

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.

Diagnostique 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.

Prothèse 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- 067384

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07724 Société : RAM 64 684

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BOUJAMIA JILALI

Date de naissance : 01/01/1957

Adresse : ESsada IN: 26 Sidi MAAROUF, 20190

Casablanca

Tél. : 0666824145 Total des frais engagés : 8609,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr BOUDFOR AHMED
الدكتور بوضفور أحمد
366 Lot Haddioui-1er Etage
Sidi Maârouf-Casablanca
Tél: 05 22 58 14 81

Date de consultation : 8 / 3 / 2021

Nom et prénom du malade : Boujama Jilali Age :

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

Nature de la maladie : l'asthme

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 05 / 03 / 2021

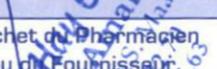
Signature de l'adhérent(e) :

ACCUSE RECEPTION
05/03/2021

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
8/13/2021	C		52,00	

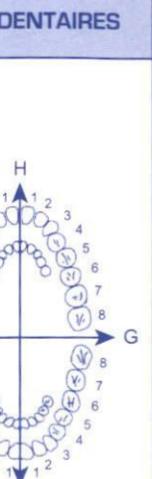
8/3/22 C

Dr BOUDJERMA MED
366 Lot Maddoun
Sidi M'arouf Casablanca
Tel: 05 22 38 14 81

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	8/3/21	710.80

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

[illegible][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 canalaires, ainsi que le bilan de l'exécution.																			
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																
				Coefficient des Travaux															
				Montants des Soins															
				Début d'exécution															
				Fin d'exécution															
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																		
	H <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"><tr><td style="text-align: left;">25533412</td><td style="text-align: right;">21433552</td></tr><tr><td style="text-align: left;">00000000</td><td style="text-align: right;">00000000</td></tr><tr><td colspan="2" style="text-align: center;">G ————— D</td></tr><tr><td style="text-align: left;">00000000</td><td style="text-align: right;">00000000</td></tr><tr><td style="text-align: left;">35533411</td><td style="text-align: right;">11433553</td></tr><tr><td colspan="2" style="text-align: center;">B</td></tr></table>			25533412	21433552	00000000	00000000	G ————— D		00000000	00000000	35533411	11433553	B					Coefficient des Travaux
	25533412	21433552																	
	00000000	00000000																	
	G ————— D																		
	00000000	00000000																	
	35533411	11433553																	
	B																		
				Montants des Soins															
				Date du devis															
				Date de l'exécution															
			[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															

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'OC

[illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX



- دبلوم في مرض السكري (باريس 13)
- الفحص بالصدى
- اختصاصي في طب الشغل (رين)
- رئيس المركز الصحي سيدى معروف سابقا

Casablanca, le 08/10/31 في الدار البيضاء،

Восстанови Гиле

14.80X2

Delo str/lov

26,53 с/к 20

White

79. 70x4 ✓ - 271 107

- Zitronenmar

56130 $\log 61.05$ per 12/17 + 65

- 1 cu 1 amp 1 sec + 4 sec

366 تحزئة الحدوى الطابق الأول سيدي معروف، الدار البيضاء (قرب حمام الأندلس)

366 Lot. Haddioui 1er Etage Sidi Maarouf - Casablanca / Tél : 05 22 58 14 81

pharmacie Hay Essaada
Essaada 1° 2° 3°
BAIWI ARIAL
Tél: (02) 97 22.70
Fax : (02) 97 25.63

PPV: 56,30 D
LOT: 20J27D
EXP: 10/2022

40190

Zinobac

78.00
ZCP - 20/11/2015

Tangam 500 mg Betaserc 60

106170X3
ZCP - 30/11/2015
Comedgar 120 mg, 3x1 =

710.00

Dr BOUDFOR AHMED
الدكتور بوفور أحمد
366 Lot Haddouf - 2^e Etage
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 14 81

Pharmacie Hay Essaada
BAZWI Amal
Essaada N° 262 - S. Maârouf
Tél: (02) 97.22.70
Fax: (02) 97.25.63

Dolostop®

Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg, comprimé
DOLOSTOP 1000 mg, comprimé
DOLOSTOP 500 mg, comprimé effervescent
DOLOSTOP 1000 mg, comprimé effervescent

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

PRESENTATION

DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance active : Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

Excipients

DOLOSTOP 500 mg comprimé, a.s.p. 1 comprimé

· En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

· En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, DOLOSTOP doit être utilisé avec précaution.

· Dolostop 500 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium par comprimé effervescent. DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent contient 418 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Signalez que vous ou votre enfant prenez Dolostop si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

Sans objet

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

SPORTIFS

Sans objet

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

· DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans objet

· DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

· Malnutrition chronique

· Déshydratation

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés :

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés effervescents :

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques ou de fièvre.

Chez l'enfant, elle

se fait la nuit, de préférence

Chez l'adulte, elle

se fait le jour.

