

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6181 Société : Royal Air Maroc

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Bachari Saïd

Date de naissance : 26 Décembre 1961

Adresse : n° 31 Rue Sidi Msahel

Elmaliha Cheikh - Settat

Tél. : 06 96 07 54 47 Total des frais engagés : 844,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. SKOUTA Mohamed
PEDIATRE
Imm. de Bienfaisance
Bd Mohamed V N° 5 - SETTAT 26181
INPE. 06126181

Date de consultation : 13 NOV 2023

Nom et prénom du malade : BACHARI AHMED Aissa Age : 3 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : coquelicot

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 : Casablanca Le : 14/12/2023

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien Pharmacie RAHMA ou du Fournisseur Dr. LARIDSSI	Date	Montant de la Facture
Dr. Laridssi Nurika 48 / St. "Abdo"	13/11/23	466,80
INPE: 06.20.00.820	21.11.23	27,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr JELLOULI Omar Médecin Radiologue INPE : 101183531	5.12.2013	3,5	150,00

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000

A diagram of a 12-pointed star with numbers 1 through 12 arranged in a circle. The points are labeled H (top), D (left), G (right), and P (bottom). The numbers are arranged as follows: top point H is 1; left point D is 8; right point G is 5; bottom point P is 12; top-left 1 is 2; top-right 1 is 3; left 2 is 4; left 3 is 5; left 4 is 6; left 5 is 7; left 6 is 8; left 7 is 9; left 8 is 10; left 9 is 11; left 10 is 12; left 11 is 1; right 2 is 3; right 3 is 4; right 4 is 5; right 5 is 6; right 6 is 7; right 7 is 8; right 8 is 9; right 9 is 10; right 10 is 11; right 11 is 12; right 12 is 1; bottom 1 is 2; bottom 2 is 3; bottom 3 is 4; bottom 4 is 5; bottom 5 is 6; bottom 6 is 7; bottom 7 is 8; bottom 8 is 9; bottom 9 is 10; bottom 10 is 11; bottom 11 is 12; bottom 12 is 1.

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel. Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



N° IPP :	311134	N° SEJOUR :	230043159	FACTURE N° 2303013514				DATE D'ENTREE :	05/12/2023	DATE DE SORTIE :	05/12/2023	
ASSURE :								DESTINATAIRE :	AHMED ALI, Bachari			
MALADE :	AHMED ALI, Bachari				UF:	5003 RADIOLOGIE						
NOM JEUNE FILLE :					N° IMMAT C.N.S.S :							
TIERS PAYANT 1 :					N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :							
TIERS PAYANT 2 :					N° SE. SOC. ETRANG. :							
REF. PC 1 :	REF. PC 2 :		LETRE	NOMBRE	PRIX	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
NATURE DE PRESTATION	CLE	x COEF	UNITAIRE	% / Dh	MONTANT		% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT		
ACTES DE RADIOLOGIE	Z	15.00	10.00	150.00				0.00	150.00			

Intervenant :	186999 EQUIPE RADIOLOGIE RADIO	TOTAUX :	150.00						150.00	
Arrêtée la présente facture à la somme de :				PLAFOND PC :					ACOMPTE:	
CENT CINQUANTE DHS				REMISE :	0.00	REGLE :			AVOIR:	
				RESTE DU:	150.00					
DATE FACTURE :	05/12/2023	DATE ELE :	05/12/2023	PAR:	ARICHE	ACCIDENT DE TRAVAIL :				
									DATE AT :	
									Règlement à effectuer à l'ordre de :	
									POLYCLINIQUE C.N.S.S - SETTAT	
									BANQUE :	
									BMCE - SETTAT	
									N° compte bancaire :	
									011 610 000001 2100060382 89	



PATIENT : AHMED ALI BACHARI

SETTAT Le 05/12/2023

RADIOGRAPHIE DU CAVUM DE PROFIL

- Bombement de la paroi postéro-supérieure du cavum avec réduction de la filière rhinopharyngée évoquant une **hypertrophie des végétations adénoïdes**

NOUS VOUS REMERCIONS DE VOTRE CONFIANCE.

Dr JELLOULI Omar
DR JELLOULI
Médecin Radiologue
INPE : 101183531

Dr. SKOUTA Mohamed

Spécialiste en Pédiatrie

Lauréat de la faculté de Médecine

De Casablanca

Sur Rendez-vous



061126181
INPE

الدكتور سكوطه محمد

اختصاصي في طب الأطفال

خريج كلية الطب

بالدار البيضاء

الزيارة بالموعد

Settat le : سطات في :
21/04/2023

Becker sleek der

Rx Cawee Dr. Mohamed

Dr. JELLOUFI Omar
Médecin Radiologue
INPE : 10113531

Dr. SKOUTA Mohamed
PEDIATRE
Imm. de Bienfaisance
Bd. Mohamed V N° 5 - SETTAT

إقامة الجمعية الخيرية الإسلامية، شارع محمد الخامس الطابق الثاني، رقم 5، سطات

Immeuble de Bienfaisance, Boulevard Mohamed V, N°5, Settat. drskoutamohamed@gmail.com

