

# 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

- Reclamation : 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](http://www.mupras.com)

M23-001303

174569

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 19120 Société : R.P.R. A

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : *Youssef Chaoui Nézha (Veuve AKANOUR)*

Date de naissance : 01/01/1958

Adresse : 57, Rue Chaoui Nézha ENNAOUA MAINE

Tél. : 06 99 51 58 95 Total des frais engagés : 0H 527,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 04/10/2023

Nom et prénom du malade : CHAOUI NEZHA 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 l'adhérent :

Le : 04/10/2023

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04/09/2023	✓	1	220,00	Dr. Mohamad ACHKAR 11, Angle Rue Zineb Ishak et Dr. Youssef Ibn Tachfin - CASABLANCA Tél: 0524 44 66 60

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACEUTIQUE CASABLANCA - 04/09/2023	04/09/23	307,50

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

### RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				<input type="text"/>
</				

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



CASABLANCA.LE

04/10/2022

Faïne.

Ms. Chaoui Nézha.

02,50

1) Urtiprox 500 mg  
x 25

15.

14,00

2) Solenox

15.

22,00 x 2

3) Clarkee

32 mg x 20

15,30

4) Ventoline 50 mg

26,50

5) Vite ion

2 mg x 20

10,20

6) Cetamyl

2022  
Dr. Mohamed CHKARMOU  
11, Angle Rue Zineb Ishak et Bd.  
Youssef Ibnou Tachfine  
Casablanca  
Tél: 05 22 62 02 92

10,00

7) Cotifest 20mg

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

10307,50

8) Biflopirox 30 mg  
x 20

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



# Ubiprox

Ciprofloxacin

250mg et 500mg



Veuillez 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, crospovidone, Magnésium stéarate, Silice colloïdale

anhydre et Opadry q.s.p un comprimé.

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Classe pharmaco-thérapeutique : 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
- Infections des os et des articulations
- 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 additionnel 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 mucoviscides
- 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 nécessaire.

#### 4. Posologie

Mode d'administration

Voie orale uniquement.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en sucre ou par voie orale. Vérifiez auprès de votre pharmacien. Votre médecin vous expliquera précisément quel à quelle fréquence et pendant combien de temps sa sévérité.

Prévenez votre médecin si vous avez des problèmes de santé qui pourraient nécessiter une prise de médicament différente. Le traitement doit généralement de 5 à 21 jours.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre pharmacien si vous avez des questions. Avez-vous pris Ubiprox avec une grande quantité de boisson ?

Pensez à boire suffisamment 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 tizanidine (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 articales
- surinfections fongiques (dues à des champignons)
- concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules blancs)
- diminution de l'appétit
- hyperacarité
- 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 phosphatasées alcalines sanguines (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 (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème 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
- fourmissements, 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 astmatiques
- troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholangitique), 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 sérique) 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)
- paralysie temporaire du pancréas
- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une suffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient
- petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (petéchies); éruptions utérines diverses (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell [érythème nécrotique toxique])
- faiblesse musculaire, inflammation des tendons, rupture des tendons - en particulier du tendon située à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) : aggravation des symptômes par 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 typomanie)
- atteinte neurologique telle que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou iléasse 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)
- éruption 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/ère. Cela 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 d'avantage 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 (n'e)ez avec un trouble de la coagulation (allongement de l'intervalle QT) (observé sur un trace ECG enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un trouble de l'électrolyte 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 atteint(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase (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.

**بِيْرُوْك**  
بِيْرُوْكْ هُوكْسَاسِين  
بَادْ حَبَّوْيِ وَاسِعُ الطَّفِيف

LOT: M0944  
PER: 01/2025  
PPU: 92.50DH



# 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 aigües 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 :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire, son utilisation pendant la grossesse et l'allaitement n'est pas recommandée.

- L'innocuité et l'efficacité chez les enfants de moins de 2 ans n'a pas été démontrée.

### Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 1 comprimé / 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

..... assant dans le lait, est

..... été démontrées chez

A10350FXT 6



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5

# 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 aigus 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 el

le matin au

Vu l'absen

les patient

Ne pas lai

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

لورا

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

e fois / jour (2 cuillères-mesure

e fois / jour (1 cuillère-mesure

rimé par jour, de préférence

nce est requise chez

sévère.



# 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 UTILISE ?**

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 (en quelques minutes) et de courte durée d'action (en inspirant par la voie inhalée).

Il est indiqué en cas de maladie asthmatique (en inspirant par la voie inhalée).

Il peut également aider à soulager les symptômes de l'asthme (en inspirant par la voie inhalée).

Si vous avez de l'asthme (maladie chronique), il peut également aider à soulager les symptômes de l'asthme (en inspirant par la voie inhalée).

Si vous avez de l'asthme (maladie chronique), il peut également aider à soulager les symptômes de l'asthme (en inspirant par la voie inhalée).

L 67 E  
11 2024  
45,30 DH

bronches) à action rapide (il agit en quelques minutes) et de courte durée (en inspirant par la voie inhalée).

Il peut également aider à soulager les symptômes de l'asthme (en inspirant par la voie inhalée).

Il peut également aider à soulager les symptômes de l'asthme (en inspirant par la voie inhalée).

Le médecin peut prescrire Ventoline seul ou en association avec d'autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

# 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

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 pourrez avoir besoin de la relire.

-Adresssez 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 EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CETAMYL® 500 mg ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

## 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 ulcériens.

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 phénylcétoneurie.

### Pour éviter un risque

- Vérifier l'absence simultané.

- Respecter les doses maximales.

- Enfants de moins de 12 mois.

- Enfants de 41 kg et plus.

- Adultes et enfants.

