

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

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



Déclaration de Maladie

N° W19-581075

198513

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 8659		Société : RAM	
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre	MAOUI Abdellah
Nom & Prénom : MAOUI Abdellah			
Date de naissance : 01/11/1969			
Adresse : Rue jbel 22 Residence lauzie c.			
Tél. : 0661450263		Total des frais engagés : 200 + 269,70 Dhs	

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : 08/01/2013			
Nom et prénom du malade : M. N. Aoui Abdellah Age: 50			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : Hypertension			
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 : 11/03/2024

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
04/12/2024			200	INP : <input type="text"/> DR. H. M. 06.12.2024 Abdelilmily1@yahoo.fr

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL FARAH N° SIREN 831 920 252 001 N° PE 092025204	4/12/2024	269.70

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

ODF PROTHÉSES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

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

[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

Dr. Hilmy ABDELMAJID

Assermenté Auprès des Tribunaux

MEDECINE GÉNÉRALE

الدكتور عبد العجيد حلبي

هذا ملخص لدى المحاكم

الطب العام

ORDONNANCE

الدار البيضاء في Casablanca, le ٢٠١٣/٢٠٢٤

110,00

17 Av a quinze ~~5000~~

Задачи 1, 2, 3

3 Leutwyler

450² ~~450~~ Cetobry

right below
687 COUNT

Walters D

118 Aug 10th 1914

MP-21

269.72

Horaires : du Lundi au Vendredi de 09h00 à 16h

بالموعد

Avenue Mehdi Ben Barka (Ex - du Cimetière) - Bourgogne

Tél. : 05 22 20 87 58 - Gsm : 06 61 20 13 34 - E-mail : abdelhilmu92@gmail.com

المهدى بن بركة (مقبرة سابقا) - بوركون - الدار البيضاء

effervescent aux doses maximales (4 g/jour) pendant plus de 4 mois nécessite une surveillance renforcée des examens biologiques dont notamment de l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des résines - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous reprenez en même temps que du paracétamol, un traitement par fluococcicline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose métabolique (sang trop acide à l'origine d'une icôlécopie de la fréquence respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez : des médicaments potentiellement toxiques pour le foie, des médicaments qui favorisent la production du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments anti-épileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine, topiramate), de la rifampicine (un antibiotique), en même temps de l'alcool.

ANDOL 1000 mg, comprimé effervescent avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

9- UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'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.

Grossesse et allaitement

Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Utilisez la dose minimale permettant de réduire votre douleur et/ou votre fièvre, pendant une durée aussi courte que possible et le moins fréquemment possible. Contactez votre médecin ou votre sage-femme si la douleur et/ou fièvre ne diminue pas ou si vous avez besoin de prendre ce médicament plus fréquemment au cours de votre grossesse.

Fertilité

Il est possible que le paracétamol puisse altérer la fertilité des femmes, de façon réversible à l'arrêt du traitement.

Sportifs

Sans objet

10- LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ A CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet

11- SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSE

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou les urgences médicales.

Le surdosage peut être à l'origine d'une maladie du foie (insuffisance hépatique), d'un saignement gastro-intestinal, d'une maladie du cœur (encéphalopathie), d'un coma, voire d'un décès, et notamment chez les populations plus à risque telles que les jeunes enfants, les personnes âgées et dans certaines situations (maladie du foie, alcoolisme, malnutrition chronique). Dans les 24 premières heures, les principaux symptômes d'intoxication sont : nausées, vomissements, perte d'appétit, douleurs abdominales, pâleur.

Le surdosage peut également entraîner : une atteinte du pancréas (pancréatite), une hyperglycémie (augmentation du taux d'amylase dans le sang), une maladie des reins (insuffisance rénale aigüe), et un problème de sang dans lequel les globules rouges, les globules blancs et les plaquettes sont très réduits en nombre ce qui entraîne :

- une fatigue, un souffle court et une pâleur ;
- des infections fréquentes accompagnées de fièvre et de frissons importants, des maux de gorge ou des ulcères de la bouche ;

- une tendance à saigner ou à présenter des ecchymoses spontanées, des saignements de nez.

12- 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.

13- MENTION, SI NÉCESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet

- Conditions de prescription et de délivrance :

Conditionnement non soumis à prescription médicale.

