

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M23-001303

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 19/20 Société : R.P.A.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Mme Chadi Nisha (Veuve AKANOU)
 Date de naissance : 21/01/1958
 Adresse : 57, rue Chakik ENNOMANE
 Tél. : 0699515895 Total des frais engagés : DH 527,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mohamed CHKARMOU
11, Angle Rue Zineb Ishak et Bd.
Youssef Ibn Tachfin - CASABLANCA
Tél : 322 22 78 18

Date de consultation : 04/09/2023
 Nom et prénom du malade : CHADI NISHA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Sinusite
 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 : Signature de : Le : 4/09/2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06/09/23	307,50

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

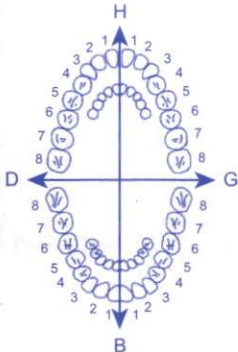
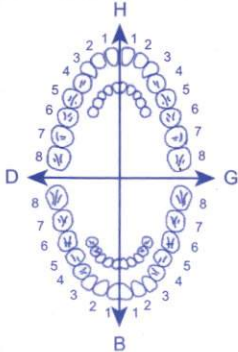
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 <input type="text"/>												
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>												
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>												
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE															
	<div style="text-align: center;"> H <table border="1" style="margin: auto;"> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> </div>			25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	D	G														
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	B															
	<div style="text-align: center;"> [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession </div>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>												
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR CHKARMOU MOHAMED

Diplôme de Médecine du travail
Expert Assermenté près les Tribunaux
MEDECINE GENERALE
11. Angle Rue Zineb Ishak Bd Hassan
Alaoui et Bd Youssef IbnouTachfine
• CASABLANCA
Tél: 05 22 62 02 92



الدكتور اشكارمو محمد

خريج كلية الطب بنانسي
خبير محلف مقبول لدى المحاكم
الطب العام
11. زاوية زينب أسحاق، شارع حسن
العلوي و شارع يوسف ابن تاشفين
البيضاء - الهاتف : 05 22 62 02 92

CASABLANCA.LE

04/09/2022

Faire

CHAOUI Nezhma

02.50 1) Ubiptox 500 \rightarrow 15 x 2 / 15.

49.00 2) Dolipax \rightarrow 5 x 1.

22.00 x 2 3) Clarice \rightarrow 15 x 2.

45.30 4) Ventoline \rightarrow 2 puffs x 4 / 202

26.50 5) Urtic 100 \rightarrow 15 x 2

10.20 6) Cetaryl \rightarrow 15 x 2

40.00 7) Cotiprest 200 \rightarrow 15 x 2

10307.50 8) 3911er \rightarrow 15 x 2

PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
BOULEVARD
R. Bd de la Liberté - Casablanca
Tél : 05 22 51 47 17

Dr. Mohamed CHKARMOU
11, Angle Rue Zineb Ishak et Bd.
Youssef IbnouTachfine
Tél : 05 22 62 02 92



comprimé pelliculé
voie orale

Ubiprox

Ciprofloxacine

250mg et 500mg



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

Ciprofloxacine chlorhydrate 250 mg (Ubiprox 250 mg)

Ciprofloxacine chlorhydrate 500 mg (Ubiprox 500 mg)

Excipients : Cellulose microcristalline, croscopolone, Magnésium stéarate, Silice colloïdale anhydre et Opadry g.s.p un comprimé.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02

Ubiprox contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

3. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte

Ubiprox est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
 - Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
 - Infections urinaires
 - Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
 - Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
 - Infections de la peau et des tissus mous
 - Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*
 - Exposition à la maladie du charbon, Ubiprox peut être utilisé dans le traitement des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.
- Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément d'Ubiprox.

Chez l'enfant et l'adolescent

Ubiprox est utilisé chez l'enfant et l'adolescent sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent
 - Infections urinaires compliquées, y compris (pyélonéphrite)
 - Exposition à la maladie du charbon.
- Ubiprox peut également être utilisé pour traiter l'enfant et l'adolescent si votre médecin le juge approprié.

4. Posologie

Mode d'administration

Voie orale uniquement.