- Chez un enfant justifiée qu'en cas de

- En cas de décoloration.

- La poudre orale.

présentant une

un déficit en sucrose.

- Comprimé effervescent et sachet.

régime hyposodé strict.

- Le comprimé 500 mg contient du lactose.

Son utilisation est déconseillée chez les patients

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 tenant 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

dicaments en cas de traitement

sodium 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

interrompre le traitement.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillée chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du galactose, ou

suivants un régime pauvre en

sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

Il est déconseillé chez les patients

intolérance au glucose et du gal

# VITAMINE C® GALENICA 1g

## Acide ascorbique

Comprimé effervescent, Boite de 10 et de 20

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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

### Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE VITAMINE C®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VITAMINE C® ?
3. COMMENT PRENDRE VITAMINE C® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER VITAMINE C® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE VITAMINE C® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ACIDE ASCORBIQUE (VIT C)

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient de la vitamine 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 ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VITAMINE C® ?

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais VITAMINE C® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein).

• Si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux,

• Si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie),

• Si vous avez moins de 15 ans.

Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITAMINE C®.

• Ce médicament contient du sodium (composant principal du sel de cuisine/table). A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/omaltase (maladies héréditaires rares).

• Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

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

• Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources, comme les médicaments alimentaires (risque de surdosage).

• La vitamine C augmente l'hémochromatose (maladie en fer), adressez-vous à votre pharmacien.

• La vitamine C doit être glucose-6-phosphate (désirables), car des doses élevées (jour) favorisent le risque d'acidité des globules rouges.

• La vitamine C peut fausse notamment de tests de certains examens. Informez votre médecin ou ses tests d'urine. Enfants et adolescents : Si interactions avec d'autres médicaments. Informez votre pharmacien ou pourriez prendre tout au Ce médicament contient des interactions avec les aliments et les boissons :

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'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.

**Grossesse :** Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de VITAMINE C®, pendant la grossesse.

**Allaitement :** La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur les effets de la vitamine C chez les nouveau-nés/ncourrissons. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de VITAMINE C® pendant l'allaitement.

**Fertilité :** Il n'existe pas de données relatives aux effets de VITAMINE C® sur la fertilité humaine.

**Sportifs :** Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : VITAMINE C® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notable :

VITAMINE C, comprimé effervescent contient jaune orangé S (E110), sodium, saccharose.

### 3. COMMENT PRENDRE VITAMINE C® ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie :**

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

La dose recommandée est de 1 comprimé par jour.

**Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

Le comprimé doit être dissous dans un verre d'eau.

**Durée du traitement :**

La durée du traitement est limitée à 1 mois.

**Si vous avez pris plus de VITAMINE C® que vous n'auriez dû :** Les symptômes généraux d'un surdosage en vitamine C peuvent inclure des troubles gastro-intestinaux tels que des 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 1 g/jour en vitamine C, peuvent survenir des troubles digestifs (ballonnements, diarrhée); troubles rénaux et urinaires (calculs rénaux, insuffisance rénale, nécrose tubulaire aiguë) - hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose-6-phosphate déhydrogénase (enzyme spécifique des globules rouges).

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

**Si vous oubliez de prendre VITAMINE C® :**

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

**Si vous arrêtez de prendre VITAMINE C® :** Sans objet.

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

### 4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

### 5. COMMENT CONSERVER VITAMINE C® ?

Tenir 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 l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût 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 SUPPLEMENTAIRES :

**Que contient VITAMINE C® ?**

La substance active est :

Par unité de prise

..... 1000 mg

effervescent

ts du comprimé sont :

t, cyclamate de sodium, bicarbonate de sodium anhydre, n, jaune orangé S, huile de vaseline, saccharose, rôme orange poudre.

**FINE C®, et contenu de l'emballage extérieur :** éente sous la forme de comprimés effervescents.

s en boîte de 1 ou 2 tubes.

**o l'EPI titulaire de l'AMM MAROC :** Laboratoires ENICA, N 13, G 5-Z.I. Ouled Saleh - Bouskoura - 20180

abricant (quand celui-ci n'est pas titulaire de l'AMM)

..... à laquelle cette notice a été révisée : Janvier 2020

ations de prescription et de délivrance : Médicament non soumis à

prescription médicale.

Informations réservées aux professionnels de santé : Sans objet.

VITAMINE C 1g

Boîte de 20 comprimés effervescents

PPV : 26,50 DH



6 118000190936

جهاز تعريفي عن  
الصaleur و الم�مة

Interactions avec les aliments et les boissons :

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou

**G** LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA  
Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

# Cotipred® 20 mg

Prednisolone

## COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme métasulfobenzoate 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 DOUCE 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).

## PRÉCAUTIONS 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 DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

AFIN D'EVITER D'ENTRAÎNER DES EFFETS SECONDAIRES, FAUT SIGNALER LA PRÉSENCE D'UN MEDECIN OU A VOUS LES PROBLÈMES DE SANTÉ, TELS QUE LES TROUBLES DU RYTHME CARDIAQUE, LA HALOFANTRINE, PENTAMIDINE, ETC.

PPV : 40DH00

PER : 06/26

LOT : M1838

## INTERACTIONS :

IL EXISTE PLUSIEURS MEDICAMENTS QUI PEUVENT ÊTRE UTILISÉS EN COMBINAISON AVEC CE MEDICAMENT. IL EST POSSIBLE QU'ILS PEUVENT CAUSER DES EFFETS SECONDAIRES. PAR EXEMPLE, CERTAINS MEDICAMENTS POUVAIENT DONNER DES EFFETS SECONDAIRES COMME LA CORTISONE EN INJECTION INTRAVASCULAIRE.

## 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 il 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.