

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

M23-014817

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10558 Société : R.A.M

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Meel

Nom & Prénom : MESSAS

Date de naissance : 17/5/88

Adresse :

Tél : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Abdellah TAYB
Pneumo - ALLERGologue
87 Bd M Ismail Berrechid
22 32 55 01

Date de consultation : 20/7/2019

Nom et prénom du malade : MESSAS Youssef Age : 19 ans

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant

Nature de la maladie : RIZIV BACILLÉ

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° : AA-215 / 2019

ACCUEIL

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
20/07/23	ACS	CV	300,20	<p>Docteur ALLESTAYB Pneumo - Allergo 87 Bd M Lamyail Berrechid 0522 32 55 01</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie Chaouia 82, Av. Moulay Ismail, 26102 Berrechid - Tél : 0522 33 72 29 INPE 062018379</p>	20/07/23	385,3

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

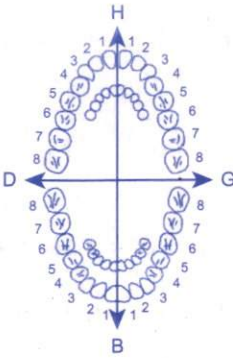
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaires, 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 <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <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> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
H																	
25533412	21433552																
00000000	00000000																
D	G																
00000000	00000000																
35533411	11433553																
B																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdellah TAYB

Spécialiste des Maladies Respiratoires
de l'Allergie Adultes et Enfants
Ex-Médecin au Département des
Maladies Respiratoires de 20 Août
et Averroes à Casablanca



الدكتور عبد الله التائب

إختصاصي في أمراض التنفس - الحساسية
للكتاب و الصغار
طبيب سابق بالمصلحة الكبرى لأمرأة
الصدر بمستشفى 20 غشت و ابن ر.
بالدار البيضاء

BERRACHID
Pharmacie Chaouia
182, Av. Moulay Ismail, 2610
Berrechid - Tél. : 0522 33 72 29
INPE : 0620 18379

Berrechid, le

20/7/23

برشيد، في :

تاريخ - رقم

66,00

AZEMC 250



17,70

A 250



78,60

ALDO 50



69,00

BROCI (500)



385,30

Docteur Abdellah TAYB
Pneumo - ALLERGOLOGUE
87, Bd Moulay Ismail Berrechid.
0522 32 55 01

87, شارع مولاي إسماعيل - برشيد - الهاتف : 05.22.32.55.01 - النقال 06.61.79.02.05

INP : 061133435 / ICE : 001918090000064

87, Boulevard Moulay Ismail - Berrechid - Tél./Fax : 05.22.32.55.01 - GSM : 06.61.79.02.05



Sirop
Voie orale

DociVox

Sirop naturel sans conservateur

Deva
Pharmaceutique

FORMES ET PRESENTATIONS

DociVox sirop - Flacon 200 ml - Flacon 125 ml

PROPRIETES :

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

DociVox sirop naturel apaise les voies respiratoires, adoucit les muqueuses 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.

Dans 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 du Ministère de la Santé n° : DA20171612029DMP/20UCAv1



Spray
Voie orale

DociVox[®] Spray gorge

Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge

Deva
Pharmaceutique

PROPRIETES :

DociVox Spray gorge offre l'avantage d'une application très ciblée. Il permet de tapisser directement la muqueuse oro-pharyngée pour un effet immédiat.

DociVox Spray gorge est doté d'un embout pulvérisateur directionnel qui facilite l'application du produit notamment sur les parties de l'oropharynx difficiles d'accès.

DociVox Spray gorge est à base d'actifs naturels ayant des actions antiseptiques, adoucissantes et calmantes.

Grâce à ses propriétés, **DociVox Spray gorge** est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la sphère oropharyngée provoqués par le froid, les allergènes, la fumée, la pollution, la poussière et autres agents 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.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration et Durée du traitement

Adultes et adolescents (12 ans et plus) : prendre un comprimé une fois par jour.