- Précaution particulières de conservation : A conserver

à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée : Octobre 2016

Nom et Adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc



41, Rue Mohamed DIOURI, 20-110 Casablanca

Nom et Adresse du fabricant :

MC Pharma, Z.I Ouled Salah - Nouaceur

ANDOL® 1000 mg

Tube of 8 Effervescent tablets Paracetamol

Read this entire leaflet carefully before you start taking this medicine.

Keep this leaflet. You may need to read it again.

If you have any further questions, if you have a doubt, ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you only. 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 this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

1. COMPOSITION OF MEDICINE

Active ingredient:

Paracetamol.....1000 mg

Excipients: Anhydrous citric acid, Sodium Bicarbonate, Sorbitol, Anhydrous sodium carbonate, Povidone K29-32, Macrogol 6000, Orange flavour 74016-71, Apricot flavor 75731-31, Sodium saccharin, Aspartame, Beta-carotene 1%, Magnesium stearate, s.q.i.f effervescent tablet.

List of excipients with known effect: Sodium, Sorbitol, Aspartam.

2. PHARMACO-THERAPEUTIC GROUP / TYPE OF ACTIVITY

Pharmaco-therapeutic group: OTHER ANTAGLICS AND ANTIPYRETIC ANALGES - ATC code: N02BEO1.

3. THERAPEUTIC INDICATIONS

ANDOL is an analgesic (calms the pain) and an antipyretic (lowers the fever).

The active substance of this medicine is paracetamol.

It is indicated in case of pain and / or fever such as headaches, flu, dental pain, body aches, and period pain.

It may also be prescribed by your doctor for osteoarthritis pain. This presentation is reserved for adult and children from 50 kg (from about 15 years old): read carefully the section "Posology".

For children weighing less than 50kg, there are other presentations of ANDOL whose dosage is more suitable: Ask your doctor or pharmacist for advice.

4. Posology

Attention! This presentation contains 1000 mg of paracetamol per unit: do not take 2 tablets at a time.

Always follow the doses prescribed by your doctor. If in doubt, consult your doctor or pharmacist.

This presentation is reserved for adults and children weighing from 50 kg (i.e. from about 15 years old).

For children weighing less than 50 kg, there are other ANDOL presentations that are more suitable for dosing. Do not hesitate to ask your doctor or pharmacist for advice.

Dosage in adult and child from 50 kg (i.e. from about 15 years)

The usual dosage is 1 tablet at 1000 mg per dose, to be renewed after 6 to 8 hours. If necessary, the intake can be repeated after 4 hours minimum.

Paracetamol dose never to exceed

• In an adult or child weighing more than 50 kg:

It is generally not necessary to exceed 3 grams of paracetamol per day (3 effervescent tablets per day).

However, in case of more intense pain, and under instruction's doctor or pharmacist, the total dose can be increased up to 4 g per day (i.e. 4 effervescent tablets per day).

NEVER TAKE MORE THAN 4 GRAMS OF PARACETAMOL PER

DAY (taking into account all medicines containing paracetamol in their formula).

Special situations

The maximum daily dose should not exceed 60 mg / kg (without exceeding 3 g) per day in the following situations:

- If you weigh less than 50 kg.
- If you have liver disease or severe kidney disease,
- If you drink alcohol frequently or stop drinking alcohol recently,
- If you suffer from dehydration,
- For example, if you suffer from chronic malnutrition. If you are fasting, If you have lost a lot of weight recently, If you are over 75 years old, or if you are over 65 years and have long illnesses duration, if you have the AIDS virus or chronic viral hepatitis, If you have cystic fibrosis (genetic and hereditary disease characterized by serious respiratory infections), or if you have Gilbert's disease (disease hereditary associated with an increase in the level of bilirubin in the blood).

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST.

Method and route of administration

This medicine is used orally.

You must dissolve the tablet in a glass of water. Wait for complete dissolution before drinking immediately after the contents of the glass.

Frequency of administration

Systematic intakes make it possible to avoid the oscillations of pain or fever: see section "Posology"

In children, they should be regularly spaced, including at night, preferably 6 hours and at least 4 hours.

In adults, they should be spaced by at least 4 hours.

In case of serious kidney disease (severe kidney failure), you must wait at least 8 hours between each intake.

If you feel that the effect of ANDOL is too strong or too weak, talk to your doctor or pharmacist.

Duration of treatment

Unless medical advice, the duration of treatment is limited to:

- 5 days in case of pain,
- 3 days in case of fever.