Tél : 05 23 72 57 58 / 06 28 15 42 86 - Whatsapp : 06 41 64 57 16

Dr. SKOUTA Mohamed

Spécialiste en Pédiatrie
Lauréat de la faculté de Médecine
De Casablanca

Sur Rendez-vous



061126181
INPE

الدكتور سكوطه محمد

اختصاصي في طب الأطفال
خريج كلية الطب
بالدار البيضاء
الزيارة بالموعد

Settat le : سطات في : ٢٠٢٣/١٢/٢٣

Backha fleet ale

27,40

د - زهراء



27,40

½ -

½ يده 21

Pharmacie RAHMANE
Dr. Latif IDRISI
مكتب دكتور لطيف IDRISI
ج.ع.د. رحمة

27,40

Dr. SKOUTA Mohamed
PEDIATRE
Imm. de Bienfaisance
Bd. Mohamed V N°5 - SETTAT

Dr. SKOUTA Mohamed

Spécialiste en Pédiatrie
Lauréat de la faculté de Médecine
De Casablanca

Sur Rendez-vous



061126181
INPE

الدكتور سكوتة محمد

اختصاصي في طب الأطفال
خريج كلية الطب
بالدار البيضاء
الزيارة بالموعد

Settat le : سطات في :

13/11/2023

BACHARI AHMED ALI

Poids: 20,50 kg

74,00 • ALFATIL 250 sirop

1 Dose-Poids, 3 fois / jour, pendant 8 jours.

196,40 × 2 = 392,80

• FLOWAIR 4 mg compimé

1 comprimé par jour, pendant 2 mois.

comprimé à croquer le soir, après le repas.



466,80

Pharmacie RAHMANE
Dr. Latif IDRISI

12

Dr. SKOUTA Mohamed
PEDIATRE
Immeuble de Bienfaisance
Boulevard Mohamed V, N°5, Settat.
drskoutamohamed@gmail.com

إقامة الجمعية القرية الإسلامية. شارع محمد الخامس الطابق الثاني. رقم 5. سطات
Immeuble de Bienfaisance, Boulevard Mohamed V, N°5, Settat. drskoutamohamed@gmail.com
Tél : 05 23 72 57 58 / 06 28 15 42 86 - Whatsapp : 06 41 64 57 16

ALFATIL®

Céfaclor (DCI)

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

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.

DENOMINATION

ALFATIL® 500 mg, comprimé dispersible.

ALFATIL® 125 mg/5 ml poudre pour suspension buvable.

ALFATIL® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Comprimé dispersible :

Céfaclor (DCI) monohydraté exprimé en produit anhydre 500,00 mg

Excipients q.s.p. un comprimé dispersible

Poudre pour suspension buvable :

Céfaclor (DCI) monohydraté exprimé en produit anhydre 125,00 mg ou 250,00 mg

Excipients q.s.p. 5 ml de suspension reconstituée

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Ce médicament se présente sous forme de :

- Comprimés dispersibles, Boîte de 12.
- Poudre pour suspension buvable à 125 mg/5 ml, flacon correspondant à 60 ml de suspension buvable reconstituée, soit 225 doses-graduation, avec une mesurette graduée en kg.
- Poudre pour suspension buvable à 250 mg/5 ml, flacon correspondant à 60 ml de suspension buvable reconstituée, soit 450 doses-graduation, avec une mesurette graduée en kg.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 1^{re} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Il est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles notamment :

- les infections ORL : angines, sinusites, otites,
- les infections des voies respiratoires basses :
 - surinfections des bronchites aiguës,
 - exacerbations des bronchites chroniques,
 - pneumopathies communautaires chez des sujets : sans facteur de risque, sans signe de gravité clinique, en l'absence d'argument faisant craindre une résistance de *S. pneumoniae* à la pénicilline, en l'absence d'argument évocateur d'une pneumopathie atypique.
- les infections urinaires non compliquées, excepté les prostatites et pyélonéphrites.

ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ne pas prendre ALFATIL®, en cas d'allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES

Poudre pour suspension buvable et comprimé dispersible :

Prévenir votre médecin en cas :

- d'insuffisance rénale,
- d'antécédents allergiques, notamment aux antibiotiques.

La survenue de toute manifestation allergique (éruptions cutanées, démangeaisons...) au cours du traitement impose l'arrêt du traitement et doit être signalée immédiatement à votre médecin.

