

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



ND = 92 810

Déclaration de Maladie : N° P19- 0007340

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2485 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BEZOU Nordine Date de naissance : 21/2/1956
 Adresse :
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09/03/20
 Nom et prénom du malade : BEZOU Hamza Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Digestive
 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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19- 0007340

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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
09/03/20	C2		250 fr.	Dr. HAZI NASSER Gastro Entérologue 38, Angle Bd. Lalla Yacout Rue El Araar Casablanca Tel. 06 22 22 29 12

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	9-3-2020	362,50

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				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'OD

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																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur TAZI Nasser

Diplômé de la faculté
de Médecine de Nancy
Spécialiste

des Maladies de l'appareil Digestif
Endoscopie et Echographie Digestives



الدكتور التازي ناصر

خريج كلية الطب بنسائي
إختصاصي في أمعاء الجهاز الهضمي
المعدة - الأمعاء - الكبد - البواسير
الكشف بالمنظار و الصدى

Sur rendez-vous

بالموعد

09 MARS 2020

Casablanca, le: الدار البيضاء في

M^{lle} BEZOUK Nasser

96,00

1) Belucire 1^u



40,00

1 gélule le matin

2) Motilium 1^u



27,00

1 c. 3 fois par jour

3) Spasal 1^u



38,00

2 de nuit et 1 au lever

4) Muxol 1^u

= 79,00 x 2

1 c. 3 fois par jour

159,40

5) Zylthromax 2^u de 3

1 c. 1)

362,00

Dr. TAZI Nasser

Gastro Entérologue
38, Angle Bd. Lalla Yacout Rue El Araar
Casablanca
Tél.: 0522 22 29 12

38, Angle Bd Lalla Yacout - Rue EL ARAAR
(Ex . Rue Gay Lussac) - Imm BMCI Casablanca 01
Tél.: 05 22.22.29.12 - GSM : 06 61.31.84.07

38, زاوية شارع لالا ياقوت زنقة العراار
عمارة بمسي - الدار البيضاء
الهاتف: 06 61.31.84.07 - المحمول: 05 22.22.29.12

ZITHROMAX® 500 mg en comprimés sécables, boîte de 3 AZITHROMYCINE

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

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

1. Qu'est-ce que Zithromax® et dans quel cas est-il utilisé ?

Le groupe pharmacothérapeutique Zithromax® est un antibiotique, appartenant au groupe des azalides (macrolides). Il s'agit d'un dérivé semi-synthétique de l'érythromycine.

Indications : Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacodynamiques de l'azithromycine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées aux infections dues aux germes définies comme sensibles. • Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé. • Surinfections des bronchites aiguës. • Exacerbations des bronchites chroniques. • Infections stomatologiques. Il convient de tenir compte des recommandations.

Votre médecin est la seule personne autorisée à vous prescrire l'usage de cet antibiotique. Quelle que soit l'indication de traitement que vous envisagez, n'en faites jamais de votre propre initiative un traitement par Zithromax. Il en va de votre sécurité.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zithromax® ?