If the pain persists more than 5 days or fever more than 3 days, if they become worse, do not continue the treatment without consulting your doctor.

5. CONTRAINDICATIONS

Never take ANDOL 1000 mg, effervescent tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to paracetamol or any of the other ingredients of this medicine, listed in section "Composition".

• If you have severe liver disease

• In case of phenylketonuria (hereditary disease detected at birth), due to the presence of aspartame.

• To treat a child under 6 years old, because he can swallow and choke. Use another form.

This medicine contains paracetamol. Other medicines contain it.

Check that you are not taking other medicines containing paracetamol, including if they are medicines without a prescription.

Do not combine them, so as not to exceed the recommended daily dose. (See "Posology" and "Symptoms and Instructions for Overdose").

6. POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

- Rarely, an allergic reaction can occur:
- pimples and / or redness on the skin,
- hives,

• sudden swelling of the face and neck that may cause difficulty breathing (Quincke's edema),

• sudden malaise with significant drop in blood pressure (anaphylactic shock).

If an allergic occurs, you should immediately stop taking this medicine and consult your doctor promptly. In the future, you will never have to take any medication containing paracetamol.

• Very rare cases of serious cutaneous adverse reactions have been reported.

• Exceptionally, this medicine may reduce the number of certain blood cells: white blood cells (leukopenia, neutropenia), platelets (thrombocytopenia) may be manifested by bleeding from the nose or gums. In this case, consult a doctor.

• Other possible undesirable effects (whose frequency cannot

ANDOL® 1000 mg

Tube de 8 Comprimés effervescents Paracétamol

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'information 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 - COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principe actif : Paracétamol 1000 mg

Excipients : Acide citrique anhydre, Bicarbonate de sodium, Sorbitol, Carbonate de sodium anhydre, Povidone K29-30, Macrogol 6000, Arôme orange 74616-71, Arôme abricot 75731-31, Saccharine sodique, Aspartame, Béta-carotène 1%, Sélénate de magnésium q.s.p un comprimé effervescent.

Excipients à effet notoire : Sodium, Sorbitol, Aspartam.

2 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGÉSIQUES ET ANTI-PYRÉTIQUES-ANALGÉS - Code ATC : N02BE01

3 - INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

ANDOL est un antalgique (calme la douleur) et un antipyétique (talt baissier la fièvre).

La substance active de ce médicament est le paracétamol.

Il est utilisé pour traiter la douleur et/ou la fièvre, par exemple en cas de maux de tête, d'effet grippal, de douleurs dentaires, de courbatures, de règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans). Lire attentivement la rubrique Posologie.

Pour les enfants pesant moins de 50 kg, il existe d'autres présentations d'ANDOL dont le dosage est plus adapté.

N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - POSOLOGIE

Attention ! Cette présentation contient 1000 mg de paracétamol par unité : ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant pesant plus de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans).

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 50 kg, il existe d'autres présentations d'ANDOL dont le dosage est plus adapté.

N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

5 - POSOLOGIE

Attention ! Cette présentation contient 1000 mg de paracétamol par unité : ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant pesant plus de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans).

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 50 kg, il existe d'autres présentations d'ANDOL dont le dosage est plus adapté.

N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Posologie chez l'adulte et l'enfant à partir de 50 kg (soit à partir d'environ 15 ans)

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Dose de paracétamol à ne jamais dépasser

- Chez un adulte ou un enfant pesant plus de 50 kg :

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 grammes de paracétamol par jour (soit 3 comprimés effervescents par jour).

Cependant, si vous avez des douleurs plus intenses, et uniquement sur les conseils de votre médecin, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 grammes de paracétamol par jour (soit 4 comprimés effervescents par jour).

NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 GRAMMES DE PARACÉTAMOL PAR JOUR (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

- Situations particulières :

La dose maximale journalière ne doit pas dépasser 60 mg/kg/jour (sans dépasser 3 g/jour) dans les situations suivantes :

- si vous pesez moins de 50 kg,

- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,

- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,

- si vous souffrez de déshydratation,

• si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en période de jeûne, si vous avez perdu beaucoup de poids récemment, si vous avez plus de 75 ans ou si vous avez plus de 65 ans et que vous avez des maladies de longue durée, si vous êtes atteint du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique, si vous souffrez de mucoviscidose (maladie génétique et héréditaire caractérisée notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteint de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre le comprimé dans un verre d'eau. Attendez la dissolution complète avant de boire immédiatement après le contenu du verre.