Avant de prendre ce traitement, prévenir votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une réaction allergique : urticaire ou autres éruptions cutanées,

EFFETS NON SOUVENT
• Manifestation de la rougeole (le plus souvent allergique chez Johnson) et épidémie le corps.
• Rares cas d'anticoagulation, quelques.
• Manifestation diarréique rapportée.
• Augmentation de la température (modérée).
• Démarcation d'ulcères.
• Altération rares cas de SIGNAL ET GEN

CONSEILS
ALFATIL
- Avant :
- Après :
(entre + :
ALFATIL
TENIR
NE PAS

CONSEILS
Que savez-vous
Les antibiotiques efficaces combattent les bactéries. Aussi, votre remède à votre cas et à

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques.

Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- la dose à prendre,
- les moments de prise,
- et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

1) N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.

2) Respectez strictement votre ordonnance.

3) Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.

4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.



ible d'avoir des effets indésirables : éruption morbilliforme (semblable à celle de la variole), rarement des chocs anaphylactiques (sensibilisés à la pénicilline), et des réactions graves, du type syndrome de Stevens-Johnson (gênant l'alimentation) et nécrolyse étendue de façon très grave à tout

cas de réactions allergiques liées à l'apparition d'effets indésirables régressant sans séquelles

de la bouche ou du tube digestif, une éruption pseudo-membraneuse ont été signalées.

ALAT, phosphatases alcalines), des ulcères blancs, des mycoses, des effets indésirables (antibiotiques) ou les diurétiques;

EN TOUT EFFET NON SOUHAITEZ DE FAIRE UNE NOTICE.

réaction.

ne plus de 14 jours au réfrigérateur

à température ambiante ou dans un endroit sec de conservation.

ANT SUR LE FLACON.



Les effets indésirables sont généralement dûs aux bactéries. Ils ne sont pas

généralement dûs aux antibiotiques parce qu'il convient précisément



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 20180 Bouskoura - Maroc

L. TAZI, Pharmacien Responsable

Flowair® 4 mg

Comprimés à Croquer

DCI : Montéukast Sodique

ou à utiliser des machines chez certains patients.

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer contient de l'aspartam, source de phénylalanine.

Si votre enfant est atteint de phénylcétonurie (anomalie héréditaire rare du métabolisme).

3. COMMENT PRENDRE FLOWAIR® ?

Veillez toujours à ce que votre enfant prenne ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Ce médicament doit être administré à votre enfant sous la surveillance d'un adulte. Votre enfant ne doit prendre qu'un seul comprimé à croquer de FLOWAIR® par jour suivant la prescription de votre médecin.

- Il doit être pris même lorsque votre enfant ne présente pas de symptômes ou lors d'une crise d'asthme aiguë. Chez l'enfant âgé de 2 à 5 ans

La dose recommandée est d'un comprimé à croquer à 4 mg par jour, à prendre le soir.

Si votre enfant prend FLOWAIR®, veillez à ce qu'il ne prenne pas d'autres médicaments contenant le même principe actif, le montéukast.

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Tous les comprimés doivent être croqués avant d'être avalés.

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer ne doit pas être pris au cours du repas ; il conviendra de respecter un certain délai à distance des repas d'au moins une heure avant ou deux heures après la prise alimentaire.

Si votre enfant a pris plus de FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer qu'il n'aurait dû :

Consultez immédiatement le médecin de votre enfant.

Il n'y a pas d'effets secondaires rapportés dans la majorité des cas de surdosage. Les symptômes rapportés le plus fréquemment chez l'adulte et l'enfant en cas de surdosage comprennent douleurs abdominales, somnolence, soif, maux de tête, vomissements et hyperactivité.

Si vous oubliez de donner FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer à votre enfant :

Essayez de donner FLOWAIR® comme votre médecin l'a prescrit. Cependant, si votre enfant oublie de prendre une dose, reprenez le traitement habituel de 1 comprimé à croquer par jour.

Ne donnez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de donner.

Si votre enfant arrête de prendre FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer :

FLOWAIR® ne peut traiter l'asthme que si votre enfant poursuit son traitement.

Il est important, pour votre enfant, de continuer à prendre FLOWAIR® aussi longtemps que votre médecin l'aura prescrit. Cela favorisera le contrôle de son asthme. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations au médecin ou au pharmacien de votre enfant.

4. QUELS 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.

Dans les études cliniques avec Montéukast 4 mg, les effets indésirables le plus fréquemment rapportés (chez plus de 1 patient traité sur 100 et moins de 1 patient traité sur 10) et considérés comme imputables à FLOWAIR® ont été :

- douleurs abdominales, • soif.

Ils ont été généralement peu graves et sont survenus avec une fréquence plus grande chez les patients traités par Montéukast que chez ceux recevant un placebo (un comprimé sans substance active).

La fréquence des effets indésirables potentiels, listés ci-dessous, est définie selon la convention suivante :

Très fréquent (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10)

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

Très rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

Fréquence indéterminée : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- Infection des voies aériennes supérieures (Très fréquent) • augmentation de la tendance au saignement (Rare), • réactions de la peau pouvant entraîner

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. QU'EST-CE QUE FLOWAIR®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

FLOWAIR® est un antagoniste des récepteurs des leucotriènes qui bloque l'activité de substances appelées leucotriènes. Les leucotriènes provoquent un rétrécissement et un œdème des voies aériennes dans les poumons. En bloquant les leucotriènes, FLOWAIR® améliore les symptômes de l'asthme et contribue au contrôle de l'asthme.

