

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0044525

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8272 Société : RAN
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ATBIB Fouzia
Date de naissance : 01/01/1966
Adresse : 7 Rue NASSIR ABDEL KALIM ALJOUHRA KA 17 A App 12
DARRIF
Tél : 0668466040 Total des frais engagés : 689,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 29/11/2019
Nom et prénom du malade : ATBIB Fouzia Age: 53
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Affection chronique
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) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

الدكتور محمد (البراهيمي)

Dr. Mohammed EL IBRAHIMI
Pneumophtisiologue

الدكتور ع. (النصري)

Dr. Arabi NACIRI
Professeur agrégé
Pneumophtisiologue

Casablanca le 29/11/2023

Madame ATBIB Fouzia

45,82+20
cortancyl 20: 2cp le matin x 021j

79.70
zithromax 500: 1/j x 03j

24.60
sirop de potassium : 1 cm x 3/j

193.60
fosavance: 1/semaine

Prendre rendez-vous sur : casasouffle@gmail.com

CMR EL IBRAHIMI Mohamed
5 bis, Rue Ibnou Babik
Quartier Racine Maârif - Casablanca
Tél.: 05 22 94 92 46 - Fax: 05 22 94 91 23



Notice : information de l'utilisateur

ANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fracture vertébrales et de la hanche.

Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les œstrogènes, qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, quotidiennes telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fracture de l'os. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« bosse de la douairière »), et une perte de mobilité.

Cortancyl® 20 mg

45,80

ANOFI

de prendre

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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.
(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.

- Si vous souffrez actuellement virale, varicelle) ou qui peut l'être.
- Si vous avez des problèmes traités pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné vivant (par exemple contre la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, avaler de travers le comprimé.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez :

- Si vous avez été vacciné récemment.
 - Si vous avez un ulcère digestif du gros intestin, ou si vous avez récemment pour un problème.
 - Si vous avez du diabète (taux élevé dans le sang), ou une élévation,
 - Si vous avez une infection (tuberculose),
 - Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas bien.
 - Si vous souffrez d'ostéoporose (fragilité des os) et de myasthénie (avec fatigue musculaire),
 - Si vous avez séjourné dans un pays où le sud de l'Europe, en raison d'une parasitaire,
 - Si vous avez une maladie de la glande surrénale (Syndrome de Cushing),
 - Si vous avez des problèmes urinaires dans votre sang avant de commencer CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable, consultez votre médecin si vous présentez des symptômes tels que crampes musculaires, confusion, perte de poids, essoufflement, convulsions, insuffisance rénale (diminution du débit de l'urine), tumeur maligne hématologique, les effets indésirables éventuels.
- Adressez-vous à votre médecin si vous présentez des symptômes de CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable si vous présentez :
- Sclérodémie (également connue sous le nom de système, un trouble auto-immun chronique de 15 mg ou plus de développer une complication).

Cortancyl® 20 mg

45,80

ANOFI

de prendre

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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.

- Si vous souffrez actuellement virale, varicelle) ou qui peut l'être.
- Si vous avez des problèmes traités pour ceux-ci.

- Si vous devez être vacciné vivant (par exemple contre la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, avaler de travers le comprimé.

avant de prendre ce médicament.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez un ulcère digestif du gros intestin, ou si vous avez récemment pour un problème.
- Si vous avez du diabète (taux élevé dans le sang), ou une élévation.

- Si vous avez une infection (tuberculose),

- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas.

- Si vous souffrez d'ostéoporose (fragilité des os) et de myasthénie (avec fatigue musculaire),

- Si vous avez séjourné dans un pays où le sud de l'Europe, en raison d'une infection parasitaire,

- Si vous avez une maladie de la glande surrénale (Syndrome de Cushing),

- Si vous avez des problèmes urinaires dans votre sang avant de commencer CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable.

- Si vous avez des problèmes de lyse tumorale tels que crampes musculaires, confusion, perte d'équilibre, essoufflement, convulsions, insuffisance rénale (diminution de la fonction rénale), assombrissement de l'urine, tumeur maligne hématologique.

- Si vous avez des effets indésirables éventuels.

- Adressez-vous à votre médecin avant de commencer CORTANCYL 20 mg, comprimé sécable si vous avez des problèmes.

- Sclérodémie (également connue sous le nom de syndrome systémique, un trouble auto-immun chronique).

- Si vous prenez des médicaments journaliers de 15 mg ou plus, ou si vous avez développé une complication.

