, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

• Pour les sujets âgés : la posologie quotidienne maximale recommandée est de 2 g d'aspirine, soit 2 sachets par jour. La posologie usuelle est de 1 sachet à 1000 mg, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 2 sachets par jour.

### En cas de maladies rhumatismales

Votre médecin vous indiquera la dose à prendre.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Verser le contenu du sachet dans un verre puis ajouter une petite quantité de boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

### Fréquence d'administration :

Les prises à intervalles réguliers permettent d'éviter les pics de fièvre ou de douleur.

En cas de douleurs et/ou de fièvre, les prises doivent être régulièrement espacées d'au moins 4 heures (voir le paragraphe "Posologie").

En cas de maladies rhumatismales, l'espacement entre les prises doit être de 4 heures au minimum. Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin.

### Durée du traitement

La durée du traitement est limitée :

- à 5 jours en cas de douleurs,
- à 3 jours en cas de fièvre.

En cas de maladies rhumatismales, votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament.

Arrêtez le traitement et consultez immédiatement votre médecin si :

- si les douleurs persistent plus de 5 jours ou la fièvre dure plus de 3 jours,
- si les douleurs ou la fièvre s'aggravent,
- si vous trouvez que le traitement n'est pas assez efficace,
- ou si tout nouveau signe survient (ex : raideur de la nuque, diarrhées, vomissements...).

## Si vous avez pris plus de ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez l'enfant. Les principaux symptômes d'intoxication sont : des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de l'audition, des maux de tête, des vertiges, voire dans les cas plus graves de la fièvre, une hypoglycémie importante (baisse du taux de sucres dans le sang), une chute rapide de la tension artérielle, une respiration accélérée et une perte de la conscience (coma).

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement le traitement et vous rendre en urgence dans un hôpital pour y être traité. Un œdème du poulmon non lié à une insuffisance cardiaque peut survenir en cas de surdosage aigu et chronique avec l'aspirine (voir 4. Quels sont les effets indésirables ?). Cet œdème peut être mortel en cas de surdosage. Si vous oubliez de prendre ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

• Ulcération de l'œsophage, de l'estomac, et de l'intestin, perforation d'ulcère digestif, perforation de l'intestin.

Ces réactions peuvent être ou non associées à des saignements digestifs visibles ou non (selles noires, sang dans les selles ou rejeté par la bouche), quelle que soit la dose d'aspirine, et chez les patients avec ou sans signes d'alerte ou d'antécédents gastro-intestinaux graves. Les fortes doses augmentent les risques de saignement.

• Difficulté pour digérer

• Saignements (hémorragies) pouvant engager le pronostic vital.

• Hémorragies cérébrales (saignement dans le cerveau) pouvant engager le pronostic vital, en particulier chez les sujets âgés. Dans ce cas, il faut avertir immédiatement votre médecin.

• Diminution du nombre de plaquettes dans le sang.

• Destruction des globules rouges dans le sang (anémie hémolytique) chez les patients ayant un déficit en G6PD.

• Taux anormalement bas de certaines cellules du sang (pancytopenie, bicytopenie, anémie aplasique), appauvrissement de la production des cellules sanguines (insuffisance médullaire), taux anormalement bas de certains globules blancs pouvant entraîner des infections graves (leucopénie, neutropénie, agranulocytose).

• Réaction allergique : boutons et/ou rougeurs sur la peau, urticaire, asthme, brusque gonflement du visage ou du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique).

• Eruption cutanée en plaques rouges arrondies avec démangeaison et sensation de brûlure, laissant des taches colorées et pouvant apparaître aux mêmes endroits en cas de reprise du médicament.

• Bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête, vertiges : ces signes traduisent habituellement un surdosage de l'aspirine.