Ne prenez jamais Zithromax® : si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux antibiotiques macrolides ou tétracyclines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. **Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Zithromax®. Comme avec l'érythromycine et les autres médicaments du groupe des macrolides, des réactions allergiques graves ou des réactions dermatologiques graves ont été décrites dans de rares cas. Certaines de ces réactions ont provoqué des symptômes ricourants, nécessitant un prolongement de la période de surveillance et de la durée du traitement. Si vous avez des problèmes de foie, il se peut que votre médecin doive contrôler le fonctionnement de votre foie au antier le traitement. La Zithromax® sera administrée avec prudence chez les patients présentant une maladie du foie. Si des signes et des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme un affaiblissement pathologique de l'état général (asthénie) progressant rapidement associé à une jaunisse, une urine foncée et une tendance à saigner ou une encéphalopathie hépatique (atteinte diffuse de l'encéphale due à une maladie grave du foie, aiguë ou chronique). Il faut en avertir immédiatement le médecin. Si vous avez eu des problèmes de reins dans le passé, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas Zithromax® en même temps que des dérivés de l'ergot de seigle (médicament anti-migraineux). Comme avec tout traitement antibiotique, il est recommandé de rester attentif à d'éventuels signes de surinfection par des germes non sensibles, y compris les champignons. En cas de diarrhée sévère, persistante ou sanglante, au cours ou à la suite du traitement par Zithromax®, il faut en avertir immédiatement votre médecin. Cela peut être le signe d'une inflammation sévère du côlon due à une surinfection par une bactérie appelée Clostridium difficile. Il peut être nécessaire d'interrompre le traitement. Zithromax® sera administrée avec prudence chez les patients présentant des troubles du rythme cardiaque (particulièrement chez les femmes et les patients âgés). Des aggravations brutales (exacerbations) des symptômes de myasthénie (fatigue musculaire anormale grave et de nouvelles poussées du syndrome de myasthénie ont été rapportées chez des patients sous traitement par Zithromax®. Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Autres médicaments et Zithromax® ». **Autres médicaments et Zithromax® :** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez, avec récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout autre médicament. La prudence s'impose lorsqu'on prend l'un des médicaments suivants et que l'on s'approprie à prendre Zithromax® : antacides (contre l'acidité de l'estomac), la prise d'un antacide et de Zithromax® ne peut pas être faite simultanément - céftriaxone (anti-allergique) - didanosine (antiviral) - digoxine (cardiotonique) - zidovudine (antiviral) - bromazepam (antiparkinsonien) - dérivés de l'ergot de seigle (anti-migraineux) - bromazepam (antiparkinsonien) - carbamazépine (anti-épileptique) - méthimide (contre l'acidité de l'estomac) - anticoagulants oraux et phénytoïne (anti-épileptique) - érythromycine - cyclosporine (anti-rejet de greffe) - éfavirenz (antiviral) - fluconazole (antimycotique) - indinavir (antiviral) - méthylprednisolone (cortisone) - midazolam (sédatif) - nelfinavir (antiviral) - rifabutine (antituberculeux) - sildénafil (médicament pour des troubles de l'érection) - tétracycline (anti-allergique) - théophylline (bronchodilatateur) - triazolam (somnifère) - triméthoprim/sulfaméthoxazole (antibactérien) Zithromax® avec des aliments, boissons et de l'alcool : La prise de la suspension buvable se fera lors des repas, au moins une heure avant ou deux heures après.

Grossesse, allaitement et fertilité : 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. Zithromax® ne doit être utilisé durant la grossesse que si les bénéfices sont supérieurs aux risques. Zithromax® est excrété dans le lait maternel et par conséquent ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement sauf si le médecin pense que les avantages potentiels justifient les risques encourus par l'enfant. **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zithromax® n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre Zithromax®

Pour le traitement des infections des voies respiratoires hautes et basses, des infections otolaryngologiques, la posologie est de 500 mg par jour, en prise orale unique, pendant 3 jours consécutifs. Veillez 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. Patients ayant des problèmes de reins ou de foie : vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes de reins ou de foie puisqu'il se peut que votre médecin doive adapter le dosage normal. Zithromax® s'administre

que vous n'aurez dû : Si vous avez pris trop de Zithromax®, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien. Les événements indésirables survenus à des doses supérieures aux doses recommandées étant similaires à ceux observés à des doses normales. En cas de surdosage, des mesures générales symptomatiques et supportives sont indiquées si nécessaire. Si vous oubliez de prendre Zithromax® : Il est important de prendre Zithromax® régulièrement, à la même heure chaque jour. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Si vous arrêtez de prendre Zithromax® : N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent s'aggraver. Si toutes les bactéries sont éliminées sans autorisation de ment, demandez plus une amélioration

ZITHROMAX 500 MG

Boîte de 03 comprimés

Lot : 1279481

Date Fab: 08 / 2019 Date Exp: 07 / 2021

PPV : 79.70 DH

4. Q

Com

ris

Zithr

patien

• Maux de tête

(diminution de la

du taux des éos

indésirables peu

un champion d'

infection attrib

(pharyngite), inf

rhume, toux, in

type de globules

(leishmaniose) •

• Œdème de Quinck

(hypersensibilité) •

• Anorexie • Nervosité, insomnie

• Etourdissement, somnolence, trouble du goût (dysgueusie)

• Troubles de la sensibilité (parosés)

