

# 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.

M23-004648

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :	10215	Société :	AG63
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom :		CHGUIRA MUSTAFA	
Date de naissance :		1-1-1961	
Adresse :		139 rue 12 APPT 7 étage 2 missimi HAU	
HASSANI CASA			
Tél. : 07.07.20.10.97		Total des frais engagés : _____ Dhs	

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :			
Date de consultation :	/	/	
Nom et prénom du malade :			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :			
Affection longue durée ou chronique :	<input type="checkbox"/> ALD	<input type="checkbox"/> 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

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE OUM ERRABBI Dr Abdellah SIDAH Boulevard Oum Errabi Hay Hassani 05 22 90 48 72 INPE 092047C20 24f</i>	23/2	128

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

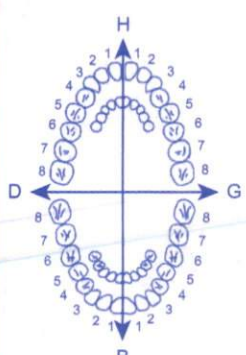
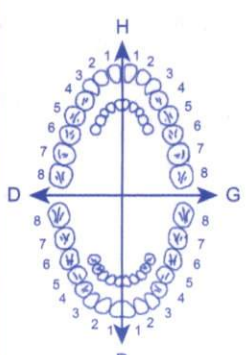
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

**O.D.F PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553
G	00000000	00000000

[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**



صيدلية أم الربيع

PHARMACIE OUM ERRABII

49 Bd Oued Oum Errabii

Hay Hassani Casablanca

Tél. 022.90.88.72

V/C N° :

Client :

FACTURE N° 008764

Casablanca, le : 23/2/24

Quantité	DESIGNATION	P.U.	TOTAL
1	Tabac une clayette	28.30	
1	Ampho 2000 2cc	22.-	
1		49.40	
2		31.30	
		108.-	

PHARMACIE OUM ERRABII  
Dr Adnane BIDAH  
Boulevard Oum Errabii Hay Hassani  
Casablanca - Tel. 05 22 90 88 72

# Kétoderm® crème

LOT : 23E007  
PER..07/2026

KETODERM 2%  
CREME T 10G

P.P.V : 25DH30



118000 010920

10 g

Excipient ..... 1) ..... 2 g

0,2 g

q.s.p. 100 g

g

Ce tube contient 200 milligrammes de kéroconazole.

## mode d'emploi

En application sur la peau.

Ne pas avaler.

## posologie usuelle

Se conformer à la prescription médicale.

## indications thérapeutiques

Mycoses de la peau.

## précautions d'emploi

- Prévenir le médecin en cas de grossesse.
- Le produit ne convient pas à l'usage ophtalmologique.
- Candidoses : il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication du Candida).
- En cas de dermite du siège du nourrisson, l'emploi de couches occlusives est à proscrire.

## mise en garde

Ce produit contient des sulfites.

## effets indésirables

Dans de rares cas, on peut observer une légère irritation ou une sensation de brûlure au lieu de l'application.

## condition de délivrance

Ne peut être obtenu que sur ordonnance médicale.

\* Découverte de la recherche JANSSEN.



JANSSEN-CILAG S.A.

Fabriqué sous licence par :  
MAPHAR - Casablanca

40000310-01

LOT : 7149  
PER : 09 - 26  
P.P.V : 22 DH 00

# Clartec®

Loratadine

#### Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte de 30

- Boîte de 15

- Boîte de 10

Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml

- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

#### Composition :

##### Comprimé :

Loratadine (DCI) .....	10 mg
Excipients q.s.p .....	1 comprimé

##### Sirop :

Loratadine (DCI) .....	0,1 g
Excipients q.s.p .....	100 ml

#### Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

#### Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des fous), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).
- Traitement symptomatique des urticaires aigus de l'enfant.

#### Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament

Enfants de moins de 2 ans

#### Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

#### Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.
- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

#### Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de Clartec® une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de Clartec® une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5

## AMEP® 5 mg & 10 mg, tablets

Box of 14, 28 & 56.

(Amlodipine)

é rapportés. Si vous ressentez  
ces effets indésirables non  
cinq ou votre pharmacien.  
à 1 personne sur 100 :

49.40

les membres, perte de la

force, courbatures et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du

nez (rhinite).

Bouche sèche, vomissements (nausées)

Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques

rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre

de mictions.

Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

Douleur, malaise,

Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

Confusion.

