

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

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° P19- 0039889

ND = 21206

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4828 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 1

Nom & Prénom : CHAKIB MAB

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0668453439 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : HALIME LAMARI Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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) :

[illegible][illegible]

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

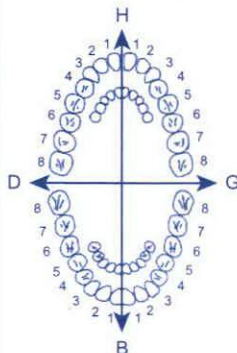
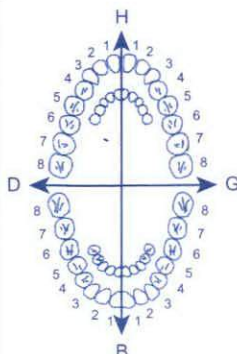
[illegible]

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'O

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUT

Dr. ABDELHAK OUGHRIS

Spécialiste en
Oto - Rhino - Laryngologie
et Chirurgie
Cervico - Faciale

Diplômé en Allergologie
et Immunologie Clinique



الدكتور عبد الحق أوعريس

إختصاصي في
أمراض الأذن ، الأنف ، الحنجرة
وجراحة
الوجه و العنق

حائز على دبلوم أمراض
الحساسية و المناعة السريرية

Casablanca, le : في : الدار البيضاء

17 0 FEB 2020

M. HALIME FOUZIN

142,20

SV

1) Cleocin Res

24,80

14 2x1

SV

2) Difal 25

53,40

14 2x1

3) DESYAL

SV

Dr. Abdelhak OUGHRIS

Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie
et Chirurgie Cervico - Faciale

47 Rue 39, Bloc 61, Mansour 3
Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél.: 0522 757 248

T = 219,40

pr / 1 mois

CABINET AL HAMD D'O.R.L ET D'ALLERGOLOGIE

47, زقة 39, بلوك 61, منصور 3, الطابق الأول, سيدي البرنوصي - الدار البيضاء

47, Rue 39, Bloc 61, Mansour 3, 1^{er} étage, Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél. : 0522 75 92 48

Pharmacie KASSADI
20, Résidence El Hachemi, Sidi Bernoussi
Tél: 0522 75 43 00

Ceroxim® 250 et 500 mg

(Céfuroxime axétil), comprimés

patients présentant une intolérance au saccharose (voir rubrique Précautions d'emploi).

d'emploi

Insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la créatinine ou de la créatininémie.

La fonction rénale doit être surveillée régulièrement en cas d'insuffisance rénale, chez les sujets âgés ou en cas d'association avec des médicaments potentiellement néphrotoxiques (Aminosides en particulier), une atteinte de la fonction rénale ayant été observée lors de traitements.

Avec d'autres antibiotiques, l'utilisation prolongée du Céfuroxime peut causer la sélection de germes non sensibles (par exemple, *Clostridium difficile*, *Candida*), ce qui peut nécessiter un traitement.

En cas d'exceptionnelle d'une diarrhée grave et persistante pendant ou après l'antibiotique qui peut être symptomatique d'une colite pseudomembraneuse et impose l'arrêt du traitement. Le diagnostic établi nécessite la mise en route d'une antibiothérapie spécifique et de la teneur en sodium chez les personnes suivant un régime strict.

En cas de la teneur en saccharose dans la ration journalière en cas de diabète.

Il peut occasionner une fausse réaction positive de certains laboratoires, notamment la glycosurie (taux de sucre dans les urines).

NOTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Association d'autres médicaments

En cas d'augmentation de l'activité des anticoagulants oraux ont été observés chez des patients recevant des antibiotiques. Le contexte de l'inflammation, l'âge et l'état général du patient sont des facteurs de risque. Dans ces circonstances, il est conseillé de faire la part entre la pathologie infectieuse et son effet sur la survenue du déséquilibre de l'INR. Cependant, certains antibiotiques sont davantage impliqués : il s'agit notamment des macrolides, des cyclines, du cotrimoxazole et des halosporines.

PRENEZ OU AVEZ PRIS RECENTMENT UN AUTRE MEDICAMENT, Y COMPRIS UN MEDICAMENT OBTENU SANS RECETTE, PARLEZ-EN A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

et allaitement

Le céfuroxime ne doit être envisagé au cours de la grossesse que si le bénéfice attendu l'emporte sur les risques.

Il est possible avec la prise de ce médicament. Si le nouveau-né présente des troubles tels que diarrhée, éruption sur la peau, candidose ou éruption à certains champignons microscopiques, avertissez votre médecin qui vous conseillera sur la conduite à tenir, car il peut être dû à ce médicament.

CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN : RENDRE TOUT MEDICAMENT.

Importantes concernant certains composants de Ceroxim® 250 et 500 mg, Comprimés :

Effets secondaires notables : Saccharose et Sodium.

PPV:

141DH20

Lot n°:

194021/2
03/2021

EXP:

Dans tous les cas, ne pas dépasser la posologie adulte :

- Soit en cas d'angines, d'otites, d'infections respiratoires basses autres qu'une pneumopathie bactérienne : 500 mg/jour en 2 prises, qui est atteinte pour un enfant à partir de 17 kg.

