

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.

M23-014817

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 10558 Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MESSAS Med

AT588

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 20/07/2013

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

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

ALLERGIE RESPIRA TOIRE

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

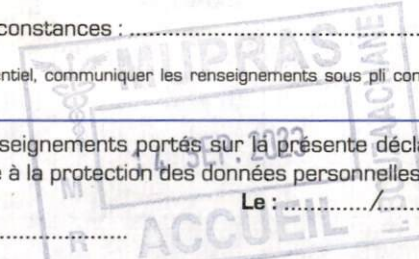
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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) :



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
20/11/2013	ACG	CV	100,00	Docteur Pneumo 87 Bd M Lemyail Béjaïa 0322 32 55 01

EXECUTION DES ORDONNANCES

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

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

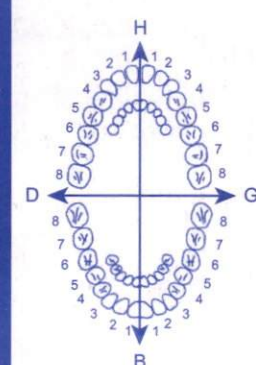
Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	C
00000000	00000000
35533411	11433553



[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

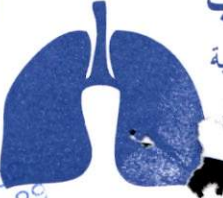
Docteur Abdellah TAYB

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

الدكتور عبد الله التائب

اختصاصي في أمراض التنفس - الحساسية
للكبار و الصغار

طبيب سابق بالملصلة الكبرى لأمراض
الصدر بمستشفى 20 غشت و ابن ران
بالدار البيضاء



BERRACHID
Pharmacie Chouïa
182, Av. M. Ismail, 2610
Berrechid - Tel. 0522 33 72 29
INPE : 0620 19379

20/7/23

برشيد، في :

ن.س. 5583 - 1755200

66,00 AZEMEEN ٥٠
11.٤.٣٠



171,90 AXEN ٢٥٠
9 x 21,1 k ٢ ٣٠



78,60 ALDAR ٦٧
11.٤.٣٠



69,00 BLOCI (٥٨)
Ode ١٠٢ ٢٣٠



~~385,30 locaux~~

Docteur Abdellah TAYB
Pneumo - ALLERGOLOGUE
Berrechid

شارع مولاي اسماعيل - برشيد - الهاتف : 05.22.32.55.01 - 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



Sirup
Voie orale

DociVox

Sirup 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 d'eucalyptus), du miel et de la propolis.

DociVox sirop naturel apaise les voies respiratoires, adoucit la 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.

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 :

Sirup de fructose; Atome 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 Mélèze; Huile essentielle d'eucalyptus; Extrait de rotou; 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



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.

Grace à ses propriétés, Docivox Spray gorge est un adjuant 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.

Prise conseillée : 1 à 2 fois par jour, 1 à 2 jets par application.

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

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

Avalez 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



comprimé
pelliculé
voie orale

ALORA® 5mg

Desloratadine

Deva
Pharmaceutiques

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, COMPRIME PELLICULE ET D/

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 nez, les yeux qui démontent, qui Alora est aussi utilisée pour soulager les symptômes associés aux symptômes comprennent les démangeaisons et éruption. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée. La保存 votre sommeil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine.

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 douleur.

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 thé

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 allaitiez.

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 : 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 notable

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

3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULE ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

ALORA 5 mg
30 Comprimés
Deva Pharmaceutique



6 118000 410096

LOT: M1007
PER: 03/2025
PPU: 78,600DH

5 ملجم

contenus dans ALORA, ou à la

grossesse et si

أكسير

أكسير 125 ميكروغرام، مسحوق للإستنشاق على شكل كبسولات، علبة من فئة 60 كبسولة
 أكسير 250 ميكروغرام، مسحوق للإستنشاق على شكل كبسولات، علبة من فئة 60 كبسولة
 بروبيونات الليتيكازون

MCC190MA118PE
 29.08.2019
 148x420
 148x30-2 - 40gr - C6

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

- احتفظوا بهذه النشرة، قد تحتاجون لقرائتها مرة أخرى.