Fréquence d'administration

Des prises régulières permettent d'éviter que la douleur ou la fièvre ne revienne : voir rubrique « Posologie ».

Chez l'enfant, les prises doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, les prises doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), vous devez attendre au moins 8 heures entre chaque prise.

Si vous avez l'impression que l'effet d'ANDOL est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Durée du traitement

Sauf avis médical, la durée du traitement est limitée :

- à 5 jours en cas de douleurs,

- à 3 jours en cas de fièvre

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

5 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais ANDOL 1000 mg, comprimé effervescent :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique composition.

- Si vous avez une maladie grave du foie.

- En cas de phénylketonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

- Pour traiter un enfant de moins de 6 ans car il peut avoir de travers et s'étouffer. Utilisez une autre forme.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir « Posologie » et « Symptômes et instructions en cas de surdosage »).

6 - EFFETS INDÉSIRABLES

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

• Rarement, une réaction allergique peut survenir :

- boutons d'eczéma des rougeurs sur la peau,

- urticaire,

- brusque gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke),

- maladie bradycardie avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique).

Si une allergie survient, vous devez immédiatement arrêter de prendre ce médicament et consulter rapidement votre médecin.

A l'avvenir, vous ne devrez plus jamais prendre de médicaments contenant du paracétamol.

• De très rares cas d'effets indésirables cutanés graves ont été rapportés.

• Exceptionnellement, ce médicament peut diminuer le nombre de certaines cellules du sang : globules blancs (leucopénie, neutropénie), plaquettes (thrombopénie) pouvant se manifester par des saignements du nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

• Autres effets indésirables possibles (dont la fréquence ne peut être estimée sur la base de données disponibles) : troubles du

fonctionnement

du système

digestif (agranulocytose

anémie, thrombopénie)

maladie

héréditaire

س د زانك® أقراص

الشكل والتقطيم:

علبة من 20 قرص

ال التركيبة:

سوربيتول، مسحوق البروبيولين، فيتامين سي (180 ملغم/قرص) سترات الزنك (زنك : 15 ملغم/قرص)

مسحوق نكهة طبيعية، مانع التكتل : ثاني أكسيد السيليكون سترات المغنيسيوم، فيتامين د3، (5 ميكروجرام/قرص)
 محليات : سكر الورز، ساكرينات الصوديوم، أسيسولفام البوتاسيوم.

الخصائص الغذائية:

س د زانك® أقراص مكمل غذائي يعتمد على فيتامين سي، وفيتامين د3 والزنك و مسحوق البروبيولين وهو مصمم لتقوية المناعة.

كيفية الاستعمال:

قرص واحد في اليوم

الاحتياطات الالزمة للإستخدام:

يحفظ بعيدا عن متناول الأطفال.

لا تتجاوز الجرعة اليومية الموصى بها.

لا يستغني عن نظام غذائي متوازن.

صنع من قبل سترافارم

المستورد والموزع: راموفارم

مكمل غذائي ليس دواء

CD ZINC® tablets

Pack size and presentation: Box of 20 tablets.

Composition : Sorbitol, propolis powder, vitamin C (180 mg/tablet), zinc citrate (zinc 15 mg/tablet), natural flavor powder, anti-caking agent: silicon dioxide, magnesium stearate, vitamin D3 5 μ g/tablet), sweetener: sucralose, sodium saccharinate, acesulfame potassium.

Properties:

CD ZINC® tablets is a food supplement based on vitamin C, vitamin D3, zinc and propolis designed to strengthen immunity.

Advice for usage:

1 tablet per day.

Precautions for use:

Keep out of reach of children.

Do not exceed the recommended daily dose.

Does not dispense with a balanced diet.

Manufactured by Strapharm

Distributed by Ramo-Pharm

Dietary product is not a medicine

CD ZINC® comprimés

0
LOT 23.199/FC1
PEI 07/2026 PPC 69.00

Composition :

Sorbitol, poudre de propolis, vitamine C (180 mg/comprimé), citrate de zinc (zinc 15 mg/comprimé), arôme naturel poudre, anti-agglomérant : dioxyde de silicium, stéarate de magnésium, vitamine D3 5µg/comprimé), édulcorant: sucralose, saccharinate de sodium, acésulfame de potassium.