• Syndrome de Reye (apparition de trouble de la conscience ou du

comportement et de vomissements) chez un enfant présentant une maladie virale et recevant de l'aspirine (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

• Inflammation des vaisseaux sanguins pouvant être associée à des atteintes des articulations, du rein, de la peau et du tube digestif

• Augmentation des enzymes du foie, atteinte du foie (principalement des cellules du foie).

• Maladie du foie chronique (hépatite chronique).

• Inflammation aiguë du pancréas au cours d'une réaction allergique liée à l'acide acétylsalicylique.

• Œdèmes (gonflements dus à une accumulation de liquide dans les tissus) si vous prenez des doses élevées d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

• Œdème du poulmon non lié à une insuffisance cardiaque en cas d'utilisation au long cours et dans le contexte d'une réaction allergique à l'aspirine.

• Douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis)

• Maladie des reins (insuffisance rénale)

**Dans tous ces cas, arrêtez immédiatement le traitement et consultez rapidement un médecin.**

### Autres effets indésirables possibles :

• Des douleurs abdominales,

• Des saignements (nez, gencives), petites taches rouges sur la peau (purpura).

• Inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum et du colon.

• Présence de sang dans le sperme (hématospermie)

**Dans ces cas, vous devez consulter votre médecin.**

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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 l'adresse email : [pharmacovigilance.maroc@sanoofi.com](mailto:pharmacovigilance.maroc@sanoofi.com) / Tel standard : +212 (0)5 22 66 90 00

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

## 5. COMMENT CONSERVER ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas +25°C et conserver les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

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

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

**Ce que contient ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

• La substance active est :

Acétylsalicylate de DL lysine ..... 1800 mg  
(Quantité correspondante en acide acétylsalicylique ..... 1000 mg)

Pour un sachet-dose.

• Les autres composants sont : glycine, arôme mandarine, glycyrrhizate d'ammonium.

**Qu'est-ce que ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et contenu de l'emballage extérieur**

Poudre pour solution buvable, sachet-dose, boîtes de 10 et 20.

### Conditions de prescription et de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 03/06/2020**

### Conseil d'éducation sanitaire :

### QUE FAIRE EN CAS DE FIEVRE OU DE DOULEURS ?

On considère qu'un enfant a de la fièvre lorsque sa température dépasse 38 °C.

La fièvre est une réaction naturelle et fréquente de l'organisme pour lutter contre les infections, il est très rare qu'elle soit le seul signe d'une maladie grave ou qu'elle entraîne des complications.

### Ce qu'il faut faire :

On considère que ce n'est qu'au-dessus de 38,5 °C que l'on envisage un traitement ; cependant cela ne doit pas être systématique, surtout si la fièvre est bien supportée par l'enfant.

**1) Avant de donner un médicament contre la fièvre, il faut toujours :**

- enlever les couvertures et les couches superflues de vêtements,
- présenter souvent à boire à l'enfant,

• ne pas trop chauffer la pièce (environ 18-20 °C).

Ces 3 mesures simples sont suffisantes dans bien des cas pour faire baisser la fièvre.

D'autres mesures existent (bain tiède, poches de glace, enveloppements humides...), elles ne sont pas forcément plus efficaces et ne seront envisagées que si elles n'augmentent pas le mal être de l'enfant.

**2) Dans un second temps, on peut faire prendre à l'enfant un médicament contre la fièvre (médicament appelé antipyrétique).**

Lire avec attention les paragraphes « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ».

### Comment faut-il utiliser un médicament contre la fièvre ?

- respecter les doses et les délais entre les prises,
- ne donner qu'un seul médicament (n'associez pas ou n'alternez pas sans avis médical des médicaments différents),
- vérifier que l'enfant ne reçoit pas par ailleurs le même médicament sous une autre forme (sirop, sachets, suppositoires...) ou sous un autre nom de marque.

Si la fièvre persiste plusieurs jours, s'il apparaît des signes nouveaux (en particulier une raideur de la nuque, une diarrhée, des vomissements...) ou indiquant que la fièvre est mal supportée (enfant abattu, perdant sa réactivité...), vous ne devez pas hésiter à consulter un médecin.

