

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 canaux, 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 canaux.

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° M21- 068527

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12682 Société : KAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : CHEGHAL MOHAMED
 Date de naissance : 06/02/1986
 Adresse : Casablanca
 Tél. : 0661721335 Total des frais engagés : 1131,4 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26/01/2024
 Nom et prénom du malade : Cheghal Mohamed Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Chirurgie + suite d'attente
 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 : CDW Le : 26/01/2024
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ 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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| 26.12.24 | cu | | 320,20 |  |
| 06.12.24 | Con | | 9,60 | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

197,20

333,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

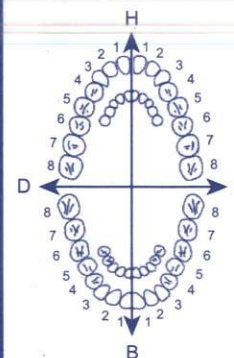
Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION



O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

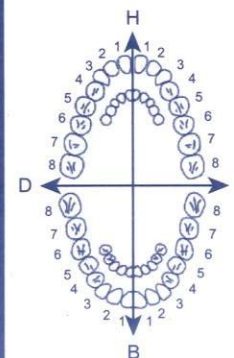
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



(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

Docteur ZRIKEM Karima
Ep. HIMMI
Pédiatre

Maladies du Nourrisson et de l'Enfant
 Allergie - Asthme
 Exploration Fonctionnelle
 Respiratoire
 Ex-Enseignante à la Faculté
 de Médecine de Casablanca



الدكتورة زريكيم كريمة
زوجة حمي
 طبيبة الأطفال
 اختصاصية في أمراض الأطفال
 الحساسية - الضيقة
 أستاذة سابقا بكلية الطب
 بالدار البيضاء

Casablanca, le 26-01-2011 في الدار البيضاء،

Cher Abdelhak

40.000 (1) Effip 20 mg 78 / mètre 20 mg

45.2 (2) Ventoline

45 x 45 x 9

36 x 36 x 3

125.00 (3) Flunastide 125

25 x 25 x 3 mètres

24.50 (4) Lactus

125 / 500

98.90
 333.20

(5)

Zerflon 20

1616 x 8 x 8

⑥ Rissnel

18.11.1980

Dr. Kaimo ~~CAKEM Dr. HIMMI~~
Pédiatre
68, Rue Zerhounie (ex. Reims)
CASA - Tél.: 29.31.60/68

ZECLAR®

25 mg / ml
Clarithromycine

100 ml = 332 doses - Kg

Voie orale

Enfant

Granulés pour
suspension buvable

Goût cocktail de fruits

LOT
FAB
EXP

1171014
07-2022
06-2024

حصة رقم:
صنع في:
صالح إلى:

No. L950

ZECLAR® 25 mg/mL
Boite d'un flacon de 100 mL
P.P.V: 98,90 DH



6 118001 182862

Maphar
Km 10, route côtière 111
OJ-Zenata, Ain Sebaâ, Casablanca, Maroc

EFFIPRED®

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescent 20 mg



6 1180

LAPROPHAN
EFFIPRED 20 MG
PPV 40DH00
EXP 04/2025
LOT 1D018 6

IMPRIMÉ
04/17

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés

Boîte de 20 comprimés

COMPOSITION

- Comprimés effervescents
- Prednisolone (sous forme de métabolite)
- Excipient qsp
- Comprimés effervescent à 20 mg
- Prednisolone (sous forme de métabolite)
- Excipient qsp

..... 5 mg
effervescent
..... 20 mg
effervescent

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage oral. Il agit principalement pour ses propriétés anti-inflammatoire, antiallergique et immunosuppressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocriniennes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

LOR

Deslorat

LO

Deslorat

LOREUS[®]

Desloratadine 0,5 mg/ml

Solution buvable
Flacon de 60 ml



PPV: 24DH50
PER: 10/24
LOT: L3517

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. L'absence de symptômes identiques, cela pourrait lui être attribué.
• Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin ou un pharmacien.

Composition du médicament :

Desloratadine
Pour 1 ml de solution buvable.

Les autres composants sont :

Propylène glycol, sorbitol liquide, acide citrique, sucralose, arôme bubble gum, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Propylène glycol.

Classe pharmacothérapeutique ou le type de médicament :
LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable.

Indications thérapeutiques :

LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable soulage les symptômes associés à la rhinite allergique.

(inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens) chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus. Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable est également utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et les éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

Posologie :

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

Enfants

Enfants de 1 à 5 ans :

La dose recommandée est de 2,5 ml (½ cuillère de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Enfants de 6 à 11 ans :

La dose recommandée est de 5 ml (une cuillère de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus :

La dose recommandée est de 10 ml (deux cuillères de 5 ml) de solution buvable une fois par jour.

Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Avalez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau. Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

Durée de traitement :

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre **LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable**.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Contre-indications :

Ne prenez jamais **LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable**.

* Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Effets indésirables :

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

Depuis la commercialisation de la desloratadine solution buvable, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez la plupart des enfants et adultes, les effets indésirables avec la desloratadine solution buvable étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec une solution ou un comprimé placebo.

Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés.

Ventoline 100 microgrammes

suspension pour inhalation en flacon

SALBUTAMOL

Ventoline

100 microgrammes/dose

Suspension pour inhalation
en flacon pressurisé

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Lot
EXP
PPV

5 X 7 F - A
05 2 024
45,30 DH

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

Ce médicament peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

FLIXOTIDE

Suspension pour inhalation en flacon
125 microgrammes/dose
250 microgrammes/dose
Propionate de fluticasone

Flixotide® 125

Suspension pour inhalation

60 doses

gsk

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 125,00 DH
ID: 651470
6 118001 140329

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.



EXP 09 2024
Lot G65F

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalée - code ATC : R03BA05.

Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'administre uniquement par voie orale inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement continu de l'asthme.

Vous ne devez pas interrompre ce traitement sans avis médical, même en cas d'amélioration très nette des symptômes.

Attention: ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

Docteur ZRIKEM Karima
Ep. HIMMI
Pédiatre

Maladies du Nourrisson et de l'Enfant
 Allergie - Asthme
 Exploration Fonctionnelle
 Respiratoire
 Ex-Enseignante à la Faculté
 de Médecine de Casablanca



الدكتورة زريكيم كريمة
زوجة حمي

طبيبة الأطفال
 اختصاصية في أمراض الأطفال
 الحساسية - الضيقة
 أستاذة سابقا بكلية الطب
 بالدار البيضاء

Casablanca, le 26-02-2014 في الدار البيضاء،

Chergdal. Sophia.

19.10 ① Rissoul
 19.10 19.10

40.0 ② Bonaparte
 40.0 40.0

24.50 ③ Drouot
 24.50 24.50

15.20 ④ T. L. 19.10
 15.20 15.20

19.10
 Dr. Karima Zrikem Ep. Himmi
 Pédiatre
 68, Rue Zerhoune (Ex. Reims)
 CASA - Tél.: 29.31.60/68

PHARMACIE RIAD AL HADIKI
 "VILLAS AL HADIKI" "SARLAU"
 Lot Riad Al Hadiki 2, Rue 13 N°20
 Sidi Moumen Casablanca
 Tél: 06 61 45 52 44

PHARMACIE RIAD AL HADIKI
 "VILLAS AL HADIKI" "SARLAU"
 Lot Riad Al Hadiki 2, Rue 13 N°20
 Sidi Moumen Casablanca
 Tél: 06 61 45 52 44

SV

SV

LOREUS

Desloratadine

LOREUS[®]

Desloratadine 0,5 mg/ml

Solution buvable
Flacon de 60 ml



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de :

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament :

Desloratadine
Pour 1 ml de solution buvable.

Les autres composants sont :

Propylène glycol, sorbitol liquide, acide citrique anhydre, saccharose, arôme bubble gum, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Propylène glycol.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable contient de la desloratadine.



Indications thérapeutiques :

LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable est un médicament somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses effets.

LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable soulage les symptômes de l'allergie (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus) le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les larmoyants.

LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable est également efficace contre l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous permet de vivre normalement et préserver votre sommeil.

Posologie :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Enfants

Enfants de 1 à 5 ans :

La dose recommandée est de 2,5 ml (½ cuillère de 5 ml) de solution buvable.

Enfants de 6 à 11 ans :

La dose recommandée est de 5 ml (une cuillère de 5 ml) de solution buvable.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus :

La dose recommandée est de 10 ml (deux cuillères de 5 ml) de solution buvable.

Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Avalez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau immédiatement ou en dehors des repas.

Durée de traitement :

Concernant la durée de traitement, votre médecin déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre LOREUS[®].

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable et dépendra des instructions de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie.

Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Contre-indications :

Ne prenez jamais LOREUS[®] 0,5 mg/ml, solution buvable.

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Effets indésirables :

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

Depuis la commercialisation de la desloratadine solution buvable, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez la plupart des enfants et adultes, les effets indésirables avec la desloratadine solution buvable étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec une solution ou un comprimé placebo.

Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés.

LOREUS[®]

Desloratadine 0,5 mg/ml

PPV:24DH50

PER: 06/24

LOT: L2024

Toplexil®

Oxomémazine 0,33 mg/ml

Sirop

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement

- Si vous avez d'autres 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 la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TOPLEXIL sirop, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TOPLEXIL sirop ?
3. COMMENT PRENDRE TOPLEXIL sirop ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TOPLEXIL sirop ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TOPLEXIL sirop, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTI-HISTAMINIQUE A USAGE SYSTEMIQUE.

(R. Système respiratoire)

Ce médicament contient un antihistaminique, l'oxomémazine. Il est préconisé pour calmer les toux sèches et les toux d'irritation chez l'adulte et l'enfant de plus de 2 ans, en particulier lorsqu'elles surviennent le soir ou pendant la nuit.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TOPLEXIL sirop ?

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

Ne prenez jamais TOPLEXIL, sirop dans les cas suivants :

- nourrisson (moins de 2 ans),
- allergie connue aux constituants, et notamment aux

antihistaminiques,

- antécédent d'agranulocytose (baisse importante des globules blancs dans le sang),
 - difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
 - certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).
 - en association avec certains médicaments (caberlint, quinafolide) (cf "Prise ou utilisation d'autres médicaments").
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. Faites attention avec TOPLEXIL sirop :

Mises en garde spéciales

La toux est un symptôme qui peut avoir des origines diverses : infections respiratoires, bronchites, grippe, allergies, coqueluche, irritation, etc...

De plus, la consommation de tabac aggrave ou entretient la toux.

En cas d'apparition ou de persistance d'une FIEVRE accompagnée ou non de signes d'infection (angine, maux de gorge, pâleur ou de transpiration, il conviendra de consulter un médecin traitant.

Ne pas traiter par ce médicament une toux grasse. La toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.

Si la toux devient grasse, s'accompagne d'encombrement, de crachats, de fièvre, demandez l'avis du médecin. En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches, les médicaments s'accompagnant de toux avec crachats, un avis médical est indispensable.

Il conviendra de ne pas associer un médicament à la prise de ce médicament nécessitant un avis médical : sécrétions bronchiques (expectorant, mucolytique).

Précautions d'emploi

En cas de maladie au long cours du foie ou des reins, consultez votre médecin afin qu'il puisse adapter la posologie.

La prise de ce médicament nécessite un avis médical :

- chez les personnes âgées :
 - prédisposées aux constipations, aux vertiges, à la somnolence,
 - présentant des troubles de la prostate,
 - chez l'enfant en cas d'asthme ou de reflux gastro-œsophagien,
 - en cas de maladies cardiaques graves, d'épilepsie.
- PRENEZ VOTRE MEDICIN avant de prendre un antihistaminique.

La prise de ce médicament avec des boissons alcoolisées ou des médicaments...

Toplexil®

Oxomémazine 0,33 mg/ml

To
et in

LOT : 22E042
PER : 10 2024

TOPLEXIL
SIROP FL 150 ML

P.P.V : 15DH70



3 118000 060901

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir rubrique posologie).

L'association avec d'autres médicaments sédatifs est déconseillée en raison du risque de majoration de l'effet sédatif de ce médicament.

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec la cabergoline ou le quinagolide (utilisés dans le traitement de l'hyperprolactinémie) (voir "Contre-indications").

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool. 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

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, pendant le premier trimestre de la grossesse.

che, troubles visuels, rétention d'urine, tions, baisse de pression artérielle. nes d'excitation (agitation, nervosité, venir. ts indésirables non mentionnés dans effets indésirables deviennent er votre médecin ou votre

TOPLEXIL sirop ?

de la vue des enfants.

ite d'utilisation figurant sur le

ture ne dépassant pas 25°C et à

nnement primaire d'origine.

is après la première ouverture du

pas être jetés au tout-à-l'égout ou Demandez à votre pharmacien ce nts inutilisés. Ces mesures ironnement.

ENTAIRES

0,033 g

acide citrique monohydraté, osé caramel, caramel (E 150), ifiée.

te notice a été approuvée

Rabat R.P.1,

ien Responsable.

1, QI-Zenata,

BIO
Comprimés pe
Sirop ; Fl
Alph

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir bes
- Si vous avez toute autre question, si vous a
- médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellem
- même en cas de symptômes identiques, cela
- Si l'un des effets indésirables devient gra
- mentionné dans cette notice, parlez-en à votr

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Comprimé :

Alpha-amylase

*Soit 2142.9 Unités Pharmacopée Européenne
par Comprimé.
Excipients

Sirop :

Alpha-amylase

*Soit 142.86 Unités Pharmacopée Européenne
par ml de sirop.
Excipients

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Comprimé : Saccharose et Jaune orangé S (E110).