Code ATC : R03DC03.

Indications thérapeutiques:

Votre médecin a prescrit FLOWAIR® pour le traitement de l'asthme de votre enfant, pour prévenir les symptômes d'asthme le jour et la nuit.

FLOWAIR® est indiqué en traitement additif chez les patients âgés de 2 à 5 ans présentant un asthme persistant léger à modéré insuffisamment contrôlé par corticothérapie inhalée et chez qui les bêta-2-mimétiques à action immédiate et de courte durée administrés « à la demande » n'apportent pas un contrôle clinique suffisant de l'asthme.

FLOWAIR® peut également être une alternative aux corticoïdes inhalés à faibles doses chez les patients âgés de 2 à 5 ans présentant un asthme persistant léger sans antécédent récent de crises d'asthme sévères ayant justifié une corticothérapie orale, et dont l'incapacité à adhérer à un traitement par corticoïdes inhalés est démontrée.

FLOWAIR® est également indiqué en traitement préventif de l'asthme induit par l'effort chez les enfants âgés de

55 à 11 ans.

Qu'est-ce que l'asthme ?

L'asthme est une maladie au long cours.

L'asthme comprend :

- une difficulté à respirer en raison du rétrécissement des voies aériennes. Ce rétrécissement des voies aériennes s'aggrave et s'améliore en réaction à différentes circonstances.
- des voies aériennes sensibles qui réagissent à différents phénomènes tels que la fumée de cigarette, le pollen, le froid ou l'effort
- un gonflement (une inflammation) de la muqueuse des voies aériennes.

Les symptômes de l'asthme comprennent : toux, sifflement et gêne thoracique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE, FLOWAIR® ?

Informez votre médecin en cas de problèmes médicaux ou d'allergies que votre enfant présente ou a présentés.

Ne donnez jamais FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer à votre enfant :

montelukast ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- pharmacien ayant de donner FLOWAIR® à votre enfant.
- l'enfant s'aggrave, informez immédiatement votre médecin • FLOWAIR® par crises aigües d'asthme. En cas de crise, suivez les instructions que votre enfant. Ayez toujours sur vous le traitement de secours par voie inhalée de votre enfant. Il est important que votre enfant prenne tous les médicaments pour FLOWAIR® ne doit pas être utilisé à la place d'autres médicaments que votre enfant a pour l'asthme • Si votre enfant est traité par un médicament antiasthmatique, vous devez des symptômes tels que syndrome pseudo-grippal, des fourmissements/ces, une aggravation des symptômes pulmonaires et/ou une éruption cutanée acétysalicylique (aspirine) ou d'anti-inflammatoires (connus également sous le nom de AINS) s'ils aggravent son asthme.

de moins de 2 ans.

sponsibles pour les enfants de moins de 18 ans en fonction de l'âge. comprimé à croquer

si votre enfant prend, a récemment pris ou pourra prendre tout autre sans ordonnance.

l'effet de FLOWAIR® ou FLOWAIR® peut modifier l'effet d'autres

medicaments, informez votre médecin si votre enfant prend les médicaments

ent de l'épilepsie) • de la phénytoïne (utilisée pour le traitement de traiter la tuberculose et d'autres infections).

des aliments et des boissons

oit pas être pris au cours du repas ; un délai d'au moins une heure avant doit être respecté.

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer, celui-ci étant indiqué chez les enfants

chines

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer, celui-ci étant indiqué chez les enfants suivantes sont applicables au principe actif, le montelukast.

l'effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines. peut varier d'une personne à l'autre. Certains effets indésirables (tels portés avec FLOWAIR®, peuvent affecter l'aptitude à conduire un véhicule

des difficultés à respirer ou à avaler (Peu fréquent) • modification du comportement et de l'humeur (cauchemars ou rêves anormaux, troubles du sommeil, somnambulisme, irritabilité, anxiété, fébrilité) • étourdissements, troubles de l'attention, troubles de la mémoire (Rare) ; hallucinations, désorientation, idées suicidaires et gestes suicidaires (Très rare) • palpitations (Rare) • saignements de nez (Peu fréquent), œdème (inflammation) des poumons (Très rare) • diarrhées, nausées, vomissements (Fréquent), sécheresse de la bouche, troubles digestifs (Peu fréquent) • hépatite (inflammation du foie) (Très rare) • éruption cutanée (Fréquent), ecchymoses, démangeaisons, urticaire (Peu fréquent), apparition de nodules rouges et sensibles sous la peau se situant le plus souvent au niveau des tibias (érythème noueux), réactions cutanées graves (érythème polymorphe) d'apparition soudaine (Très rare) • douleurs articulaires ou musculaires, crampes musculaires (Peu fréquent) • fièvre (Fréquent), sensation de faiblesse/de fatigue, malaise, œdème (Peu fréquent).