### QUE FAIRE EN CAS DE DOULEURS ?

**Vous devez consulter un médecin :**

• si vous ne ressentez pas d'amélioration au bout de 5 jours de traitement,

- si les douleurs reviennent régulièrement,
- si elles s'accompagnent de fièvre,
- si elles réveillent votre enfant la nuit.

### Titulaire de l'AMM : sanoofi-aventis Maroc

Route de Rabat R.P.1 BP2611 - Ain Sebaâ 20250, Casablanca - Maroc.

Lahcen BOUCHAOURI, Pharmacien Responsable.

**Fabricant :** sanoofi-aventis Maroc

km 10, route côtière 111, Quartier industriel Zenata - Ain Sebaâ 20250 Casablanca - Maroc.



# ASPEGIC 1g / Adultes

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## 1. QU'EST-CE QUE ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES - code ATC : N01BA02.

Ce médicament contient de l'aspirine. L'aspirine appartient à la famille des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens. L'aspirine peut être utilisée pour calmer la douleur (antalgique), faire baisser la fièvre (antipyrétique) et/ou diminuer l'inflammation. ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient 1000 mg d'aspirine. Il est utilisé en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, et dans le traitement de certaines maladies rhumatismales chez l'adulte (à partir de 15 ans).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

**Ne prenez jamais ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :**

- Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- Si vous êtes enceinte, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).
- Si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille.
- Si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- Si vous avez des saignements ou si votre médecin a identifié chez vous

des risques de saignements.

- Si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
- Si vous êtes atteint(e) d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### Avertissements et précautions

**Avant de prendre ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est disponible sans ordonnance. Toutefois, vous devez consulter votre médecin avant de prendre ce médicament en cas de :

- maladies rhumatismales,
- maladie héréditaire des globules rouges, également appelée déficit en G6PD (car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer une destruction des globules rouges),
- antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- antécédents de saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- maladie des reins ou du foie,
- règles abondantes,
- si vous suivez déjà un autre traitement anti-inflammatoire ou anticoagulant (référez-vous au paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose" pour avoir plus de détails),
- maladie virale, en particulier varicelle ou syndrome grippal : des cas de syndrome de Reye (maladie rare, très grave associant principalement troubles neurologiques et atteintes du foie) ont été observés chez des enfants et adolescents présentant une maladie virale et recevant de l'aspirine.

Si votre enfant a moins d'un mois, vous devez d'abord consulter votre médecin avant de prendre un médicament contenant de l'aspirine, quel que soit le dosage.

**Pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin si vous avez :**

- des saignements ou des douleurs dans le ventre. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère et de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubriques "Autres médicaments et ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose"),
- une crise d'asthme. Cela peut être le signe d'une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien.

En cas d'administration prolongée de fortes doses d'antalgiques, vous ne devez pas augmenter les doses d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en cas de maux de tête. L'utilisation régulière de médicaments soulageant la douleur peut conduire à des complications rénales.

### Si vous devez subir une opération

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prév  
dent  
opér  
Anal  
Prév  
peut  
Enfa  
Voi  
pou  
soluti

ASPEGIC 1g  
SACHETS B10  
P.P.V. 30D180

LOT : 23E006  
PER. 05 2025

0  
1180001061083

Ne devez faire une prise de sang car l'aspirine que dans le sang.

Il est de prendre ASPEGIC ADULTES 1000mg, sachet-dose.