Propriétés nutritionnelles :

CD ZINC® comprimés est un complément alimentaire à base de vitamine C, vitamine D3, zinc et propolis, conçu pour renforcer l'immunité.

Posologie :

1 comprimé par jour

Précautions d'utilisation :

Tenir hors de portée des enfants.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Ne dispense pas d'une alimentation équilibrée.

Fabriqué par Strapharm

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament.

PPV : 32DH40

EXP 07/2026
LOT 35033 9

PECTRYL®

SIROP EXPECTORANT
EXPECTORANT SYRUP

250 ml

- Hypersensibilité à l'un des constituants du produit.
- Aspartam : contre indiqué en cas de phérylcétoneurie.
- Nourrisson de moins de 2 ans.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

De très rares cas de lésions sévères de la peau, telles que des syndromes de Stevens Johnson ou de Lyell, ont été rapportés chez des patients qui prenaient de la bromhexine. Si des lésions de la peau ou des muqueuses apparaissent, arrêtez par précaution votre traitement à base de Pectryl® et consultez immédiatement un médecin.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosemie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire «sans sodium». Ce médicament contient du «parahydroxybenzoate» et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 mg/cuillerée à soupe; 0,0485 mg/cuillerée à café).

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

Sorbitol, aspartam, éthanol (0,1455 mg/cuillerée à soupe; 0,0485 mg/cuillerée à café), parahydroxybenzoate de méthyle, sodium (3,429 mg/cuillerée à soupe; 1,143 mg/cuillerée à café).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

1- Posologie *

Considérations générales

Il convient d'avertir les patients qu'ils doivent s'attendre à une augmentation de la production de sécrétions au cours du traitement par Pectryl®. En cas de troubles respiratoires aigus, un médecin doit être consulté si les symptômes ne s'améliorent pas rapidement.

- Adultes : 1 cuillerée à soupe 3 à 4 fois par 24 heures.

- Enfants de 5 à 10 ans : 2 cuillerées à café 3 fois par 24 heures

- Enfants de 2 à 5 ans : 1 cuillerée à café 3 à 4 fois par 24 heures.

Le médicament n'est pas destiné aux enfants de moins de 2 ans. Pectryl® ne contient pas de sucre et convient aux diabétiques.

2- Mode d'administration

Voie orale.

SYMPOTMES ET INSTRUCTIONS EN CAS DE SURDOSSAGE

Si vous avez pris plus de Pectryl® que vous n'auriez dû :

Consultez un médecin

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre Pectryl® :

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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

Possibilité d'effets indésirables gastro-intestinaux (nausées, vomissements, diarrhées, douleurs abdominales hâves incluant des maux d'estomac).

Possibilité de réactions allergiques, d'éruptions cutanées (rash, urticaire, prurit), réaction anaphylactique et œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou). Risque de majoration de l'encombrement bronchique chez certains patients incapables d'expectorer efficacement.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance; suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments; suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS.

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

060411F56520P170913

des globules rouges (anémie) : ceci peut provoquer une pâleur ou lui donner une couleur jaune à la suite d'une atteinte des cellules rouges, baisse du nombre de tissus ou les types de cellules (pancytopenie).

• Fièvre, douleur et sensation générale d'être souffrant qui peut être la conséquence d'une baisse du nombre de globules blancs (eosinophilose).

• Anémie atroïte (choc de type anaphylactique).

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ou baisse du sucre dans le sang entraînant un coma (comateux).

• Ceci est important pour les personnes diabétiques.

• Modification de l'odorat, perte de l'odorat ou du goût (parosmie, aguesie).

• Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramideux).

• Temporaire de la conscience (syncope).

• Temporaire de la vision.

• Perturbation ou perte de l'audition.

• Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier (parfois arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée également de l'intervalle QT), observée sur l'ECG, qui est l'enregistrement de l'activité électrique du cœur).

• Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).

• Réactions allergiques pulmonaires.

• Pancréatite.

• Inflammation du foie (hépatite).

• Sensibilité accrue de votre peau au soleil et à la lumière ultraviolette (photosensibilité).

• Inflammation des vaisseaux qui transportent le sang dans votre corps (suite à une réaction allergique vasculaire).

• Inflammation de l'intérieur de la bouche (stomatite).

• Rupture des muscles et destruction musculaire (rhabdomyolyse).

• Douleur et gonflement des articulations (arthrite).

• Douleur notoire dans le dos, le thorax et les extrémités.