POTASSIUM LAPROPHAN®

luconate de potassium)

PPV 24DH60

DÉTERMINATION DU MÉDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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 que POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
- 3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
- 6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

- Ce médicament est un apport de potassium.
- Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :
- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.
Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

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 sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

- Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par c-dose, c-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

- Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

- En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS ÂGÉS

NE JAMAIS LAISSER À PORTÉE DES ENFANTS.

- **Enfants et adolescents**

- **Sans objet.**
- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.
- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**
Sans objet.
- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé 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.

- **Sportifs**

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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.

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MÉDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE À UNE SURVEILLANCE MÉDICALE RÉGULIÈRE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû**
Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

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 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Au cours de ce traitement, survenue possible d'interruptions digestives.

- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Si vous sentez 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 pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0800 1000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

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

5 - COMMENT CONSERVER POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Tenir hors de la portée et de la vue des enfants**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date de péremption figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).**

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

- 3 ans.

- Aucune condition particulière de conservation.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

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

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise
Gluconate de potassium 15,000 g
Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel fraimboise 61/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

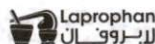
Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



- réaction allergique sévère (choc anaphylactique)
- gonflement du visage, de la langue et de la gorge entraînant une incapacité à avaler et à respirer (angioedème), sensibilité accrue de la peau et des muqueuses
- inflammation grave de la dernière partie de l'intestin appelée le côlon, causée par la prolifération de bactéries appelées *Clostridium difficile* (colite pseudomembraneuse)
- réaction cutanées graves :
 - éruption cutanée grave associée à un nombre accru d'un type de globules blancs du sang, appelés éosinophiles, avec des symptômes qui peuvent affecter un ou plusieurs organes, accompagnés par l'apparition de fièvre (DRESS) (fréquence très rare)
 - éruption cutanée rouge et squameuse avec formation de pustules et de vésicules/pustulose exanthématique (fréquence rare)

- réactions d'hypersensibilité graves et aiguës au niveau de la peau et des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, érythème polymorphe) (fréquence indienne/moyenne)
- problèmes hépatiques graves (insuffisance hépatique), car ils sont susceptibles d'entraîner la mort
- mort subite et massive de cellules de la vésicule biliaire (hépatite fulminante)
- réaction toxique du foie entraînant la mort de ses cellules
- anémie par destruction des globules rouges
- perte de conscience soudaine (syncope)
- inflammation du pancréas (pancréatite)

Veuillez contacter votre médecin si l'un des effets indésirables ci-après apparaît chez vous ou votre enfant :

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

- diarrhée
- Effets indésirables fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :
 - maux de tête
 - vomissements
 - douleurs abdominales
 - nausée
 - diminution de la quantité de bicarbonate dans le sang
 - diminution du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés lymphocytes
 - augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés éosinophiles
 - augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés basophiles
 - augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés monocytes
 - augmentation du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés neutrophiles

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

- infection vaginale attribuable à *Candida* (ou champignon)
- infection attribuable à des micro-organismes appelés « *chlamydiae* »
- infections respiratoires
- pneumonie
- pharyngite
- gastro-entérite
- rhinite
- diminution du nombre de globules blancs du sang (leucopénie)
- diminution du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés neutrophiles (neutropénie)
- diminution du nombre d'un type de globules blancs du sang appelés éosinophiles (éosinopénie)
- diminution ou absence d'appétit
- nervosité
- étourdissement
- somnolence

altérations de la sensibilité dans les différentes parties du corps

distorsion ou diminution de la capacité à sentir les odeurs

troubles visuels

vertiges de l'oreille

vertiges

perception accrue du rythme cardiaque

bouffées de chaleur

difficultés respiratoires (dyspnée)

saignements du nez (épistaxis)