**ASPEGIC 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ne prenez jamais de fortes doses d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose (voir le paragraphe "Posologie") :

- Si vous prenez des doses supérieures à 20 mg/semaine de méthotrexate (médicament utilisé pour traiter certains cancers et certains rhumatismes),
- Si vous prenez un anticoagulant par voie orale (médicament utilisé pour fluidifier le sang) et que vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

**Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre :**

- de fortes doses d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose (voir le paragraphe "Posologie") si vous prenez déjà :
- un anticoagulant oral ou une héparine (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- un anti-inflammatoire non stéroïdien ou un corticoïde (médicaments utilisés pour traiter une maladie rhumatismale, des douleurs ou une inflammation),
- de faibles doses d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose (50 à 375 mg par jour) si vous prenez déjà :
- un anticoagulant par voie orale (médicament utilisé pour fluidifier le sang) et que vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

**ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose quelle que soit la dose, si vous prenez déjà un médicament à base de :**

- ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- benzobromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- lévothyroxine (médicament utilisé pour traiter une insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- pémétrexed (médicament pour traiter certains cancers),
- anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

Ne prenez jamais de fortes doses d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose (voir le paragraphe "Posologie") :

- Si vous prenez des doses supérieures à 20 mg/semaine de méthotrexate (médicament utilisé pour traiter certains cancers et certains rhumatismes),
- Si vous prenez un anticoagulant par voie orale (médicament utilisé pour fluidifier le sang) et que vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

**Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre :**

- de fortes doses d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose (voir le paragraphe "Posologie") si vous prenez déjà :

- un anticoagulant oral ou une héparine (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- un anti-inflammatoire non stéroïdien ou un corticoïde (médicaments utilisés pour traiter une maladie rhumatismale, des douleurs ou une inflammation),

**de faibles doses d'ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose (50 à 375 mg par jour) si vous prenez déjà :**

- un anticoagulant par voie orale (médicament utilisé pour fluidifier le sang) et que vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

**ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose quelle que soit la dose, si vous prenez déjà un médicament à base de :**

- ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- benzobromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- lévothyroxine (médicament utilisé pour traiter une insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- pémétrexed (médicament pour traiter certains cancers),
- anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

- acétazolamide (médicament utilisé pour diminuer la pression au niveau de l'œil ou le taux de gaz carbonique dans le sang),

- ticagrelor (médicament utilisé pour empêcher l'aggrégation des plaquettes),

- vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre 6 semaines après la vaccination avant de prendre ce médicament.

- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

**Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**

- l'acétazolamide,
- antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II, diurétiques ou inhibiteurs de l'enzyme de conversion (médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle),
- méthotrexate à des doses inférieures ou égales à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- cobimetinib,
- ibrutinib,
- anticoagulant oral, héparine ou thrombolytiques quel que soit la dose (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens (médicaments utilisés dans le traitement de la douleur ou la fièvre),
- déférasirox (médicament utilisé pour traiter la surcharge en fer chronique),
- glucocorticoïdes (médicament utilisé pour traiter l'inflammation),
- amitriptyline, clomipramine, duloxétine, imipramine, milnacipran, oxétipran, venlafaxine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété),
- pentoxifyline (médicament utilisé pour traiter une pathologie des artères des jambes ainsi que certains troubles neurologiques liés au vieillissement),
- inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

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

**ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

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

**Grossesse**

Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique).

**Avant le début du 6<sup>ème</sup> mois de grossesse** (jusqu'à la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée), vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf absolue nécessité déterminée par votre médecin, en raison du risque potentiel de fausses couches ou de malformations. Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

**À partir du début du 6<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin de la grossesse** (à partir de la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée), ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves voire fatales, notamment sur le cœur, les poumons et/ou les reins et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adaptée vous soit proposée si nécessaire.