• Déficience visuelle • Trouble de l'oreille, vertiges

• Palpitations • Difficulté de chaleur

• Difficulté à respirer (dyspnée), saignement de nez (épistaxis)

• Constipation, flatulence, troubles digestifs (dyspepsie), inflammation de l'estomac (gastrite),

difficulté à avaler (dysphagie), distension abdominale, bouche sèche, renvoi, ulcère dans la bouche,

hyperalésation (prurisme) • Eruption cutanée, démangeaison (urticaire), irritation, inflammation de

la peau (dermatite), sécheresse cutanée, transpiration anormalement abondante (hyperhidrose)

• Atteinte infectieuse d'une articulation (ostéomyélite), douleur musculaire (myalgie), douleur au

niveau de la colonne vertébrale (dosalgies), douleur au niveau du cou (cervicalgie) • Difficulté à

uriner (dysurie), douleur aux reins • Saignement de l'utérus (ménorragie), trouble testiculaire •

Gonflement (œdème), affaiblissement de l'état général (asthénie), malaise, fatigue, gonflement du

visage, douleur thoracique, fièvre, douleur, odème périphérique • Modifications du bilan sanguin

(augmentation de l'aspartate aminotransférase, de l'alanine aminotransférase, de la bilirubine

et de la créatinine, diminution de la créatinine sérique, de la phosphatase alcaline, du chlore,

du glucose, du taux de plaquettes et du bicarbonate ; anomalie du potassium sanguin et du sodium

diminution de l'hématocrite) • Complication suite à une intervention. **Effets indésirables rares**

(peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) : • Agitation • Anomalie de la fonction du foie, jaunisse

cholestasique • Réaction de photosensibilité **Effets indésirables de fréquence indéterminée (il**

ne peut être estimé sur la base des données disponibles) : • Affection du gros intestin (colite

pseudomembraneuse) • Modifications du bilan sanguin (thrombocytopénie, anémie hémolytique) •

Réaction allergique grave potentiellement fatale (réaction anaphylactique) • Aggravité, anxiété,

déjà, hallucination • Syncopé, convulsions, difficulté de la sensibilité (hyposensibilité), hyperactivité

psychomotrice, diminution ou perte de l'odorat (anosmie), perte du goût (agueusie), trouble olfactif

(parosmie), fatigue musculaire anormale (myasthénie) grave • Altération de l'ouïe (il comprend

partie auditive) et/ou sensation auditive anormale (acouphène) • Troubles du rythme cardiaque

(torsades de pointes, arythmie y compris tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT à

l'électrocardiogramme) • Tension artérielle basse (hypotension) • Inflammation du pancréas

(pancréatite), décoloration de la langue • Diminution du fonctionnement du foie (insuffisance

hépatique ayant rarement entraîné la mort), Névrite fulminante, névrose hépatique • Syndrome de

Sjögren-Johnson, affection cutanée exfoliative (nécrolyse épidermique toxique), affection aiguë de

la peau et des muqueuses (érythème multiforme) • Douleurs articulaires (arthralgie) • Diminution

du fonctionnement des reins (insuffisance rénale) aiguë, néphrite interstitielle **Déclaration des**

effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Zithromax®

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne jetez aucun médicament au tout l'égoût ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Boîte : Ce qui contient Zithromax®. Zithromax® 500 mg comprimés pelliculés : La substance active est l'azithromycine. Elle est présentée sous forme de dihydrate d'azithromycine équivalent à 500 mg d'azithromycine sous forme de base. Les autres composants sont : amidon de maïs préagglutiné, Calcium phosphate dibasique anhydre, carboxyméthylcellulose sodique, sodium lauryl sulfate, stéarate de magnésium, White Opadry II. **Qu'est-ce que ZITHROMAX® et contenu de l'emballage extérieur :** Les comprimés de Zithromax® sont des comprimés pelliculés oblongs de couleur blanche avec une barre de sécabilité avec une face imprimée ZTM 500 et une face imprimée Pfizer Plaquelette thermoformée en PVC. Il contient 3 comprimés pelliculés sécables de 500 mg.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

PFIZER TUNISIE

Green Center Bloc C3, Rue du Lac de constance,

Les berges du lac, 1053, Tunisie

Numero de l'AMM en Tunisie : 3243053

Fabricant

PFIZER TUNISIE

2013 CHOUCHA

Fondak Ben Arous

Méthode de délivrance : Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est 2015/06.