Veillez à toujours prendre ce médicament en su-
médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre
Votre médecin vous expliquera précisément quel
à quelle fréquence et pendant combien de temps
sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes
prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours
sévère. Respectez toujours la posologie indiquée
médecin ou votre pharmacien si vous avez des

d'Ubiprox à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avalez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont un mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés d'Ubiprox avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais Ubiprox, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous prenez de la ticagrelor (voir rubrique : Interaction)

6. Effets indésirables

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

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées, diarrhée
- douleurs des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- surinfections fongiques (dûes à des champignons)
- concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules blancs)
- diminution de l'appétit
- hyperactivité, agitation
- maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût
- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences
- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte
- altération de la fonction rénale
- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- élévation du taux de phosphates alcalins sanguins (une substance présente dans le sang).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas)
- modification du nombre des globules rouges ou de certains globules blancs (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution des cellules présentes dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)
- réaction allergique, gonflement (oedème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (oedème de Quincke)
- augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)
- diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie)
- confusion, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, dépression (pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide), hallucinations
- fourmillements, sensibilité inhabituelle, diminution de sensibilité de la peau, tremblements, crises convulsives, vertiges
- troubles de la vision, incluant une vision double
- bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition
- accélération des battements cardiaques (tachycardie)
- dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement
- essoufflement, y compris symptômes asthmatiques
- troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestatique), hépatite
- sensibilité à la lumière
- douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes
- insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires
- rétention d'eau, transpiration excessive
- augmentation de la concentration dans le sang de l'enzyme amylase (une enzyme issue du pancréas).

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- diminution d'origine particulière du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (agranulocytose), diminution simultanée du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopénie) pouvant être fatale, aplasie médullaire (appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines) pouvant également être fatale
- réactions allergiques sévères (réaction anaphylactique ou choc anaphylactique [brusque gonflement du visage et du cou avec des difficultés respiratoires, maladie sérieuse] pouvant mettre la vie du patient en danger)
- troubles psychiatriques (réactions psychotiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide)
- migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne et pseudo-tumeur cérébrale
- troubles de la vision des couleurs
- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculite)
- pancréatite (inflammation du pancréas)
- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient
- petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (pétéchies); éruptions cutanées diverses (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell)
- décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps; potentiellement fatal
- faiblesse musculaire, inflammation des tendons, rupture des tendons - en particulier du tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille); aggravation des symptômes de la myasthénie. Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles)
- sensation d'être très excité (manie) ou sensation de grand optimisme avec hyperactivité (ypomanie)
- atteinte neurologique telle que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou blesse dans les extrémités (neuropathie périphérique et polyneuropathie)
- rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle QT » observé sur l'ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur)
- réaction pustuleuse
- réaction d'hypersensibilité appelée syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS syndrome)
- modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antivitamines K).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmière. 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. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

7. Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Ubiprox, comprimé pelliculé :

- si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille qu'Ubiprox ;
- si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;
- si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;
- si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec précaution, si vous êtes âgé(e) avec ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique interactions)
- si vous ou un membre de votre famille êtes atteints d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à Ubiprox. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.



Sirop
Voie orale

DociVox

Sirop naturel sans conservateur



FORMES ET PRESENTATIONS

DociVox sirop - Flacon 200 ml ; Flacon 125 ml

PROPRIETES :

DociVox sirop naturel est à base d'extraits de plantes (le Thym, la Mauve et le Méléze), d'huile essentielle d'eucalyptus, du miel et de la propolis.

DociVox sirop naturel apaise les voies respiratoires, adoucit la gorge irritée en cas de toux et renforce les défenses naturelles de l'organisme.

DociVox sirop naturel ne contient pas de conservateur.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées - Gorge irritée - Toux - Enrouement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : une cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Enfant : une cuillère à café 2 à 4 fois par jour.

Dan tous les cas, se conformer à la prescription de votre médecin ou pharmacien.

DociVox sirop naturel est administré par voie orale.

Bien agiter le flacon avant chaque emploi.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des constituants

- Déconseillé chez la femme enceinte, allaitante et nourrisson.

- Le produit peut présenter un léger dépôt, des changements de couleur ou de goût qui sont attribuables aux caractères naturels des plantes; toutefois la qualité et l'efficacité du produit ne sont pas altérées.

- Après ouverture, à conserver au frais et à consommer dans un délai de 4 semaines.

- Tenir hors de la portée des enfants.