**Effets indésirables très rares : peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :**

Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant

entraîner une formation anormale d'hémorragies ou des saignements fréquents.

Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un

engourdissement.

Gonflement des gencives, saignement des gencives.

Ballonnement abdominal (gastrite).

Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la

peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines

analyses médicales.

Augmentation de la tension musculaire.

Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.

Sensibilité à la lumière.

Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

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

Tremblements, posture rigide, expression du visage ressemblant à un masque,

movements lents et tritannants, marche déséquilibrée.

**Déclaration des effets secondaires**

La déclaration des effets indésirables suspects après autorisation du médicament est

importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du

médicament.

**5. Comment conserver AMEP® comprimé ?**

Pas de conditions particulières de conservation.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. La date de péremption fait

référence au dernier jour de ce mois.

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 supplémentaires :**

Quel contenu AMEP® comprimé ?

La substance active est :

AMEP® 5 mg comprimé :

Contenu d'amlopipine ..... 6,95 mg

qui correspondant à amlodipine ..... 5,00 mg

Pour un comprimé

AMEP® 10 mg comprimé :

Contenu d'amlopipine ..... 13,90 mg

qui correspondant à amlodipine ..... 10,00 mg

Pour un comprimé

Les composants sont :

micronanoparticules, Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, Silice colloïdale

et Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

Seule l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

ER ARMA

Diouri, 20110 Casablanca-Maroc.

La date à laquelle cette notice a été révisée : Janvier 2023

La date de délivrance :

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

Keep this leaflet, you may need to read it again.

If you have any further questions, please ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

### What is in this leaflet:

1. What AMEP® tablet is and what is used for?

2. What you need to know before you take AMEP® tablet?

3. How to take AMEP® tablet?

4. What are the possible side effects?

5. How to store AMEP® tablet?

6. Further information

### 1. What AMEP® tablet is and what is used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

### 2. What you need to know before you take AMEP® tablet?

Do not take AMEP® tablet:

• If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section 6, or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

• If you have severe low blood pressure (hypotension).

• If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

• If you suffer from heart failure after a heart attack.

### Take special care with AMEP® tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

• Recent heart attack,

• Heart failure,

• Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis),

• Liver disease,

• You are elderly and your dose needs to be increased.

### Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

### Other medicines and AMEP® tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

• Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),

• Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),

• Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• Verapamil, diltiazem (heart medicines),

• Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities),

• Tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works),

• Simvastatin (cholesterol lowering medicine),

• Cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

### AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP®. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

### Pregnancy and breast-feeding:

**Pregnancy:** The safety of amlodipine in pregnant women has not been established. If you think you

# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**Avertissements et précautions :**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez le

- Si vous souffrez de cal passer dans les voies urinaires
- Autres médicaments et 2 Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'hépatite ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosupresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

**Grossesse et 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.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

## Liste des excipients à effet notable: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## 3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

## Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

**Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)**

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

## Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

LOT | 231944  
EXP | 05 2027  
PPV | 31.30

Durée du  
Dans tous  
Si vous av  
Prévenez le  
Emportez a  
Les signes d  
vertiges.  
Si vous oubliez  
Prenez-la dès q  
moment de pren  
dose double po  
Si vous arrêtez  
N'arrêtez pas  
médecin.  
Si vous avez d  
plus d'informati

4. QUELS SON  
Comme tous les  
des effets indésirables  
le monde.

Si vous présentez  
immédiatement l  
spécialiste ou de v  
**Hypersensibilité**  
Les signes peuvent étre  
Peu fréquents (peuve  
• Desquamation de la  
bouche.

• Très rarement, ces s  
soudaine, des palpitations  
Rares (peuvent étre  
• Fièvre et frissons  
paix) et sensation  
• Réactions d'hyp  
articulaires et ma  
fonction hépatiq  
ique).

• Tout change  
la gorge, des cloques g  
• Saignement d'  
organes.

Très rares  
• Un ch  
avaient  
d'allopur  
Si voi  
appara  
Fréqu  
• En d'  
rapid  
Petit  
• D  
troubl

• Des éruption  
cutanées, des  
ulcères au n  
des organ  
et la conjon  
conjunctiv  
• Des symptô  
pseudo-grip  
grippe). L'é  
peut évolu  
vers une ap  
de vésicul  
sur tout le  
une desqua  
de la peau.  
En cas d'é  
cutanée ou  
symptômes  
cutanés, arr  
prendre