ZITHROMAX® 500 mg en comprimés sécables, boîte de 3 AZITHROMYCINE

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

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

1. Qu'est-ce que Zithromax® et dans quel cas est-il utilisé ?

Le groupe pharmacothérapeutique : Zithromax® est un antibiotique, appartenant au groupe des azalides (macrolides). Il s'agit d'un dérivé semi-synthétique de l'érythromycine.

Indications : Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de l'azithromycine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles : Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactames, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé ; Surinfections des bronchites aiguës ; Exacerbations des bronchites chroniques ; Infections otologiques. Il convient de tenir compte des recommandations.

Votre médecin est la seule personne autorisée à vous prescrire l'usage de cet antibiotique. Quelle que soit l'indication de traitement que vous envisagez, n'entamez jamais de votre propre initiative un traitement par Zithromax. Il en va de votre sécurité.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zithromax® ?

Ne prenez jamais Zithromax® : si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux antibiotiques macrolides ou tétracyclines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. **Avertissements et précautions** : Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Zithromax®. Comme avec l'érythromycine et les autres médicaments du groupe des macrolides, des réactions allergiques graves ou des réactions dermatologiques graves ont été décrites dans de rares cas. Certaines de ces réactions ont provoqué des symptômes respiratoires, nécessitant un traitement de la période de surveillance et de la durée du traitement. Si vous avez eu des problèmes de foie, il est peut-être que votre médecin doit contrôler le fonctionnement de votre foie avant d'arrêter le traitement. Le Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant une maladie du foie. Si des signes et des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme un affaiblissement pathologique de l'état général (asthénie) progressant rapidement associé à une jaunisse, une urée foncée et une tendance à saigner ou une encéphalopathie hépatique (atteinte diffuse de l'encéphale due à une maladie grave du foie, aiguë ou chronique), il faut en avertir immédiatement le médecin. Si vous avez eu des problèmes de reins dans le passé, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas Zithromax® en même temps que des dérivés de l'ergot de seigle (médicament anti-migraux). Comme avec tout traitement antibiotique, il est recommandé de rester attentif à d'éventuels signes de surinfection par des germes non sensibles, y compris les champignons, en cas de diarrhée sévère, persistante ou sanglante, au cours ou à la suite du traitement par Zithromax®. Il faut en avertir immédiatement votre médecin. Cela peut être le signe d'une inflammation sévère du côlon due à une surinfection par une bactérie appelée *Clostridium difficile*. Il peut être nécessaire d'interrompre le traitement. Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant des troubles du rythme cardiaque (particulièrement chez les femmes et les patients âgés). Des aggravations brutales (exacerbations) des symptômes de myasthénie (fatigue musculaire anormale) grave et de nouvelles poussées du syndrome de myasthénie ont été rapportées chez des patients sous traitement par Zithromax®. Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique : Autres médicaments et Zithromax®. **Autres médicaments et Zithromax®** : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez, avec récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout autre médicament. La prudence s'impose lorsqu'on prend l'un des médicaments suivants et que l'on s'apprête à prendre Zithromax® : antiacides (contre l'acidité de l'estomac), la prise d'un antacide et de Zithromax® ne peut pas être faite simultanément ; cétirizine (anti-allergique) ; dioxine (antiviral) ; digoxine (cardiotonique) ; doxycycline (antibiotique) ; érythromycine (antibiotique) ; dérivés de l'ergot de seigle (anti-migraux) ; atazanavir (hydrochlorure) ; carbamazépine et phénylène (anti-épileptiques) ; cimétidine (contre l'acidité de l'estomac) ; anticoagulants oraux coumariniques, p. ex. warfarine ; cyclosporine (anti-rejet de greffe) ; éfavirenz (antiviral) ; fluconazole (antifongique) ; indinavir (antiviral) ; méthylprednisolone (cortisone) ; midazolam (somnifère) ; nelfinavir (antiviral) ; rifabutine (antibiotique) ; sirolimus (médicament pour des troubles de l'érection) ; tétracycline (antibiotique) ; théophylline (bronchodilatateur) ; triazolam (somnifère) ; triméthoprime/sulfaméthoxazole (antibactérien) **Zithromax® avec des aliments, boissons et de l'alcool** : La prise de la suspension buvable se fera lors des repas, au moins une heure avant ou deux heures après.