constipation

réduction d'air dans l'intestin

maux d'estomac

gastrite

difficulté ou dyslégion douloureuse

gonflement de l'abdomen

bouche sèche

cruciations

aphtes

augmentation de la production de salive

éruptions cutanées

démangeaisons

urticaire

dermatite

peau sèche

transpiration excessive

arthrose

douleurs musculaires

douleurs au dos

douleurs au cou

douleurs en urinant

douleurs aux reins

perte de sang atypique, abondante et prolongée du vagin

troubles des testicules

gonflement

faiblesse

malaise

fatigue

gonflement du visage

douleurs thoraciques

fièvre

- douleurs
- gonflement des jambes et des pieds
- altération des tests de laboratoire afin d'évaluer le fonctionnement du foie
- augmentation de la quantité de bilirubine dans le sang (substance produite par le foie)
- augmentation de la quantité d'urée dans le sang (substance produite par le foie)
- augmentation de la quantité de créatinine dans le sang (substance produite par les muscles)
- variations de la quantité de potassium et de sodium dans le sang (sels minéraux)
- augmentation de la quantité de phosphore alcaline dans le sang (substance produite dans divers tissus de l'organisme)
- augmentation de la quantité de chlorure dans le sang (sel minéral)
- augmentation de la quantité de glucose (sucre) dans le sang
- augmentation du nombre de plaquettes dans le sang
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang
- augmentation de la quantité de bicarbonate dans le sang
- complications à l'issue d'interventions médicales ou chirurgicales

Effets indésirables de fréquence rare (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- agitation
- anomalie de la fonction du foie
- coloration jaunâtre de la peau des muqueuses (jaunisse)
- sensibilité accrue de la peau aux rayons de soleil (photosensibilité)

Effets indésirables de fréquence indenne/moyenne (se peut être estimée sur la base des données disponibles) :

• diminution du nombre de plaquettes sanguines

• convulsions

• diminution de la sensibilité d'une zone corporelle à un stimulus

• agressivité

• anxiété

• délire

• hallucinations

• activité motrice excessive et agitation (agitation psychomotrice)

• perte totale ou partielle de la capacité à sentir les odeurs

• perte totale de la capacité à se sentir les saveurs

• faiblesse musculaire grave (myasthénie grave)

• troubles auditifs

• sturdité

• battements dans les oreilles

• augmentation de la fréquence cardiaque causée par une anomalie particulière du rythme cardiaque (arythmie) appelée « torsades de pointes »

• troubles du rythme cardiaque normal appelés arythmies (par exemple : tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT) qui peuvent être diagnostiqués par un examen appelé « électrocardiogramme »

• diminution de la tension artérielle (hypotension)

• altération de la couleur de la langue

• douleurs articulaires graves

• problèmes rénaux graves (insuffisance rénale aiguë, néphrite interstitielle)

Déclaration des effets indésirables

Si vous présentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre infirmière.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

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

5. Comment conserver Zithromax

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte, le flacon ou la plaquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Le médicament n'exige aucune condition de conservation spécifique.

La solution reconstituée de Zithromax 200 mg/5 ml poudre pour suspension buvable est stable pendant 5 jours à température ambiante.

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

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce qui contient Zithromax

Zithromax 500 mg comprimés pelliculaires

La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de dihydrate d'azithromycine.

Chaque comprimé pelliculaire contient 500 mg d'azithromycine (ce qui équivaut à 524,11 mg de dihydrate d'azithromycine).

Les autres composants sont : Amidon préaggloméré, phosphate de calcium dibasique anhydre, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, laurylsulfate de sodium, eau déminéralisée.

Film pelliculaire : Zithromax 500 mg comprimés pelliculaires contiennent du lactose.

Zithromax 200 mg/5 ml poudre pour suspension buvable

La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de dihydrate d'azithromycine.

lg de poudre contient 50,08 mg d'azithromycine dihydrate.

Les autres composants sont : Triphosphate de sodium anhydre, hydroxypropylcellulose, gomme de xanthane, arôme artificiel de cerise, crème à la vanille, arôme de banane, saccharose (voir paragraphe « Zithromax 200 mg 5 ml poudre pour suspension buvable »).

Aspect de Zithromax et contenu de l'emballage extérieurement

Les comprimés de Zithromax sont disponibles dans des plaquettes thermoformées PVC/aluminium contenant 3 comprimés de 500 mg.

La poudre pour suspension buvable de Zithromax est disponible dans un flacon en polyéthylène contenant une éprouvette

plastique, et une seringue graduée. Une fois reconstituée, la suspension buvable contient 200 mg/5 ml.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et l'importation des lots au Maroc :

Laboratoires Pitar S.A.

km 0,500, Route de Ouadidia

BP 35, 24 000

El Jadida, Maroc

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est en 10/2013.

CECI EST UN MÉDICAMENT

Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation sans conforme aux prescriptions vous expose à un danger.

Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.

Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.

Ne pas arrêter de votre propre initiative un traitement prescrit.

Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.

Ne jamais laisser jamais les médicaments à la portée des enfants