Avaler le comprimé en entier avec de l'eau, au moment ou en dehors des repas.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ALORA.

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus d'ALORA que vous n'auriez dû :

Prenez ALORA uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus d'ALORA que vous n'auriez dû, prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ALORA :

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ALORA 5 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Chez l'adulte, les effets indésirables sont à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo. Cependant, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo.

Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté.

Depuis la commercialisation de la desloratadine, des cas de réactions allergiques sévères (avec gêne respiratoire, sifflements bronchiques, démangeaisons, plaques d'urticaire et gonflements) et d'éruption cutanée ont été très rarement rapportés. Des cas de palpitations, d'accélération du rythme cardiaque, de douleur d'estomac, de nausées (envie de vomir), de vomissements, de pesanteur d'estomac, de diarrhées, vertige, somnolence, insomnie, douleur musculaire, d'hallucinations, de convulsions, d'agitation avec mouvements corporels augmentés, inflammation du foie et d'anomalies du bilan hépatique sanguin ont aussi été très rarement rapportés.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme graves ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Conditions de conservation

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de la lumière, l'humidité et la chaleur.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES Que contient ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?

La substance active est :

Desloratadine..... 5 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Phosphate dicalcique, Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Talc, Opadry.

Présentations :

ALORA 5 mg comprimé pelliculé : Boîte de 10 comprimés

ALORA 5 mg comprimé pelliculé : Boîte de 20 comprimés

ALORA 5 mg comprimé pelliculé : Boîte de 30 comprimés

ALORA 5 mg boîte de 10 comprimés, AMM n° 362/16 DMP/21/NNP

ALORA 5 mg boîte de 20 comprimés, AMM n° 360/16 DMP/21/NNP

ALORA 5 mg boîte de 30 comprimés, AMM n° 361/16 DMP/21/NNP

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est en 06/2016.

Deva Pharmaceutique

J.OUAJDI Pharmacien Responsable

Deva
Pharmaceutique
146-147 Zone Industrielle Tit Mellil, Casablanca

Code : AC2 - 00058



**comprimé
pelliculé
voie orale**

ALORA® 5mg

Desloratadine

Deva
Pharmaceutique

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.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QU'ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Antihistaminique systémique

Indications thérapeutiques

Alora soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (rhume des foins ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes sont les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui larmoyent, le nez qui coule, le nez qui gratte, les éternuements. Alora est aussi utilisée pour soulager les symptômes associés à l'allergie cutanée (urticaire). Les symptômes comprennent les démangeaisons et l'éruption cutanée. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et préserve votre sommeil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

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

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

Faites attention avec ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez une maladie des reins

- Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues d'ALORA.

Aliments et boissons

ALORA peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies complémentaires

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ALORA pendant votre grossesse et si vous allaitez.

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

Sportifs

Sans objet.

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

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

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

Liste des excipients à effet notoire

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

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.



أكسير

MCC190MA118PE

29.08.2019

148x420

148x30-2 - 40gr - C6

أكسير 125 ميكروغرام، مسحوق للإستنشق على شكل كبسولات، علبه من فئة 60 كبسولة
أكسير 250 ميكروغرام، مسحوق للإستنشق على شكل كبسولات، علبه من فئة 60 كبسولة
بروبيونات الفلتيكازون

يرجى قراءة النشرة بالكامل قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لكم.

- احتفظوا بهذه النشرة، قد تحتاجون لقراءتها مرة أخرى.

- إذا كانت لديكم أسئلة أخرى، اطلبوا من الطبيب أو الصيدلي أن يمدكم بالمزيد من المعلومات.

- لقد وصف هذا الدواء خصيصا لكم. لا تملأوه لشخص آخر، حتى لو كانت أعراضه شبيهة بأعراضكم، لأن ذلك قد يضر به.

- يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي. غير تلك المذكورة في هذه النشرة، يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي.