Alimentation et fertilité : Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Zithromax® ne doit être utilisé durant la grossesse que si les bénéfices sont supérieurs aux risques. Zithromax® est exclu du lait maternel et par conséquent ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement sauf si le médecin pense que les avantages potentiels justifient les risques encourus par l'enfant. **Conduite de véhicules et utilisation de machines** : Zithromax® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre Zithromax®

Pour le traitement des infections des voies respiratoires hautes et basses, des infections oto-otologiques, la posologie est de 500 mg par jour, en prise orale unique, pendant 3 jours consécutifs. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant attentivement les indications de votre médecin ou pharmacien. Veillez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Patients ayant des problèmes de reins ou de foie : vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes de reins ou de foie puisqu'il se peut que votre médecin doive adapter le dosage normal. Zithromax® s'administre par voie orale en une seule prise quotidienne. Les comprimés peuvent s'administrer avec de la nourriture. **VOTRE MÉDECIN VOUS INDICHERA LA DOSE ADEQUATE AINSI QUE LA DUREE DE TRAITEMENT.** N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne continuez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Les comprimés de 500 mg peuvent être divisés en deux égales. **POPULATIONS SPECIQUES : Insuffisance hépatique/rénale** : En cas d'insuffisance hépatique légère à modérée, aucun ajustement de la dose n'est recommandé (voir aussi rubrique : Avertissements et précautions). En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement de la dose n'est requis (voir aussi rubrique : Avertissements et précautions). **Patients âgés** : La dose recommandée chez les patients âgés est la même que chez les jeunes adultes. Cependant, les patients âgés peuvent être plus susceptibles au développement de certains problèmes du rythme cardiaque (voir rubrique : Avertissements et précautions). **Si vous avez pris plus de Zithromax®**

vous vous aviez averti : Si vous avez pris plus de Zithromax®, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien. Les événements indésirables survenus à des doses supérieures aux doses recommandées étaient similaires à ceux observés à des doses normales. En cas de surdosage, des mesures générales symptomatiques et supportives sont indiquées si nécessaire. **Si vous oubliez de prendre Zithromax®** : Il est important de prendre Zithromax® régulièrement, à la même heure chaque jour. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. **Si vous arrêtez de prendre Zithromax®** : N'arrêtez jamais de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne continuez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Les comprimés de 500 mg peuvent être divisés en deux égales.

ZITHROMAX 500 MG
Boîte de 03 comprimés
Lot : 1279520
Date Fab : 09 / 2019 Date Exp : 08 / 2021
PPV 79.70 DH

Laboratoires Pfizer S.A. Maroc
Km 03 Route de Ouadja 2400 El Jadida
6118000250500