Chez les patients asthmatiques traités par le montelukast, l'association de symptômes comprenant syndrome pseudo-grippal, fourmissements/engourdissements des bras et des jambes, aggravation des symptômes pulmonaires et/ou éruption cutanée (syndrome de Churg Strauss) a été rapportée dans de très rares cas. Vous devez immédiatement informer votre médecin si votre enfant présente un ou plusieurs de ces symptômes.

Déclaration des effets secondaires

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 FLOWAIR® ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

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

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

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

Liste complète des substances actives et des excipients :

Tablette active est : Montelukast 4 mg (Sous forme de montelukast sodique) 4.2 mg

Les autres composants sont mannitol, croscarmellose sodique, aspartam, saveur de cerise, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, oxyde de fer (rouge), stéarate de magnésium. Excipient à effet notable: l'aspartam.

Forme pharmaceutique et contenu :

FLOWAIR® 4 mg Comprimés à Croquer. Boîte de 30

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Octobre 2017

Fabriqué par Genepharm

18th km Marathon Avenue, 15351 Pallini Attikis. Grèce

Distribué par Zenith Pharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir, Maroc

Dr. Mohamed EL BOUHMADI, Pharmacien Responsable

Lot N° :
Fab :
Per :

223186
11/2022
11/2022



*l'asthme de votre enfant**Qu'est-ce que l'asthme ?**L'asthme est une maladie au long cours*

- une difficulté à respirer en raison du rétrécissement des voies aériennes. Ce rétrécissement des voies aériennes s'aggrave et s'améliore en fonction de diverses circonstances.
- des voies aériennes sensibles qui réagissent à différents phénomènes tels que la fumée de cigarette, le pollen, le froid ou l'effort
- un gonflement (une inflammation) de la muqueuse des voies aériennes.

Les symptômes de l'asthme comprennent : toux, sifflement et gêne thoracique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE, FLOWAIR® ?

Informez votre médecin en cas de problèmes médicaux ou d'allergies que votre enfant présente ou a présentés.

Ne donnez jamais FLOWAIR® 4 mg comprimé à croquer à votre enfant :

- si il est allergique (hypersensible) au montelukast ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de donner FLOWAIR® à votre enfant.

- Si l'asthme ou la respiration de votre enfant s'aggrave, informez immédiatement votre médecin. FLOWAIR® par voie orale n'est pas destiné à traiter les crises aiguës d'asthme. En cas de crise, suivez les instructions que votre médecin vous a données pour votre enfant. Ayez toujours sur vous le traitement de secours par voie inhalée de votre enfant en cas de survenue d'une crise d'asthme.
- Il est important que votre enfant prenne tous les médicaments pour l'asthme prescrits par votre médecin. FLOWAIR® ne doit pas être utilisé à la place d'autres médicaments que votre médecin a prescrits à votre enfant pour l'asthme.
- Si votre enfant est traité par un médicament antiasthmatique, vous devez contacter votre médecin si il présente des symptômes tels que syndrome pseudo-grippal, des fourmillements/engourdissements des bras ou des jambes, une aggravation des symptômes pulmonaires et/ou une éruption cutanée.
- Votre enfant ne doit pas prendre d'acide acétylsalicylique (aspirine) ou d'anti-inflammatoires (connus également sous le nom d'anti-inflammatoires non stéroïdiens ou AINS) s'ils aggravent son asthme.

Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 2 ans.

Différentes formes de ce médicament sont disponibles pour les enfants de moins de 18 ans en fonction de l'âge.

Autres médicaments et FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer

Informez votre médecin ou votre pharmacien si votre enfant prend, a récemment pris ou pourrait prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent modifier l'effet de FLOWAIR® ou FLOWAIR® peut modifier l'effet d'autres médicaments pris par votre enfant.

Avant de débuter le traitement par FLOWAIR®, informez votre médecin si votre enfant prend les médicaments suivants :

- du phénobarbital (utilisé pour le traitement de l'épilepsie)
- de la phénytoïne (utilisée pour le traitement de l'épilepsie)
- de la rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose et d'autres infections).

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer avec des aliments et des boissons

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer ne doit pas être pris au cours du repas ; un délai d'au moins une heure avant ou deux heures après la prise alimentaire doit être respecté.

Grossesse et allaitement

Cette sous-rubrique est sans objet pour FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer, celui-ci étant indiqué chez les enfants de 2 à 5 ans.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Cette sous-rubrique est sans objet pour FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer, celui-ci étant indiqué chez les enfants de 2 à 5 ans, cependant les informations suivantes sont applicables au principe actif, le montelukast.