Remboursable AMO



PPV: 171,70 DA
LOT: 22B21
EXP: 02/2024

محتويات النشرة

- 1 ماهو أكسير.
- 2 ما هي المعلو
- 3 كيفية استعمال
- 4 ما هي الآثار
- 5 كيفية حفظ أك
- 6 معلومات إحت
- 1 - ماهو أكسير
- الصنف الدوائ
- دواعي الاستعما
- يوصف هذا ال
- تقوم بروبيونا
- لا ينبغي إيقاف

لا يوفر الدواء تحسنا فوريا. لا سيما عند حدوث نوبات ربو حادة.
لا تظهر فعالية الدواء إلا بعد عدة أيام، حيث تتوقف على مدى الالتزام الصارم بالجرعات (مقدار و عدد الجرعات) التي يحددها الطبيب لحالتكم.
هذا الدواء للاستخدام الشخصي فقط.

تحذير: هذا الدواء ليس موسما للقصبات الهوائية.
لذلك فإنه لا يمنع أزمة الربو الحادة.

2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أكسير ؟

- موانع الاستعمال :
- يمنع استعمال دواء أكسير :
- في حالة الحساسية لمكون من مكونات الدواء (انظر الفقرة 6).
- في حالة الشك، يجب طلب إستشارة الطبيب أو الصيدلي.
- تحذيرات خاصة :

في حالة ظهور نوبات أو صعوبة في التنفس، يجب استخدام دواء آخر: موسع قصبي بيتا 2 عن طريق الإستنشاق يجب أن يكون فوريا و مبرعا.
إن التحسن الذي يحصل عادة باستعمال موسع قصبي بيتا 2 عن طريق الإستنشاق يجب أن يكون فوريا و مبرعا.

- Pour le traitement des bronchites : 1 comprimé en une seule prise le 1^{er} jour, puis 1/2 comprimé par jour les 4 jours suivants.
- Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.
- Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration :

Voie orale :

Le comprimé peut être divisé en doses égales à l'aide d'un coupe-comprimé. Le comprimé ou le demi-comprimé peut être pris pendant ou en dehors des repas, en une seule prise par jour.

Durée de traitement :

La durée du traitement est de :

- 3 jours pour le traitement de certaines angines et des infections bucco-dentaires ;
- 5 jours pour le traitement des bronchites.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri.

L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de Azimycine 500 mg Promopharm que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Azimycine 500 mg Promopharm :

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

Risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, Azimycine 500 mg Promopharm est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus d'1 patient sur 10) :

Diarrhées.

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 à 10 patients sur 100) :

Maux de tête, vomissements, douleurs abdominales, nausées, diminution des lymphocytes (globules blancs) dans le sang, augmentation du taux sanguin des éosinophiles, des basophiles, des monocytes, neutrophiles (globules blancs), diminution du bicarbonate dans le sang.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 à 10 patients sur 1000) :

Infection due à des champignons microscopiques notamment dans la bouche, pneumonie, infection due à des bactéries, pharyngite, gastroentérite, trouble de la respiration, rhinite, baisse du nombre de globules blancs dans le sang (leucocytes, neutrophiles, éosinophiles), allergie, nervosité, insomnie, sensation vertigineuse, somnolence, trouble du goût, sensation de tournoiement, trouble de la vue, trouble auditif, vertige, perte de l'appétit, palpitations, bouffée de chaleur, difficulté respiratoire, saignements de nez, constipation, flatulence, gêne abdominale, digestion difficile, difficulté à avaler, distension abdominale, bouche sèche, rot, ulcération de la bouche, hypersécrétion salivaire, éruption cutanée, démangeaisons, urticaire, inflammation de la peau, sécheresse de la peau, transpiration excessive, otite-moyenne, douleur musculaire, douleur au dos, douleur au cou, difficulté pour uriner, douleur aux reins, saignements vaginaux (entre les règles), problème aux testicules, fatigue, malaise, gonflement (œdème notamment au niveau du visage œdème de Quincke), douleur à la poitrine, fièvre, douleur, gonflement des membres et extrémités, augmentation du taux sanguin des enzymes du foie (aspartate aminotransférases, alanine aminotransférases), de la bilirubine, de l'urée, de la créatinine, de la phosphatase alcaline, des chlorures, du glucose, des plaquettes, des bicarbonates, diminution du taux sanguin des globules rouges, taux sanguin anormal du potassium, du sodium, complication post-procédure.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 à 10 patients sur 10000) :