Effets indésirables : Augmentation du nombre de globules blancs (éosinophilie) ; Écoulement de la gorge (pharyngite), inflammation, rhume ; Modifications de la formule sanguine (leucopénie, neutropénie) ; augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) ; Écoulement de la gorge (pharyngite), inflammation, rhume ; Anorexie ; Nervosité, insomnie ; Étourdissement, somnolence, trouble du goût (dysgueusie), trouble de la sensibilité (paresthésie) ; Déficience visuelle ; Trouble de l'oreille, vertiges ; Palpitations ; Bouffée de chaleur ; Difficulté à respirer (dyspnée), saignement de nez (épistaxis) ; Constipation, flatulences, troubles digestifs (dyspepsie), inflammation de l'estomac (gastrite), difficulté à avaler (dysphagie), distension abdominale, bouche sèche, urticaire, ulcère dans la bouche, hypersensibilisation (pityriase) ; Éruption cutanée, démangeaison (prurit), urticaire, inflammation de la peau (dermatite), sécheresse cutanée, transpiration anormalement abondante (hyperhidrose) ; Atteinte infectieuse d'une articulation (ostéomyélite), douleur musculaire (myalgie), douleur au niveau de la colonne vertébrale (dorsalgie), douleur au niveau du cou (cervicologie) ; Difficulté à uriner (dysurie), douleur aux reins ; Saignement de l'utérus (ménorragie), trouble testiculaire ; Gonflement (œdème), affaiblissement de l'état général (asthénie), malaise, fatigue, gonflement du visage, douleur thoracique, fièvre, douleur, œdème périphérique ; Modifications du bilan sanguin (augmentation de l'aspartate aminotransférase, de l'alanine aminotransférase, de la bilirubine sanguine, de l'urée sanguine, de la créatinine sanguine, de la phosphatase alcaline, du cholestérol, du glucose, du taux de plaquettes et du bicarbonate ; anémie du potassium sanguin et du sodium ; diminution de l'hématocrite) ; Complication suite à une intervention ; Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) ; Agitation ; Anomalie de la fonction du foie, jaunisse cholestastique ; Réaction de photosensibilisation (effets indésirables de fréquence indolore indolore ne peut être estimée sur la base des données disponibles) ; Affection du gros intestin (colite pseudomembraneuse) ; Modifications du bilan sanguin (thrombocytopénie, anémie hémolytique) ; Réaction allergique grave (pneumonie interstitielle, réaction anaphylactique) ; Aggravation, anxiété, délirium, hallucination ; Syncope, convulsions, déficit de la sensibilité (hyposensibilité), hyperactivité psychomotrice, diminution ou perte de l'odorat (anosmie), perte du goût (agueusie), trouble d'accommodation (parosmie), fatigue musculaire anormale (myasthénie) grave ; Altération de l'ouïe (compris perte auditive) et/ou sensation auditive anormale (acouphène) ; Troubles du rythme cardiaque (torsades de pointes, arythmie et syncopes tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT à l'électrocardiogramme) ; Tension artérielle basse (hypotension) ; Inflammation du pancréas (pancréatite), décoloration de la langue ; Diminution du fonctionnement du foie (insuffisance hépatique ayant rarement entraîné la mort, hépatite fulminante, nécrose hépatique) ; Syndrome de Stevens-Johnson, affection cutanée exfoliative (nécrose épidermique toxique), affection aiguë de la peau et des muqueuses (érythème multiforme) ; Douleurs articulaires (arthralgie) ; Diminution du fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë, néphrite interstitielle) **Déclaration des effets secondaires** : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Zithromax®

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Zithromax® : Zithromax® 500 mg comprimés pelliculés : La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de dihydrate d'azithromycine équivalent à 500 mg d'azithromycine sous forme de base. Les autres composants sont : amidon de maïs préagglutiné, calcium phosphate dibasique anhydre, carboxyméthylcellulose sodique, sodium lauryl sulfate, stéarate de magnésium, White Opadry II. **Qu'est-ce que ZITHROMAX® et contenu de l'emballage extérieur** : Les comprimés de Zithromax® sont des comprimés pelliculés oblongs de couleur blanche avec une barre de scissibilité, avec une face imprimée ZTM 500 et une face imprimée Pfizer Plaquette blanche imprimée en PVC. Au contenu 3 comprimés pelliculés sécables de 500 mg.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant
PFIZER TUNISIE
Centre Bior Bloc C3, Rue du Lac de constance,
Les berges du lac, 1063, Tunisie
Numéro de l'AMM en Tunisie : 9243053
Fabricant :
PFIZER TUNISIE
Fondouk CHOUEHA
2013 Ben Arous
Mode de délivrance : Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est 2015/06.

CECI EST UN MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.
- Ne pas arrêter de votre propre initiative un traitement prescrit.
- Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.

Ne jamais laisser les médicaments à la portée des enfants.

Motilium® 1 mg/ml

dompéridone
suspension buvable

Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

- 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.

1. QU'EST-CE QUE MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est utilisé pour traiter les nausées (envie de vomir) et les vomissements chez l'adulte et l'enfant.

Veuillez lire la rubrique « Comment prendre MOTILIUM 1 mg/ml suspension buvable » afin de prendre connaissance des doses à utiliser chez l'adulte et de celles à utiliser chez l'enfant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable ?