Il n'est pas attendu que FLOWAIR® ait un effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines. Cependant, la réponse au médicament peut varier d'une personne à l'autre. Certains effets indésirables (tels qu'étourdissements ou somnolence), rapportés avec FLOWAIR®, peuvent affecter l'aptitude à conduire un véhicule

• Réactions allergiques incluant gonflement du visage, des lèvres, de la langue, voire de la gorge pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler (Peu fréquent) • modification du comportement et de l'humeur (cauchemars ou rêves anormaux, troubles du sommeil, somnambulisme, irritabilité, anxiété, fébrilité, agitation incluant agressivité ou comportement hostile, dépression (Peu fréquent) ; tremblements, troubles de l'attention, troubles de la mémoire (Rare) ; hallucinations, désorientation, idées suicidaires et gestes suicidaires (Très rare) • étourdissements, somnolence, fourmillements/engourdissements des membres, convulsions (Peu fréquent) • palpitations (Rare) vomissements (Fréquent), sécheresse de la bouche, troubles digestifs (Peu fréquent) • hépatite (inflammation du foie) (Très rare) • éruption cutanée (Fréquent), ecchymoses, démangeaisons, urticaire (Peu fréquent), apparition de nodules rouges et sensibles sous la peau se situant le plus souvent au niveau des tibias (érythème noueux), réactions cutanées graves (érythème polymorphe) d'apparition soudaine (Très rare) • douleurs articulaires ou musculaires, crampes musculaires (Peu fréquent) • fièvre (Fréquent), sensation de faiblesse/de fatigue, malaise, œdème (Peu fréquent).

Chez les patients asthmatiques, traités par le montelukast, l'association de symptômes comprenant syndrome pseudo-grippal, fourmillements/engourdissements des bras et des jambes, aggravation des symptômes pulmonaires ou/et éruption cutanée (syndrome de Churg Strauss) a été rapportée dans de très rares cas. Vous devez immédiatement informer votre médecin si votre enfant présente un ou plusieurs de ces symptômes.

Déclaration des effets secondaires

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 FLOWAIR® ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

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

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

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 SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients :

La substance active est :

Montelukast 4 mg
(Sous forme de montelukast sodique) 4.2 mg

Les autres composants sont mannitol, croscarmellose sodique, aspartam, saveur de cerise, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, oxyde de fer (rouge), stéarate de magnésium.

Excipient à effet notoire: l'aspartam.

Forme pharmaceutique et contenu :

FLOWAIR® 4 mg Comprimés à Croquer. Boîte de 30

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Octobre 2017

Fabriqué par Genepharm

18th km Marathon Avenue, 15351 Pallini Attikis, Grèce

Distribué par Zenith Pharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir, Maroc

Dr. Mohamed EL BOUHMADI, Pharmacien Responsable

Flowair® 4 mg

Comprimé à croquer

PPV: 196,40 DH

2223185
11/2022
11/2025

Lot N°
Fab
Per



• cette notice avant de prendre ce médicament.
• besoin de la relire.
• as avec un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre
• ment prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de
• nocif.
• rave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette
• pharmacien.

QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

cepteurs des leucotriènes qui bloque l'activité de substances appelées
nt un rétrécissement et un œdème des voies aériennes dans les poumons.
améliore les symptômes de l'asthme et contribue au contrôle de l'asthme.

sur le traitement de l'asthme de votre enfant, pour prévenir les symptômes

différent chez les patients âgés de 2 à 5 ans présentant un asthme persistant léger
corticothérapie inhalée et chez qui les bêta-2-mimétiques à action immédiate
n'apportent pas un contrôle clinique suffisant de l'asthme.
lternative aux corticoïdes inhalés à faibles doses chez les patients âgés de 2 à 5
l léger sans antécédent récent de crises d'asthme sévères ayant justifié une
sité à adhérer à un traitement par corticoïdes inhalés a été démontrée.
traitement préventif de l'asthme induit par l'effort chez les enfants âgés de

Flowair® 4 mg

Montéluksat sodique

30 Comprimés à croquer



6

• Flowair® doit être utilisé en complément d'un traitement par corticoïdes inhalés et de la thérapie de

ou à utiliser des machines chez certains patients.

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer contient de l'aspartam, source de phénylalanine.
Si votre enfant est atteint de phénylcétonurie (anomalie héréditaire rare du métabolisme).

3. COMMENT PRENDRE FLOWAIR® ?

Veillez toujours à ce que votre enfant prenne ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Ce médicament doit être administré à votre enfant sous la surveillance d'un adulte.

Votre enfant ne doit prendre qu'un seul comprimé à croquer de FLOWAIR® par jour suivant la prescription de votre médecin.

- Il doit être pris même lorsque votre enfant ne présente pas de symptômes ou lors d'une crise d'asthme aiguë.

Chez l'enfant âgé de 2 à 5 ans

La dose recommandée est d'un comprimé à croquer à 4 mg par jour, à prendre le soir.