- Soit en cas de pneumopathie bactérienne : 1000 mg/jour en 2 prises, qui est atteinte pour un enfant à partir de 34 kg.

Infections de la sphère ORL, infections respiratoires basses autres qu'une pneumopathie bactérienne :

- Enfant à partir de 6 ans avec un poids < 17 kg :

- Angines : 30 mg/kg/jour en 2 prises. La durée de traitement de certaines angines est de 4 jours.

- Otites : 30 mg/kg/jour en 2 prises.

- Infections respiratoires basses autres qu'une pneumopathie bactérienne : 30 mg/kg/jour en 2 prises.

- Enfant à partir de 6 ans avec un poids ≥ 17 kg :

- Angines : 500 mg/jour en deux prises. La durée de traitement de certaines angines est de 4 jours.

- Otites : 500 mg/jour en 2 prises.

- Infections respiratoires basses autres qu'une pneumopathie bactérienne : 500 mg/jour en 2 prises.

Pneumopathies bactériennes :

- Enfant à partir de 6 ans avec un poids < 34 kg : 30 mg/kg/jour en 2 prises.

- Enfant à partir de 6 ans avec un poids ≥ 34 kg : 1000 mg/jour en 2 prises.

Infections de la peau et des tissus mous :

- Adulte : 1000 mg/jour en 2 prises.

Infections urinaires non compliquées : 500 mg/jour en 2 prises.

Gonorrhée non compliquée : 1000 mg/jour en prise unique.

Traitement de la maladie de Lyme : 1000 mg/jour en 2 prises pendant 20 jours.

En cas d'insuffisance rénale :

Lorsque la clairance de la créatinine est inférieure à 20 ml par minute, il est recommandé de diminuer la dose de moitié en une seule prise orale par jour. Ajouter une dose supplémentaire à chaque fin de dialyse chez les patients dialysés chroniques.

Voie et mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés, sans être croqués ni mâchés, avec un verre d'eau.

Si vous avez l'impression que l'effet de CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Fréquence d'administration

La posologie recommandée est à prendre en 2 prises espacées de 12 heures.

DIFAL®

Diclofénac de sodium

Formes	Composition	Présentation
DIFAL® 25 mg DIFAL® 50 mg Comprimés gastro-résistants	Diclofénac sodique 25 mg / 50 mg amidon de maïs, cellulose microcristalline, lactose, PVP30, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdal qsp 1 comprimé GR. Excipients à effet notoire : lactose – colorant jaune orangé S	Boîte de 30
DIFAL® 25 mg / 100 mg Suppositoires	Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg lactose, aérogel, glycérides hémi-synthétiques qsp 1 suppositoire.	Boîte de 10
DIFAL® 75 mg injectable Solution injectable IM 75 mg / 3 ml	Diclofénac sodique 75 mg Excipients qsp 1 ampoule injectable IM de 3 ml Excipients à effet notoire : sodium métabisulfite – propylène glycol, alcool benzyle.	Boîtes de 2/5 ampoules de 3 ml

PROPRIÉTÉS :

Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

INDICATIONS :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance aux selles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes :

- **Rhumatismes inflammatoires chez les enfants** : suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant ≥ 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).
- **Pour les adultes et enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :**

• Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes : notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Flessinger-Leroy, spondylite et rhumatisme psoriasique.

• **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires** (épaules douloureuses aigües, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthralgies, lombalgies, radiculalgies sévères.

• **Traitement des dysménorhées essentielles, après bilan étiologique.**

• **Solution injectable à 75 mg/3 ml** : traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aigües, radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

CONTRÉ-INDICATIONS :

- DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;
- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimé 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Enfant de moins de 16 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadapté ;
- Enfant de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadapté ;
- Enfants de moins de 15 ans : suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS ;
- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;
- Grossesse : dès le 6^{ème} mois ;
- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;
- Insuffisance rénale sévère ;
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;
- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;
- Antécédents récents de rectites ou de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;
- Contre-indication liée à la voie intramusculaire solution injectable à 75 mg/3 ml : troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.
- Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'acide benzoïque.

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Respecter la prescription médicale.

ENFANT à partir de 12 mois : 2 à 3 mg/kg/jour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif : DIFAL® 25 mg suppositoire : enfant de 16 à 35 kg : 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour.

Effet hépatique : comme avec la plupart des AINS, on peut observer une augmentation du taux d'une ou plusieurs enzymes hépatiques. Interrompre le traitement en cas d'anomalies persistantes ou d'aggravation de la fonction hépatique, lors de signes cliniques d'hépatopathie ou d'autres manifestations.

Précautions d'emploi : le diclofénac, comme tout médicament inhibiteur de la synthèse des cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut altérer la fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant.

Au cours de traitement prolongé, il est recommandé de contrôler la formule sanguine, les fonctions hépatique et rénale.