• Crises de porphyrie chez les personnes souffrant déjà de porphyrie (une maladie métabolique très rare).

• Maux de tête persistants avec ou sans vision trouble (hypertension intra-cranienne bénigne).

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenez votre médecin ou pharmacien avant de prendre votre médicament :

• Vous avez 60 ans ou plus.

• Vous prenez des corticoïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique Interaction avec d'autres médicaments).

• Vous avez déjà eu une crise d'épilepsie (convulsion).

• Vous avez des lésions du cerveau du fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase ». Vous êtes plus susceptible de présenter des problèmes séquents graves lorsque vous prenez ce médicament.

• Vous avez déjà eu des problèmes de santé mentale.

• Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques : il faut être prudent avec ce type de médicament si vous êtes pas avec eux, si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur l'ECG), enregistrement électrique du cœur, si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (en particulier des taux bas de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (bradycardie), si vous avez des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme, ou si vous êtes âgée(e) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique « Autres médicaments et AVAQUIN® »).

• Vous êtes diabétique.

• Vous avez déjà eu des problèmes hépatiques.

• Vous êtes atteint(e) de myasthénie.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Autres médicaments et AVAQUIN®

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez déjà pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci car AVAQUIN peut affecter le mode d'action d'autres médicaments. De même, certains médicaments peuvent influer sur l'effet d'AVAQUIN®.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants. Ceci car ils peuvent augmenter le risque que vous présentez des effets indésirables, lorsqu'ils sont pris avec AVAQUIN® :

• Corticoïdes, parfois appelés stéroïdes - utilisés contre l'inflammation, avec plus de risques de développer une inflammation étouffante et de rompre vos tendons.

• Warfarine - utilisée pour fluidifier le sang. Vous pouvez présenter plus de risques de saignements. Votre médecin vous fera faire des contrôles sanguins réguliers pour vérifier la qualité de la coagulation de votre sang.

• Théophylline - utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) si vous la prenez avec AVAQUIN®.

• Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fenbufène, le ketoprofène, l'indométhacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) s'ils sont pris avec AVAQUIN®.

• Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de risques de présenter les effets indésirables de la ciclosporine.

• Médicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci comprend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarythmiques), tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, dofetidile, ibutilide et amiodarone, pour la dépression (antidépresseurs tricycliques, tels que l'amitriptyline et l'imipramine), pour les troubles psychiatriques (antipsychotiques) et pour

les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des « macrolides »), tels que l'érythromycine, l'aztreomycine et la clarithromycine.

• Prothrombécide - utilisant la vitamine K - faut être particulièrement prudent lorsque l'on prend l'un ou l'autre de ces médicaments avec AVAQUIN®. Si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin pourra vous donner une dose plus faible.

Ne prenez pas AVAQUIN® comprimé en même temps que les médicaments suivants. Ceci car le mode d'action de AVAQUIN comprimé peut en être affecté :

• Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antiacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou surcrate (pour les ulcères de l'estomac).

Tests urinaires pour détecter les opacités

Chaque fois que vous prenez AVAQUIN®, les tests urinaires peuvent donner des résultats « faussement positifs » lors de la détection des antalgiques forts appelés « opacités ». Si votre médecin vous a prescrit un test urinaire, prévenez-le que vous prenez AVAQUIN®.

Tests de la tuberculose

Ce médicament peut rendre des résultats « faussement négatifs » lors de certains tests utilisés au laboratoire pour rechercher les bactéries responsables de la tuberculose.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

SANS FAIRE SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS, VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse et allaitement :

Ne prenez pas ce médicament si :

• Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.

• Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.

Il CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE DE D'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Vous pourrez présenter des effets indésirables après avoir pris ce médicament, notamment des sensations d'épuisement, de somnolence, une sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges) ou des modifications de la vision. Certains de ces effets indésirables peuvent affecter votre capacité à vous concentrer et votre vitesse de réaction. Si ceci se produit, ne conduisez pas ou n'effectuez aucun travail qui nécessite un niveau d'attention élevé.

CONDUIRE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de AVAQUIN®, comprimé pelliculé sécable, que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiatement. Prenez la boîte de médicament avec vous. Ceci afin que le médecin sait exactement que vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crise d'épilepsie (convulsions), sensation de confusion, étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques - entraînant des battements de cœur irréguliers ainsi qu'une sensation de malaise (nausées) ou de brûlures d'estomac.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUIRE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMISE.