Sirop : Saccharose, Glycérol, Parahydroxybenzoate de propyle sodi
de méthyle sodique (E219).

Classe pharmaco-thérapeutique

Ce médicament appartient à la classe des enzymes à visée anti-inflama

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est indiqué dans les maux de gorge peu intenses et san

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

Posologie

• **Comprimé :**

Adulte : 1 Comprimé, 3 fois par jour au cours des repas.

• **Sirop :**

Adulte : 1 cuillère à soupe (15 ml), 3 fois par jour.

Enfant de plus de 3 ans (plus de 15 kg) : 2 cuillerées à café (10 ml), 3 fois par jour.

Nourrisson et enfant de 6 mois à 3 ans (7 kg à 15 kg) : 1 cuillère à café (5 ml), 3 fois par jour.

Modes et voie d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés, sans les croquer, avec un verre d'eau.

Durée du traitement

Pour les comprimés : Ne prolongez pas le traitement au-delà de 5 jours sans avis médical.

En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance des symptômes, prenez un avis médical.

Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée sans avis médical.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ne prenez jamais BIOMYLASE :

• En cas d'antécédents d'allergie à l'alpha-amylase ou à l'un des composants, notamment les parabens (le cas du sirop).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

بيوميلاز

200 U.CEIP/ml

40100

BIOMYLASE® 200 U.CEIP/ml
Sirop 125 ml



ne :
efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 2
es symptômes régressent, la dose sera diminuée à 2
que narine 1 fois par jour.

des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter

SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE

Administration :

con avant emploi.

la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations.

horcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à
par 2 pulvérisations.

SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

ance de votre médecin.

Précautions d'emploi :

le ce médicament en suivant exactement les indications de
mécien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en

EL® 50 microgrammes/ dose, suspension pour pulvérisation
posants,

de la bouche ou des yeux.

is en l'absence de données cliniques.

EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE
PHARMACIEN.

ents, RISONEL® 50 microgrammes/ dose, suspension pour
susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le

le maux de tête, de saignements de nez, d'irritation de la
sensation de brûlure nasale, d'éternuements, de sécheresse
de réactions d'hypersensibilité parfois associées à des
et très rarement de troubles du goût et de l'odorat.

est parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le
un traitement adapté. Consultez votre médecin afin qu'il
ement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre
usqu'à guérison de la candidose.

de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de
ation du cristallin de l'œil).

des symptômes ou d'apparition de nouveaux symptômes,

PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.
conque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre
que aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

udage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire
votre médecin.

Ce produit n'est pas recommandé
intervention chirurgicale ou un trait
n'est pas
complète.

Sportifs : attention, cette spécialité
une réaction positive des tests pro

Précautions d'emploi

Ce médicament est un traitement
peut n'apparaître que plusieurs
Pour que ce médicament soit
convient par conséquent de s
Si l'obstruction nasale (sensati
route du traitement, consultez
En cas de traitement prolongé
nasale doit être réalisé régulièr
En raison de la présence de d
provoquer un oedème de la
d'une utilisation à long term

EN CAS DE DOUTE, NE P
MEDECIN OU DE VOTRE

INTERACTIONS :

- Prise ou utilisation d'autres médicaments
- Si vous prenez ou avez pris
médicament obtenu sans ord
pharmacien.
- Sportifs :
Attention, cette spécialité co
réaction positive des tests pro

UTILISATION EN CAS DE G

Ce médicament ne sera utilisé
votre médecin. Si vous déco
traitement, consultez votre mé
mieux adapté à votre cas.

Ce médicament peut être administré
En cas de traitement prolongé, il est prêt
ce traitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à v
tout médicament.

- Condition de prescription et de délivrance
- Précautions particulières de conservation : température ne dépassant pas 25°C.
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser RISONEL® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale après la date de péremption mentionnée sur le flacon.

- Nom et adresse du fabricant :

Fabricant : Abdi Ibrahim İlaç San. ve Tic. A.Ş.
Sanayi Mah. Tunç Cad. No:3
Esenyurt / İstanbul / Turkey

- Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le :

N° du Lot

Date Per.

P.P.V: 119,10 DH

RISONEL®
0.05%

Voie nasale

Suspension Pour
Pulvérisation Nasale
Furoate de Mométasone



bottu s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

arsel
6

b

bottu s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

A20010352/00