Ne prenez jamais MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable : si vous êtes allergique (hypersensible) à la dompéridone ou à l'un des autres composants contenus dans MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable ;

- si vous avez des saignements de l'estomac ou si vous avez régulièrement des douleurs abdominales sévères ou des selles noires persistantes ;
- si vous avez les intestins obstrués ou perforés ;
- si vous avez une tumeur de la glande pituitaire (prolactinome) ;
- si vous souffrez d'une maladie modérée ou sévère du foie ;
- si votre ECG (électrocardiogramme) montre un problème cardiaque appelé « allongement de l'intervalle QT corrigé » ;
- si vous avez ou avez eu un problème qui fait que votre cœur ne peut pas pomper le sang dans l'ensemble de votre corps aussi bien qu'il le devrait (affection appelée insuffisance cardiaque) ;
- si vous avez un problème qui entraîne une diminution du taux de potassium ou de magnésium ou une augmentation du taux de potassium dans votre sang ;
- si vous prenez certains médicaments (voir « Prise d'autres médicaments »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable si vous :

- souffrez de problèmes au foie (défaillance des fonctions du foie ou insuffisance hépatique) (voir « Ne prenez jamais MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable ») ;
- souffrez de problèmes aux reins (défaillance des fonctions du rein

ou insuffisance rénale). Vous devez demander conseil à votre médecin en cas de traitement prolongé car vous devrez peut-être prendre une dose plus faible ou prendre ce médicament moins

LOT : 9MA167
PEE : 02 2022

MOTILIUM 1MG/ML
SUSP BUV FL 200 ML

P.P.V. : 40DH80



fongiques ou bactériennes) ou si vous avez des problèmes au cœur ou le SIDA (voir rubrique « Prise d'autres médicaments »).

MOTILIUM doit être utilisé à la dose efficace la plus faible chez l'adulte et chez l'enfant.

Pendant le traitement par MOTILIUM, contactez votre médecin si vous présentez des troubles du rythme cardiaque, tels que des palpitations, des difficultés à respirer, une perte de conscience. Le traitement par MOTILIUM devra alors être arrêté.

Prise d'autres médicaments

Ne prenez jamais MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable si vous prenez des médicaments pour traiter les pathologies suivantes :

- infections fongiques, par exemple la pentamidine ou les antifongiques azolés, en particulier l'itraconazole, le kétoconazole oral, le fluconazole, le posaconazole ou le voriconazole ;
- infections bactériennes, en particulier l'érythromycine, la clarithromycine, la tétracycline, la lévofloxacine, la moxifloxacine, la spiramycine (ce sont des antibiotiques) ;
- problèmes cardiaques ou une hypertension artérielle (par exemple l'amiodarone, la dronedarone, l'ibutilide, la disopyramide, le dofétilide, le sotalol, l'hydroquinidine, la quinidine) ;
- psychose (par exemple l'halopéridol, le pimozide, le sertindole) ;
- dépression (par exemple le citalopram, l'escitalopram) ;
- troubles gastro-intestinaux (par exemple le cisapride, le dolasetron, le prucalopride) ;
- allergie (par exemple la méquitazine, la mizolastine) ;
- paludisme (en particulier l'halofantrine, la luméfanantrine) ;
- VIH/SIDA tels que le ritonavir ou le saquinavir (ce sont des inhibiteurs de protéase) ;
- hépatite C (par exemple le télaprévir) ;
- cancer (par exemple le toremifène, le vandetanib, la vincamine).

Ne prenez pas MOTILIUM si vous prenez certains autres médicaments (par exemple le buprénor, le diphenhydramine, la méthadone).

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez des médicaments pour traiter une infection, des problèmes cardiaques, le VIH/SIDA ou la maladie de Parkinson.

Il est important de demander à votre médecin ou à votre pharmacien si MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable est sûr pour vous lorsque vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments délivrés sans ordonnance.

Prise de MOTILIUM avec des aliments et boissons

Prenez MOTILIUM 1 mg/ml, suspension buvable avant les repas. S'il est pris après les repas, son absorption est quelque peu retardée.

Grossesse

Le risque associé à la prise de MOTILIUM pendant la grossesse n'est pas connu.

Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, consultez votre médecin qui décidera si vous pouvez prendre MOTILIUM.

Allaitement

De petites quantités de dompéridone ont été détectées dans le lait maternel. MOTILIUM peut entraîner des effets indésirables sur le cœur du nourrisson allaité. MOTILIUM doit être utilisé au cours de l'allaitement uniquement si votre médecin le juge absolument