Si vous oubliez de prendre AVAQUIN® :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez à moins que le moment de votre prochaine dose ne soit très proche. Ne doublez pas la dose suivante pour compenser la dose oubliée.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVAGE :

N'arrêtez pas de prendre AVAQUIN® seulement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous le finissiez le traitement par comprimés que le médecin vous a prescrit. Si vous arrêtez trop tôt de prendre les comprimés, l'infection peut revenir, votre état peut s'aggraver ou les bactéries peuvent devenir résistantes au médicament.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Pas de précautions particulières de conservation.

• **Transport et de la portée et de la vue des enfants.**

Ne pas utiliser la boîte ou la notice d'information fourrant sur la boîte.

NOM ET ADRESSE DE LEPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC ET FABRICANT :

• **POLYMEDIC**
Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane
Casablanca-Maroc
Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

Avril 2016

AVAQUIN® 500 mg

Comprimé pelliculé sécable

Boîtes de 7

Lévoftroxacine

• Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

• Si un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Écavoxacine (DCI)..... 1 Comprimé pelliculé

EXCIPIENTS : "EFFET NOTOIRE" : O.S.P..... 500 mg

Sans O.S.P. : 500 mg

Classe pharmaco-thérapeutique

La Lévoftroxacine appartient à un groupe de médicaments appelés

l'antibiotique à "l'oxacine" et sont des antibiotiques d'actions dans votre

corps qui éliminent les bactéries responsables d'infections dans votre

AVAQIN® comprimé peut être utilisé pour traiter les infections des :

• Sinus.

• Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.

• Vos urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.

• Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.

• Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle maladie du charbon ou les risques d'irrigation qui dure.

• Utilisés pour les "tissus morts", AVAQIN® comprimé peut être appliquée maladie du charbon ou les risques d'irrigation qui dure.

• Afin de prévenir les infections de la maladie pulmonaire à laquelle vous êtes exposé au charbon ou des vêtements qui couvrent vos bras et vos jambes.

• Protéger votre peau de la lumière solaire

• Évitez la lumière solaire directe pendant que vous prenez ce médicament et pendant les 2 jours qui suivent l'arrêt du médicament. C'est car votre peau va devenir plus sensible au soleil et peut vous donner des sensations de brûlure, de brûlures, ou former des cloques sévères si vous ne prenez pas les précautions suivantes :

• Prenez toujours un chapeau et des vêtements qui couvrent vos bras et vos jambes.

• Utilisez le lait de zinc.

• Utilisez des antidiapositives, de la didanosine ou du suractinine

• Utilisez des médicaments au moins 2 heures avant ou après AVAQIN® comprimé.

• Évitez les bains de soleil.

• Si vous prenez des comprimés de fer, des suppléments à base

de zinc, des antidiapositives, de la didanosine ou du suractinine

• Utilisez ces médicaments au moins 2 heures avant ou après AVAQIN® comprimé.

• Évitez les infections des personnes âgées

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg une ou deux fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une ou deux fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

• Utilisez des comprimés d'AVAQIN® 500 mg, une fois par jour.

l'un des autres composants de la tablette ou de la capsule, ou de la pellicule ou de la couche de protection des comprimés. Les personnes qui ont des réactions allergiques aux médicaments peuvent être sensibles à AVAQIN®. Si vous avez déjà eu une réaction allergique à AVAQIN®, ne le prenez pas.

• Vous êtes un enfant ou un adolescent.

• Vous avez été enceinte.

• Vous avez été opérée.

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,00

110,0

Cetolerg®

Cétirizine

FORME ET PRÉSENTATION :

- Comprimés pelliculés à 10 mg : boîte de 15 sous plaquettes thermoformées.

COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) dichlorhydrate 10 mg.

Excipient q.s.p 1 comprimé.

INDICATIONS :

Ce médicament est un antihistaminique, il est préconisé dans le traitement symptomatique des manifestations allergiques.

- Respiratoires :

- Rhinite allergique apériodique, coryza spasmodique non saisonnier,
- Rhinite périodique et pollinoses diverses, rhume des foins ;

- Cutanées :

- Affections dermatologiques prurigineuses allergiques,

- Urticaires chroniques,

- Dermographisme au froid ;

- Oculaires :

- Conjunctivite allergique.

- Rhinoconjunctivite avec prurit oculaire.