Si votre enfant prend FLOWAIR®, veillez à ce qu'il ne prenne pas d'autres médicaments contenant le même principe actif, le montéluksat.

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Les comprimés doivent être croqués avant d'être avalés.

FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer ne doit pas être pris au cours du repas ; il conviendra de respecter un certain délai à distance des repas d'au moins une heure avant ou deux heures après la prise alimentaire.

Si votre enfant a pris plus de FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer qu'il n'aurait dû :

Consultez immédiatement le médecin de votre enfant.

Il n'y a pas d'effets secondaires rapportés dans la majorité des cas de surdosage. Les symptômes rapportés le plus fréquemment chez l'adulte et l'enfant en cas de surdosage comprennent douleurs abdominales, somnolence, soif, maux de tête, vomissements et hyperactivité.

Si vous oubliez de donner FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer à votre enfant :

Essayez de donner FLOWAIR® comme votre médecin l'a prescrit. Cependant, si votre enfant oublie de prendre une dose, reprenez le traitement habituel de 1 comprimé à croquer par jour.

Ne donnez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de donner.

Si votre enfant arrête de prendre FLOWAIR® 4 mg, comprimé à croquer :

FLOWAIR® ne peut traiter l'asthme que si votre enfant poursuit son traitement.

Il est important, pour votre enfant, de continuer à prendre FLOWAIR® aussi longtemps que votre médecin l'aura prescrit. Cela favorisera le contrôle de son asthme. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations au médecin ou au pharmacien de votre enfant.

4. QUELS 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.

Dans les études cliniques avec Montéluksat 4 mg, les effets indésirables le plus fréquemment rapportés (chez plus de 1 patient traité sur 100 et moins de 1 patient traité sur 10) et considérés comme imputables à FLOWAIR® ont été :

- douleurs abdominales, • soif.

Ils ont été généralement peu graves et sont survenus avec une fréquence plus grande chez les patients traités par Montéluksat que chez ceux recevant un placebo (un comprimé sans substance active).

La fréquence des effets indésirables potentiels, listés ci-dessous, est définie selon la convention suivante :

Très fréquent (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10)

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

Très rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

Indéterminée : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- Infection des voies aériennes supérieures (Très fréquent) • augmentation de la tendance au saignement (Rare).

adapter la dose en fonction des besoins de votre enfant.
si de ZYRTEC est trop faible ou trop fort, consultez votre médecin.

dépend du type, de la durée et de l'évolution de vos symptômes et est donc.

de ZYRTEC que vous n'auriez dû :

nt votre médecin ou votre pharmacien.

alors, si nécessaire, des mesures à prendre.

Des effets indésirables décrits ci-dessous peuvent apparaître avec une mnolence, stupeur, augmentation anormale du rythme cardiaque, n urinaire ont été rapportés.

ndre ZYRTEC :

double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

ndre ZYRTEC :

ion du prurit (démangeaisons intenses) et/ou de l'urticaire est susceptible tentez de prendre ZYRTEC.

estions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations re pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

ments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne suivent que tout le monde.

s suivants sont rares ou très rares ; cependant, en cas d'apparition, mEDIATEMENT VOTRE TRAITEMENT ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN :

y compris réactions graves et angiodéme (réaction allergique grave nt du visage et de la gorge).

apparaître immédiatement après la première prise du médicament ou de

juents (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10)

es, maux de tête

z l'enfant)

cheresse de la bouche

fréquents (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100)

s anormales au niveau de la peau)

éruption cutanée

se), malaise

es (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 1 000)

parfois graves (très rare)

ons, agressivité, confusion, insomnie

ts du cœur trop rapides)

nement du foie

s rares (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10 000)

minution des plaquettes sanguines)

culaires involontaires répétées)

ie (mouvements involontaires), dystonie (contraction musculaire

a), tremblements, dysgueusie (altération du goût)

de l'accommodation (difficultés à voir de façon nette), crises oculogyres

incontrôlés des yeux)

allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge),

on de l'urine (incontinence nocturne, douleur et/ou difficultés à uriner)

fréquence indéterminée (la fréquence de survenue ne peut être estimée

s disponibles)

étit

sées récurrentes ou préoccupations liées au suicide), cauchemars

a mémoire

rotation ou de mouvement)

apacité à vider complètement la vessie)

- Prurit (démangeaisons intenses) et/ou

- Douleurs aux articulations

- Eruption cutanée avec des cloques et/ou

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet secondaire, contactez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à toute autre notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon. Ce médicament ne nécessite pas d'entreposage particulier. Ne jetez aucun médicament au rebut. Contactez votre pharmacien d'éliminer les médicaments usagés pour protéger l'environnement.

6. CONTENUE DE L'EMBALLAGE

Que contient ZYRTEC ?