réaction allergique sévère (choc anaphylactique)  
• gonflement du visage, de la langue et de la gorge entraînant une incapacité à avaler et à respirer (angioedème), sensibilité accrue de la peau et des muqueuses  
• inflammation grave de la dernière partie de l'intestin appelée le colite, causée par la prolifération de bactéries appelées Clostridium difficile (colite pseudomembraneuse)  
• réactions cutanées graves  
• éruption cutanée grave associée à un nombre accru d'un type de globules blancs du sang, appelés éosinophiles, avec des symptômes qui peuvent affecter un ou plusieurs organes, accompagnés par l'apparition de fièvre (DRESS) (fréquence très rare)  
• éruption cutanée rouge et squameuse avec formation de pustules et de vésicules (pustulose exanthématique) (fréquence rare)  
• réactions d'hypersensibilité graves et aiguës au niveau de la peau et des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, érythème polymorphe) (fréquence indéterminée)  
• problèmes hépatiques graves (insuffisance hépatique, car ils sont susceptibles d'entraîner la mort)  
• mort subite et massive de cellules du sang (hépatite fulminante)  
• réaction toxique du foie entraînant la mort d'un ou de plusieurs cellules  
• anémie par destruction des globules rouges  
• perte de consistance sodante (syndrome)  
• inflammation du pancréas (pancréatite)  
Veuillez contacter votre médecin si l'un des effets indésirables ci-dessus apparaît chez vous ou votre enfant :  
**Effets indésirables très fréquents** (peuvent affecter plus d'un patient sur 10) :  
• diarrhée  
**Effets indésirables fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :  
• maux de tête  
• vomissements  
• douleurs abdominales  
• nausée  
• diminution de la quantité de bicarbonate dans le sang  
• diminution du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés lymphocytes  
• augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés éosinophiles  
• augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés basophiles  
• augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés monocytes  
• augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés neutrophiles  
**Effets indésirables peu fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :  
• infection vaginale attribuée à la Candida (un champignon)  
• infection attribuée à des micro-organismes appelés « champignons »  
• infection attribuée à des micro-organismes appelés « bactéries »  
• troubles respiratoires  
• pneumonie  
• pharyngite  
• gastro-entérite  
• rhinite  
• diminution du nombre de globules blancs du sang (leucopénie)  
• diminution du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés neutrophiles (neutropénie)  
• diminution du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés éosinophiles (éosinophilie)  
• diminution ou absence d'appétit  
• nervosité  
• insomnie  
• étourdissement  
• somnolence  
• altérations de la sensibilité dans les différentes parties du corps  
• distension ou diminution de la capacité à sentir les odeurs  
• troubles visuels  
• troubles de l'oreille  
• vertiges  
• perception accrue du rythme cardiaque  
• bouffées de chaleur  
• difficultés respiratoires (dyspnée)  
• saignements du nez (épistaxe)  
• constipation  
• production d'air dans l'intestin  
• éternuement  
• gastrite  
• difficulté ou déglutition douloureuse  
• gonflement de l'abdomen  
• bouche sèche  
• éruptions cutanées  
• démangeaisons  
• urticaire  
• dermatite  
• peau sèche  
• respiration excessive  
• arthrose  
• douleurs musculaires  
• douleurs au dos  
• douleurs au cou  
• douleurs en urinant  
• douleurs aux reins  
• perte de sang menstruelle, abondante et prolongée du vagin  
• troubles des testicules  
• gonflement  
• faiblesse  
• malaise  
• fatigue  
• gonflement du visage  
• douleurs thoraciques  
• fièvre