- إذا كانت لديكِ سائلة أخرى، اطلبوا من الطبيب أو الصيدلي أن يمددكم بالمزيد من المعلومات.

- قد وصف هذا الدواء شخصياً لكم، لا تتعجبوا شخص آخر يمكنه لو كانت اعراضه شبيهة بأعراضكم، لأن ذلك قد يضر به.

- غير ذلك المذكور في هذه النشرة، يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي.

- إذا كنتِ تدخلي سائلة أخرى، اطلبوا من الطبيب أو الصيدلي أن يمددكم بالمزيد من المعلومات.



PPV: 171,70 DH

LOT: 22B21

EXP: 02/2024

محفوظات النشر

1 ما هو أكسير

2 ما هي المعلو

3 كيفية استعمال

4 ما هي الآثار

5 كيفية حفظ آفة

6 معلومات إضاف

1 ما هو أكسير

- الصنف الدوائ

دواعي الاستعمال

* يوصى هذا الد

* تorem بروبيون

* لا ينصح باتفاق

لا يوفر الدواء حسناً فوريًا، لا ينبع عن حدوث تأثيرات ربو حادة.

لا تظهر أعراض الدواء إلا بعد عدة أيام، حيث توقف على مدى الالتزام الصارم بالجرعات (مقدار وعدد الجرعات) التي يحددها الطبيب لحالتك.

هذا الدواء لا يستخدم لأشخاص معينين فقط

تحذير: هذا الدواء ليس موسمًا للقصبات الهوائية.

لذلك فإنه لا ينصح أبداً بتناوله الحادة.

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

- مواعي استعمال الدواء

- يمنع استعمال دواء أكسير:

- في حالة الحساسية لمكون من مكونات الدواء (انظر الفقرة 6).

- في حالة الشد، يجب طلب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

- تحذيرات خاصة:

- في حالة ظهور نوبات أو مغص في التنفس، يجب استخدام دواء آخر.

- إن التحسين الذي يحصل أباد استعمال دواء أكسير يجب أن يكون فوريًا ومرئياً.

موسوعة قصصي بينا 2 عن طريق الإستنشاق سريع المفعول وقصصي الأمد كما وصفه لكم الطبيب لهذا الغرض.

موسوعة قصصي بينا 2 عن طريق الإستنشاق يرجى أن يكون فوريًا ومرئياً.

- 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 :

Viale 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. Ce 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.

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) :

Diarrhée.

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 eosinophiles, 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, gastroréitrèle, trouble de la respiration, rhinite, baisse du nombre de globules blancs dans le sang (leucopénie, neutropénie, éosinophilie),

anémie, nerfoulie, insomnie, sensation vertigineuse, somnolence, trouble du goût, sensation de fourmillement, 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, ostéoarthrite, 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), 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 abnormal du potassium, du sodium, complication post-procédure.

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

Agitation, trouble du foie, hépatite cholestastique (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 déclenchant au visage ou aux pieds et pouvant se généraliser (urticose exanthémique aiguë généralisée).

Réaction allergique avec augmentation du nombre d'eosinophiles (un type de globule blanc) et symptômes systémiques (Syndrome DRESS).

Effets indésirables dont la fréquence n'est pas connue :

Diarrière sévère (colite pseudomembraneuse), diminution du taux de plaquettes à le sang (éléments 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 pointe, arythmie, prolongation de l'intervalle QT visible à l'electrocardiogramme), 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, déclément 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 permettent de protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

Liste complète des substances actives et des excipients :

Quel contenu Azimycine 500 mg Promopharm ?

La substance active est :

Azithromycine dihydrate

Exprime en Azithromycine base ... 500,00 mg

Excipients du produit sont :

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

Excipients de l'enrobage sont :

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

Forme pharmaceutique et contenu :

Comprimé enrobé séable. Billes 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 Sated,

Rue n°7 BP 96/97

26400 Had Soualem

Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Juillet 2020.

Conditions de prescription et de livraison

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 modalités et ses risques.

• Ne pas interrompre le traitement prescrit.

• Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.

Fabriqué par: Promopharm S.A.,
Zone Industrielle du Sated,
Had Soualem, Maroc.

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