La substance active est : Le dichlorhydrate de ZYRTEC 10 mg, comprimé pelliculé sécable. Chaque comprimé pelléculé contient : lactose, microcristalline, Opa-stry-Y-1.7000 (hypertonifiant). Excipient à effet notable : lactose.

ZYRTEC 10 mg/ml, solution buvable. Ce médicament contient 10 mg de dichlorhydrate de ZYRTEC par ml. Les autres composants sont : glycérol, acide acétique, zote de propylène (E216), eau purifiée, propylène (E216). Excipients à effet notable : parahydroxybenzoate de propylène (E216), sorbitol.

ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable. Ce médicament contient 1 mg de dichlorhydrate de ZYRTEC par ml. Les autres composants sont : sorbitol, banane, acétate de sodium, acide citrique, parahydroxybenzoate de propylène (E216), sorbitol. Excipients à effet notable : parahydroxybenzoate de propylène (E216), sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contient-il ? ZYRTEC 10 mg, comprimé pelliculé sécable. ZYRTEC 10 mg/ml, solution buvable. ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable.

Conditions de prescription et de délivrance

Titulaire d'AMM/Fabricant : Laboratoires SOTHEMA, B.P.N°1, 27

France. La dernière date à laquelle cette no

Zyrtac® 1mg/ml

Solution buvable

Flacon de 60 ml -

AMM N° : 58/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 020172

زن
زيرتاك

نرجو قراءة مجموع هذه النشرة بعنا
تهمكم.

- احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون إلى إع
- إن كان لديكم أي سؤال آخر اطلبوا المزيد من
- لقد تم وصف هذا الدواء لكم شخصياً لا ت
- مماثلة، فهذا الأمر قد يضر به.
- إذا أحسستم بأي تأثير غير مرغوب فيه، اخ
- غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة.

02100

AUTRES INFORMATIONS

hydrate de cétirizine.
sécable

Contient 10 mg de dichlorhydrate de cétirizine.
stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose
xromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

en gouttes

chlorhydrate de cétirizine par ml (soit 20 gouttes) de solution

propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium,
parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxyben-

oxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de

en flacon
chlorhydrate de cétirizine par 1 ml de solution buvable.
glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de
acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle
(E216),

oxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de

l'emballage extérieur ?

sécable. Boîte de 15.

en gouttes. Flacon de 15 ml avec compte-gouttes.

flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

l'avrance : Tableau C (Liste II)

182 Bouskoura-Maroc, sous licence de UCB Pharma SA-

ice a été révisée : 29/06/2017.

N10802F00

سوطاما
Dothema

على ماذا تحتوي هذه النشرة؟

1. ما هو زيرتاك وما هي الحالات التي يجب استعماله

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيرتاك

3. كيف يجب استعمال زيرتاك؟

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

5. كيف يجب حفظ زيرتاك؟

6. محتوى العلبة ومعلومات إضافية.

1. ما هو زيرتاك وما هي الحالات التي يجب استعماله

الصنف الصيدلاني العلاجي: مضادات الهرستامين II

رمز ATC: R06AE07

ثاني كلورهيدرات الستيتيريزين هو المادة الفعالة لزيرتاك

زيرتاك هو دواء يستخدم لعلاج الحساسية.

يستخدم زيرتاك محلول على شكل قطرات فموية

والأطفال ابتداءً من عمر ستين و زيرتاك أفراد ملمس

عمر 6 سنوات :

- لعلاج أعراض الأنف والعين لالتهاب الأنف التحسسي

- لعلاج أعراض الشري (الارتيكاريا).

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زير

إذا أخبرتم الطبيب بعدم تناول بعض السكريات، انه

لا تستعملوا أبداً زيرتاك:

إذا كنتم تعانون من مرض خطير بالكلوي (الفشل الكل

10 مل / دقيقة).

إذا كنتم تعانون من الحساسية ل المادة ثانية كلورهيد

الدواء (المشار إليها في الفقرة 6). المادة الهيدروكسي

موجودة في (دوية أخرى).

خذليرات واحتياطات الاستعمال

يرجى استشارة طبيبك أو الصيدلي قبل استعمال

إذا كنتم تعانون من فشل الكلوي. استشروا طبيبك

سيتم تحديد الجرعة من قبل طبيبك المعالج.

إذا كنتم تعانون من اضطرابات في التبول (بسبب م

البروستات)، يرجى استشارة طبيبك.

إذا كنتم تعانون من مرض الصرع أو إذا كنتم معرضو

لم تلاحظ أي تفاعلات بين الستيتيريزين عند استعمال

نسبة 0.5 في الألف (غ / لتر) من الكحول في الدم أي

أية بيانات عندتناول المترامن لجرعات أكبر من النسبة

الهيستامين الأخرى. يوصى بتجنب تعاطي الكحول :

إذا كنتم ستجرون اختبارات لتشخيص الحساسية.

إذا توقف عن تناول هذا الدواء لعدة أيام قبل إجراء الآخ