• douleurs  
• gonflement des jambes et des pieds  
• altération des tests de laboratoire afin d'évaluer le fonctionnement du foie  
• augmentation de la quantité de bilirubine dans le sang (substance produite par le foie)  
• augmentation de la quantité d'urée dans le sang (substance produite par le foie)  
• augmentation de la quantité de créatinine dans le sang (substance produite par les muscles)  
• variations de la quantité de potassium et de sodium dans le sang (sels minéraux)  
• augmentation de la quantité de phosphatase alcaline dans le sang (substance produite dans divers tissus de l'organisme)  
• augmentation de la quantité de chlore dans le sang (sel minéral)  
• augmentation de la quantité de glucose (sucres) dans le sang  
• augmentation du nombre de plaquettes dans le sang  
• diminution du nombre de globules rouges dans le sang  
• diminution de la quantité de bicarbonate dans le sang  
• complications à l'issue d'interventions médicales ou chirurgicales  
**Effets indésirables de fréquence rare** (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :  
• agitation  
• anémie de la fonction du foie  
• coloration jaunâtre de la peau des muqueuses (jaunisse)  
• sensibilité accrue de la peau aux rayons du soleil (photosensibilité)  
**Effets indésirables de fréquence indéterminée** (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :  
• diminution du nombre de plaquettes sanguines  
• convulsions  
• diminution de la sensibilité d'une zone corporelle à un stimulus  
• agressivité  
• anxiété  
• délire  
• hallucinations  
• activité motrice excessive et agitation (agitation psychomotrice)  
• perte totale ou partielle de la capacité à sentir les odeurs  
• perte totale de la capacité à sentir les saveurs  
• faiblesse musculaire grave (myasthénie grave)  
• troubles auditifs  
• surdité  
• bourdonnements dans les oreilles  
• augmentation de la fréquence cardiaque causée par une anomalie particulière du rythme cardiaque (arythmie) appelée « troubles de points »  
• troubles du rythme cardiaque normal appelés arythmies (par exemple, tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT qui peuvent être diagnostiqués par un examen appelé « électrocardiogramme »)  
• diminution de la tension artérielle (hypotension)  
• altération de la couleur de la langue  
• douleurs articulaires graves  
• problèmes rénaux graves (insuffisance rénale aiguë, néphrite interstitielle)  
**Déclaration des effets indésirables**  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.  
En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.  
**5. Comment conserver Zithromax**  
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.  
N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte, le flacon ou la plaquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.  
Ce médicament n'exige aucune condition de conservation spécifique.  
La solution reconstituée de Zithromax 200 mg/ml poudre pour suspension buvable est stable pendant 5 jours à température ambiante.  
Ne jeter aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demander à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.  
**6. Contenu de l'emballage et autres informations**  
**Ce que contient Zithromax**  
Zithromax 200 mg comprimés pelliculés  
La substance active est l'azithromycine. Elle est présentée sous forme de dihydrate d'azithromycine.  
Chaque comprimé pelliculé contient 200 mg d'azithromycine (ce qui équivaut à 524,11 mg de dihydrate d'azithromycine). Les autres composants sont : Amidon prégelatinisé, phosphate de calcium dibasique anhydre, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, laurylsulfate de sodium, eau déionisée.  
Film pelliculé : Zithromax 200 mg comprimés pelliculés contient le goût du lactose.  
Zithromax 200 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
La substance active est l'azithromycine. Elle est présentée sous forme de dihydrate d'azithromycine.  
1 g de poudre contient 50,08 mg d'azithromycine dihydrate  
Les autres composants sont : Triphosphate de sodium anhydre, hydroxypropylcellulose, gomme de xanthane, arôme artificiel de cerise, crème à la vanille, arôme de banane, saccharose (voir paragraphe « Zithromax 200 mg 5 ml poudre pour suspension buvable contre du saccharose »).  
**Aspect de Zithromax et contenu de l'emballage extérieur**  
Les comprimés de Zithromax sont disponibles dans des plaquettes thermoformées PVC/aluminium contenant 3 comprimés de 200 mg.  
La poudre pour suspension buvable de Zithromax est disponible dans un flacon en polyéthylène contenant une épreuve plastique, et une seringue graduée. Une fois reconstituée, la suspension buvable contient 200 mg/5 ml.  
**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et le fabricant et libération des lots au Maroc:**  
Laboratoires Pfizer S.A.  
Km 0,500, Route de Oualidia  
BP 35, 24 000  
El Jadida, Maroc  
**La dernière date à laquelle la notice a été révisée est en 10/2018.**  
**CECI EST UN MÉDICAMENT**  
• Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.  
• Respecter rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.  
• Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.  
• Ne pas arrêter de votre propre initiative un traitement prescrit.  
• Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.  
**Ne jamais laisser jamais les médicaments à la portée des enfants**