œdème de Quincke (en dehors du traitement de choc).

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la Cétirizine ou à l'un des composants.

- Enfants de moins de 6 ans.

- Insuffisance rénale.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Par mesure de précaution, l'utilisation de ce produit est déconseillée en cas de grossesse.

Allaitements :

Du fait d'un faible passage dans le lait maternel, l'utilisation de la Cétirizine n'est pas recommandée pendant l'allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Les effets peu fréquents ou rares : céphalée, somnolence, vertige, troubles digestifs et sécheresse de la bouche, du nez ou de la gorge.

- La Cétirizine ne possède pas d'effet anticholinergique ni antiséotoninergique significatif et a un effet sédatif minime.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Des baisses de la clairance et des augmentations de la demi-vie sont survenues chez les patients ayant une insuffisance hépatique chronique, une insuffisance rénale modérée et chez des patients hémodialysés.

- En raison de la présence du lactose, Cetolerg est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

- Les personnes âgées doivent être surveillées du fait qu'elles sont susceptibles de présenter une diminution de la fonction rénale et la posologie doit être adaptée en conséquence.

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

Lactose.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :

Le comprimé est à avaler avec un peu d'eau.

- Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en une prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

- Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

MODE DE CONSERVATION :

Conserver à une température comprise entre 15°C et 30°C dans un endroit sec.

Liste II

Fabriqué par le Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
sous licence de JPM

ملغ 10

سيتوليرج®

سيتيريزين

LOT : 7061
PDR : 01/25
PPV : 45,00 DH

بار 10 مغ من سيتيريزين في لويحات.

التركيز

10 مغ.

قرص.

ثاني هيدروكلوريدات السيتيريزين

السواح ك.ب.ل.

دواعي الاستعمال :

هذا الدواء مضاد للهستامين، يوصى في علاج عرضي للمظاهر الأرجية :
• التنسفية :

- التهاب مخاطية الأنف الأرجي اللادوري، الزكام التشنجي غير الموسمى،
- التهاب مخاطية الأنف الدورى واللثاحى المتتابع، الربو.

• الجلدية :

- أمراض جلدية أرجية مصحوبة بحكة،
- شرى مزمن،

- استكثاب الجلد باليرد.

• البصرية :

- التهاب الملتحمة الأرجي،
- التهاب الأنف و الملتحمة مصحوب بحكة في العين.

- وذمة كوبنك (خارج علاج الصدمة).

موانع الاستعمال :

- فرط الحساسية للسيتيريزين أو أحد المكونات،
- الطفل الأقل من 6 سنوات،

- قصور كلوي.

الحمل والرضاع :

- لا ينصح باستعمال هذا الدواء أثناء الحمل.

- نظراً لمرور ضئيل لسيتيريزين في حليب الأم، لا ينصح بتناول هذا الدواء في حالة الإرضاع.

الأثار الجانبية :

- التأثيرات الأقل شيوعاً أو النادرة : صداع، نعاس، دوخة، إضطرابات معدية و جفاف الفم، الأنف أو الحلق.

- لا تملك سيتيريزين تأثيرات تذكر مضادة للكولين أو للسيروتونين و له تأثير مسكن صغير.

احتياطات و تحذيرات الاستعمال :

- ظهور نقص في التنسفية و زيادة في العمر النصفي لدى المرضى المصابين بضعف كبدي مزمن و

ضعف كلوي متوسط و لدى المرضى الخاضعين لدially نموي.

- نظراً لوجود الكلرور، لا يجب استعمال هذا الدواء في حالة الكلاكتوزيمية الولادية،
سوء امتصاص الكلرور و الكلرور أو نقص في الكلرور.

- يجب مرافقه العجزة نظراً لإمكانية نقص وظيفتهم الكلوية و في هذه الحالة يجب تعديل الجرعة.

عناصر ذات مفعول هام :

الكلرور و طريقة الاستعمال :

- يبلع القرص مع قليل من الماء.

- البالغ و الطفل الأكثر من 12 سنة : قرص واحد مرة واحدة في اليوم.

- الطفل من 6 إلى 12 سنة : قرص واحد مرة واحدة في اليوم

طريقة الحفظ :

يحظى في درجة حرارة تتراوح ما بين 15 و 30 درجة مئوية، في مكان جاف.

قائمة II

صنع بالمخابر الصيدلية نوفوفارما

بترخيص من الشركة الأردنية لصناعة الأدوية