Comprimés gastro-résistants à 25 mg et à 50 mg : ce médicament contient du lactose. Son utilisation 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).

DIFAL® 75mg injectable contient de l'alcool benzyle, il peut provoquer des réactions toxiques et des réactions allergiques chez les nourrissons.

DIFAL® 75mg injectable contient du propylène glycol semblables à ceux provoqués par l'alcool.

DIFAL® 75mg injectable contient du métabisulfite de sodium, il peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

- Jusqu'à 12 semaines d'aménorrhée : l'utilisation de D est nécessaire.

- Entre 12 et 24 semaines d'aménorrhée, une prise 12 et 24 semaines d'aménorrhée est fortement déconseillée. Une prise prolongée est fortement déconseillée.

- Au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (toute prise, même une prise par mégare au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) justifie une surveillance cardiaque et rénale, fœtale et/ou néonatale selon le terme d'exposition. La durée de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

Allaitement : le diclofénac passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter l'allaitement pendant la prise du médicament.

En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

DIFAL® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude spécifique sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines n'a été effectuée. Toutefois, les patients doivent être informés qu'en cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central, il est recommandé de s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

SURDOSAGE :

Symptômes : céphalées, agitation motrice, secousses musculaires, irritabilité accrue, ataxie, vertiges, convulsions, surtout chez l'enfant en bas âge ; douleurs épigastriques, nausées, vomissements, hémorragies, diarrhée, ulcère gastroduodénal ; troubles de la fonction hépatique, oligurie.

Conduite à tenir : transfert immédiat en milieu hospitalier spécialisé ; évacuation rapide du produit ingéré par lavage gastrique (pour les formes orales) ; traitement symptomatique : accélération d'élimination, dialyse en cas d'intoxication grave s'accompagnant d'insuffisance rénale, diazépam ou phénothiazine en cas de convulsions.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez d'utiliser DIFAL® : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Les données d'essais cliniques et d'études épidémiologiques indiquent constamment une augmentation du risque d'événements thrombotiques artériels (par exemple infarctus du myocarde et accident vasculaire cérébral) associé à un traitement par le diclofénac, particulièrement à forte dose (150 mg/jour) et lors d'administration prolongée.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont de nature gastro-intestinale. Des ulcères peptiques, perforations ou hémorragies gastro-intestinales, parfois fatales, peuvent survenir, en particulier chez le sujet âgé.

Des nausées, vomissements, diarrhées, flatulences, constipation, dyspepsie, stomatite ulcéreuse, douleur abdominale, hémorragie, exacerbation d'une rectocolite ou d'une maladie de Crohn ont été rapportés à la suite de l'administration d'AINS. Moins fréquemment, des gastrites ont été observées.

Effets cardiovasculaires : oedème, hypertension et insuffisance cardiaque ont été rapportés en association au traitement par AINS.

Effets gastro-intestinaux :

peu fréquents : en début de traitement, nausées, vomissements, diarrhées, crampes abdominales, douleurs épigastriques, dyspepsie, anorexie, éructations.

Rares : ulcère gastroduodénal, perforation ou hémorragie digestive ; celles-ci sont d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est élevée.

Cas isolés : affections abdominales aiguës, telles que colite hémorragique non spécifique, exacerbation de colite ulcéreuse. Ont été signalés des pancréatites, des cas de constipation.

Voie rectale : effets locaux (liés à la voie d'administration) : irritations locales, anales rectites.



DESYAL®

comprimé pelliculé

Desloratadine 5mg

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

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.

COMPOSITION :

Desloratadine 5 mg

Excipients qsp 1 comprimé pelliculé

Excipient à effet notoire : huile de ricin

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Comprimés pelliculés, boîtes de 10, 20 & 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE :

DESYAL® 5 mg, comprimé pelliculé est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler vos symptômes allergiques.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

La spécialité pharmaceutique DESYAL® 5 mg, comprimé pelliculé est indiquée pour le traitement symptomatique, chez les adultes et les enfants de plus de 6 ans.

La rhinite allergique

L'urticaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais DESYAL® 5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à l'un des excipients utilisés, ou à la loratadine.

DESYAL® 5 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez l'enfant et l'adolescent de moins de 12 ans.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI : MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Faites attention avec DESYAL® 5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous présentez une maladie des reins.

Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre DESYAL® 5 mg, comprimé pelliculé.

Ce médicament contient l'huile de ricin et peut provoquer des troubles digestifs (effet laxatif léger, diarrhée).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Il n'y a pas d'interactions connues de la desloratadine avec d'autres médicaments.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :

Ce médicament peut être pris avec ou sans nourriture, pendant ou en dehors des repas.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHÉRAPIE OU THÉRAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament durant votre grossesse et si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation de DESYAL® 5 mg, comprimé pelliculé n'est pas recommandée.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES :

À la dose recommandée, la desloratadine ne rend généralement pas somnolent et ne diminue pas la vigilance.

Cependant, très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptible d'affecter l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT :

N° Lot :

Per :

049619 05/22
53,40

PPV (DH) :