Apathie, trouble du foie, hépatite cholestatique (affection du foie caractérisée par de la fièvre et des douleurs), photosensibilité (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV), éruption sur la peau pouvant être accompagnée de fièvre, survenant brutalement et déboulant au visage ou aux plis et pouvant se généraliser (pustulose exanthématique aiguë généralisée). Réaction allergique avec augmentation du nombre d'éosinophiles (un type de globule blanc) et symptômes systémiques (Syndrome DRESS).

Effets indésirables dont la fréquence n'est pas connue :

Diarrhée sévère (colite pseudomembraneuse), diminution du taux de plaquettes dans le sang (très importants de la coagulation), anémie hémolytique (destruction des globules rouges dans le sang), réaction allergique généralisée, comportement agressif, anxiété, délire, hallucination, syncope, convulsion, diminution de la sensibilité cutanée, hyperactivité, perte de

l'odorat ou du goût, affection des gencives, myasthénie (maladie auto-immune musculaire), trouble de l'audition incluant surdité et/ou bourdonnements, troubles du rythme du cœur (torsades de pointes, arythmie, prolongation de l'intervalle QT visible à l'électrocardiogramme), baisse de la tension, inflammation du pancréas, décoloration de la langue, atteintes hépatiques pouvant rarement mettre en jeu la vie du patient, hépatite fulminante (hépatite aigue grave), nécrose hépatique, décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps notamment les muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique toxique), érythème multiforme, douleur aux articulations, insuffisance rénale aigue, néphrite interstitielle (inflammation du rein).

5. Comment conserver Azimycine 500 mg Promopharm ?

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

Date de péremption :

Ne pas utiliser Azimycine 500 mg Promopharm après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Conditions de conservation :

Ce médicament doit être conservé à une température ne dépassant pas 25°C

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration :

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

Liste complète des substances actives et des excipients :

Que contient Azimycine 500 mg Promopharm ?

La substance active est :

Azithromycine dihydrate

Exprimé en Azithromycine base ... 500,00 mg

Excipients du noyau sont :

Phosphate de calcium anhydre, Povidone, Croscopolone, Talc, Laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, Cellulose microcristalline.

Excipients de l'enrobage sont :

Hydroxypropylmethylcellulose, Lactose, Talc, Dioxyde de Titane, Parahydroxybenzoate de méthyle, Propylglycol.

Forme pharmaceutique et contenu :

Comprimé enrobé sécable. Boîte de 3.

Nom et adresse de l'établissement pharmaceutique industriel titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc

Promopharm S.A.

Zone Industrielle du Sahel,

Rue 17 BP 9697,

26400 Had Souaïem

Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Juillet 2020.

Conditions de prescription et de délivrance

TABLEAU A (Liste I).

Informations réservées aux professionnels de santé :

Sans objet.

CECI EST UN MEDICAMENT

- Un médicament est un produit qui affecte la santé, son administration sans avis médical peut être dangereuse.
- Suivre strictement la prescription médicale et les instructions du pharmacien.
- Le médecin et le pharmacien connaissent le médicament, ses bienfaits et ses risques.
- Ne pas interrompre le traitement prescrit.
- Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.

Fabrique par : Promopharm S.A.
Zone Industrielle du Sahel,
Had Souaïem, Maroc.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
2CS0273.V01-09/2020