COMPOSITION :

Sirop de fructose; Arôme naturel de miel; Maltodextrine; Eau purifiée; Extrait de Propolis; Extrait aqueux de plantes obtenu à partir de feuille de Thym (*Thymus vulgaris*); Feuille de Mauve (*Malva sylvestris*); Extrait de Méléze; Huile essentielle d'eucalyptus; Extrait de rocou; Caramel; Menthol; Acide citrique.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation ministère de la santé n° 20221712366/RQv/CA/DPS/DMP/18



Spray
Voie orale

DociVox[®] Spray gorge

Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge



PROPRIETES :

DociVox Spray gorge offre l'avantage d'une application t...
oro-pharyngée pour un effet immédiat.

DociVox Spray gorge est doté d'un embout pulvéris...
notamment sur les parties de l'oropharynx difficiles d'accès

DociVox Spray gorge est à base d'actifs naturels ayant des

Grace à ses propriétés, **DociVox Spray gorge** est un adjuva...
de la sphère oropharyngée provoqués par le froid, les allerg...
externes.

DociVox Spray gorge permet un confort de la gorge irritée par soulagement des symptômes accompagnateurs tels...
qu'une sécheresse de la gorge, des picotements ou une difficulté à déglutir.

DociVox Spray gorge grâce à sa formulation sans alcool ni conservateurs est adapté aussi bien à l'adulte qu'à l'enfant.



LOT: 230451
DLUO: 05/2026
49.00BH

directement la muqueuse

l'application du produit

antes et calmantes.

et des états inflammatoires
poussière et autres agents

IMPRIMERIE 01/23

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10
- Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DCI) 10 mg
Excipients q.s.p 1 comprimé

Sirop :

Loratadine (DCI) 0,1 g
Excipients q.s.p 100 ml

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament
Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions d'emploi :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire, son utilisation pendant la grossesse est déconseillée. La prise de loratadine pendant l'allaitement, est à éviter durant la grossesse.
- L'innocuité et l'efficacité de la loratadine chez les enfants de moins de 12 ans ont été démontrées chez

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans : 5 mg de Clartec® une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)
Poids corporel > 30 kg : 10 mg de Clartec® une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)
Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de Clartec® une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)
Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

LOT : 3855
PER : 04 - 26
P.P.V : 22 DH 00

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

- Comprimés : - Boîte de 30
- Boîte de 15
- Boîte de 10
- Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml
- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

Composition :

Comprimé :

Loratadine (DCI) 10 mg
Excipients q.s.p 1 comprimé

Sirop :

Loratadine (DCI) 0,1 g
Excipients q.s.p 100 ml

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament
Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnelles.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg

de sirop)

Poids corporel < 30 kg : 5 mg

de sirop)

Adultes et enfants de plus de 12 ans :

1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence d'effets secondaires, aucune précaution n'est requise chez les patients atteints de maladies rénales ou hépatiques.

Ne pas laisser les patients sous traitement avec des médicaments à effet sédatif.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

2 fois / jour (2 cuillères mesure)

1 fois / jour (1 cuillère mesure)

1 comprimé par jour, de préférence

aucune précaution n'est requise chez les patients atteints de maladies rénales ou hépatiques.

لور
LOT : 3855
PER : 04 - 26
P.P.V : 22 DH 00

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

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4. *

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

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

C'est un bronchodilatateur à action rapide (il agit en quelques minutes) et de courte durée par voie inhalée (en l'inspirant par l'embout buccal de l'i

Il est indiqué en cas de maladie asthmatique

Il peut également servir à traiter l'asthme

Si vous avez de l'asthme, votre médecin peut vous prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement à long terme (corticoïdes par voie inhalée).

Il agit en quelques minutes et de courte durée par voie inhalée (en l'inspirant par l'embout buccal de l'i

Il est indiqué en cas de maladie asthmatique

Il peut également servir à traiter l'asthme

Si vous avez de l'asthme, votre médecin peut vous prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement à long terme (corticoïdes par voie inhalée).

Lot

EXP

PPV

L 67 E

11 2024

45,30 DH

CETAMYL® 500 mg

Paracétamol

Formes orales

Comprimés sécables boîte de 20

Comprimés effervescents boîte de 16

Poudre pour suspension buvable en sachets boîte de 12

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 à votre pharmacien si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

-Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleurs.

Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CETAMYL® 500 mg, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CETAMYL® 500 mg ?
3. COMMENT PRENDRE CETAMYL® 500 mg ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CETAMYL® 500 mg ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. Qu'est ce que CETAMYL 500 mg® et dans quel cas est-il utilisé ?

CETAMYL 500mg® à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

CETAMYL 500mg® n'exerce aucune action agressive au niveau de la muqueuse gastrique et peut être utilisé chez les ulcères.

CETAMYL 500mg® est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CETAMYL 500mg®

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CETAMYL 500mg® en cas de :

- Allergie au paracétamol ou à l'un des autres composants.

- Insuffisance hépatocellulaire ou maladie grave du foie.

Faites attention, CETAMYL 500mg® comprimés est contre indiqué chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison du risque de fausse-route.

En raison de la présence d'aspartame, CETAMYL 500mg® sachets est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.

Pour éviter un risque :

- Vérifier l'absence de médicaments en cas de traitement simultané.

- Respecter les doses maximales.

- Enfants de moins de 6 ans.

- Enfants de 6 à 11 ans.

- Adultes et enfants au-dessus de 12 ans.

- Chez un enfant souffrant d'une insuffisance rénale.

- En cas de décoloration des urines.

- La poudre orale en sachet.

- En cas de déficit en sucres.

- Comprimé effervescent et sachet.

- Régime hyposodé strict.

- Le comprimé 500 mg contient du lactose.

- Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

- En cas d'insuffisance hépatocellulaire légère, d'alcoolisme ou de déshydratation et chez l'adulte de moins de 50 kg, la dose journalière ne devra pas dépasser 3 g.

- Cetamyl 500mg® comprimés effervescents contient du mannitol, peut provoquer des troubles digestifs (diarrhée), contient aussi du sodium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

En cas d'insuffisance rénale sévère : l'intervalle entre deux prises devra être au minimum de 8 heures et la dose du paracétamol ne devra pas dépasser 3 g par jour, soit 6 comprimés ou 6 sachets/jour dosés à 500 mg.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CETAMYL 500mg® est un médicament, ne pas le laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

CETAMYL® 500 mg

PARACÉTAMOL
Boîte de 20 comprimés

P.P.V. : 10,20 DH



ne pas dépasser 80 mg/kg/j ;

ne pas excéder 3 g/j ;

le paracétamol ne doit pas excéder 4 g/j ;

l'utilisation d'un autre antipyrétique n'est

pas recommandée.

Il est déconseillé chez les patients

présentant une insuffisance du glucose et du galactose, ou

une insuffisance rénale sévère.

Le sodium chez les patients suivant un

régime hyposodé strict.

Le comprimé 500 mg contient du lactose.

Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant

une intolérance au galactose, ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies

héréditaires rares).

En cas d'insuffisance hépatocellulaire légère, d'alcoolisme ou de déshydratation et chez l'adulte de

moins de 50 kg, la dose journalière ne devra pas dépasser 3 g.

Cetamyl 500mg® comprimés effervescents contient du mannitol, peut provoquer des troubles digestifs

(diarrhée), contient aussi du sodium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en

sel, strict.

En cas d'insuffisance rénale sévère : l'intervalle entre deux prises devra être au minimum de 8 heures

et la dose du paracétamol ne devra pas dépasser 3 g par jour, soit 6 comprimés ou 6 sachets/jour dosés

à 500 mg.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CETAMYL 500mg® est un médicament, ne pas le laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

Cotipred® 20 mg

Prednisolone

COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme métrasulfobenzoate sodique) exprimé en base 20 mg
Excipient q.s.p. 1 comprimé.
Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol (contenu dans l'arôme orange-pamplemousse)

PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés **solubles effervescents** avec barre de cassure.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ETRE UTILISE** dans les cas suivants :

- la plupart des infections, - certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona), - certains troubles mentaux non traités, - vaccination par des vaccins vivants, - allergie à l'un des constituants.

Ce médicament **NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions)

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, 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 le sud de l'Europe, en raison 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 **suivre 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).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER
FAUT SIGNALER
MEDECIN OU A V
troubles du rythme
halofantrine, pentar

PPV : 40DH00

PER : 06/26

LOT : M1838

RACTIONS :

RE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE
médicaments pouvant donner certains
bromocine en injection intra-veineuse,
ine.

GROSSESSE - 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.