En cas de maladie

les prises

seront espacées d

DUREE DU TRAITEMENT

La durée du traitement

· à 5 jours en cas de

· à 3 jours en cas de

fièvre plus de 3 jours

traitement sans l'a

SURDOSAGE

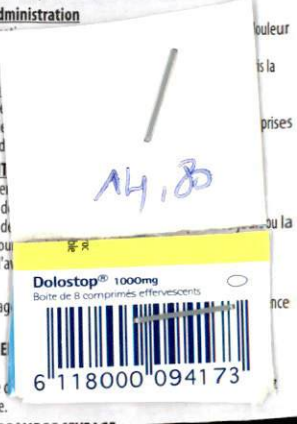
En cas de surdosage

un médecin.

INSTRUCTIONS ET DOSES

Ne prenez pas de

oublié de prendre.



Dolostop®

Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg, comprimé
DOLOSTOP 1000 mg, comprimé
DOLOSTOP 500 mg, comprimé effervescent
DOLOSTOP 1000 mg, comprimé effervescent

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

PRESENTATION

DOLOSTOP 500 mg comprimé, boîte de 20.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, boîte de 8.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, boîte de 16.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, boîte de 8.

COMPOSITION

Substance active : Paracétamol

DOLOSTOP 500 mg comprimé, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent, contient 500 mg de paracétamol par comprimé.

DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent, contient 1000 mg de paracétamol par comprimé.

Excipients

DOLOSTOP 500 mg comprimé, a.s.p. 1 comprimé

· En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

· En cas de problème de nutrition (malnutrition) ou de déshydratation, DOLOSTOP doit être utilisé avec précaution.

· Dolostop 500 mg comprimé effervescent contient 366 mg de sodium par comprimé effervescent. DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent contient 418 mg de sodium par comprimé effervescent. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Signalez que vous ou votre enfant prenez Dolostop si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique dans le sang.

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

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS, LES BOISSONS ET L'ALCOOL

Sans objet

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

SPORTIFS

Sans objet

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

· DOLOSTOP 500 mg comprimé et DOLOSTOP 1000 mg comprimé : Sans objet

· DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

DOLOSTOP 500 mg comprimé effervescent et DOLOSTOP 1000 mg comprimé effervescent : Sodium

· Malnutrition chronique

· Déshydratation

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés :

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

DOLOSTOP 500 mg et DOLOSTOP 1000 mg comprimés effervescents :

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau; boire immédiatement après.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques ou de fièvre.

Chez l'enfant, elle

se fait la nuit, de préférence

Chez l'adulte, elle

se fait le jour.

En cas de maladie

les prises

seront espacées d

DUREE DU TRAITEMENT

La durée du traitement

· à 5 jours en cas de

· à 3 jours en cas de

fièvre plus de 3 jours

traitement sans l'a

SURDOSAGE

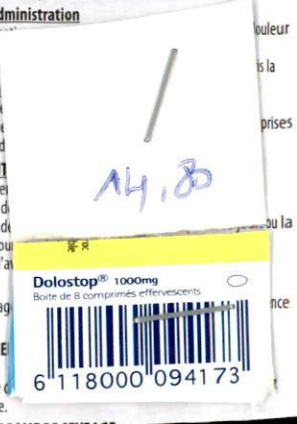
En cas de surdosage

un médecin.

INSTRUCTIONS ET DOSES

Ne prenez pas de

oublié de prendre.



VITAMINE C® GALENICA 1g

Acide ascorbique

Comprimé effervescent, Boîte de 10 et de 20

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE VITAMINE C®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ACIDE ASCORBIQUE (VIT C)

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient de la vitamine C. Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VITAMINE C® ?

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais VITAMINE C® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein).

• Si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux.

• Si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie).

• Si vous avez moins de 15 ans.

Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITAMINE C®.

Ce médicament contient du sodium (composant principal du sel de cuisine/table). A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

• Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

• En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.

• Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources, comme les médicaments, les aliments enrichis et les compléments alimentaires (risque de surdosage).

• La vitamine C augmente l'absorption du fer par votre organisme. En cas d'hémochromatose (maladie héréditaire se caractérisant par une surcharge en fer), adressez-vous à votre médecin car l'utilisation de ce médicament doit faire l'objet de précautions strictes.

• La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées en vitamine C (supérieure à 1 gramme par jour) favorisent le risque d'apparition d'une anémie hémolytique (destruction des globules rouges).

• La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques, notamment de tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin si des tests sont prévus.

Enfants et adolescents : Sans objet.

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Ce médicament contient de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux, issus des aliments enrichis et des compléments alimentaires.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou

planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse : Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de VITAMINE C®, pendant la grossesse.

Allaitement : La vitamine C passe dans le lait maternel. Il n'existe pas de données suffisantes sur les effets de la vitamine C chez les nouveau-nés/nourissons. Par conséquent, il est préférable d'éviter l'utilisation de VITAMINE C® pendant l'allaitement.

Fertilité : Il n'existe pas de données relatives aux effets de VITAMINE C® sur la fertilité humaine.

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

VITAMINE C® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire :

VITAMINE C®, comprimé effervescent contient jaune orangé S (E110), sodium, saccharose.

3. COMMENT PRENDRE VITAMINE C® ?

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

Posologie :

Réservez à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

La dose recommandée est de 1 comprimé par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Le comprimé doit être dissous dans un verre d'eau.

Durée du traitement :

La durée du traitement est limitée à 1 mois.

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

Les symptômes généraux d'un surdosage en vitamine C peuvent inclure des troubles gastro-intestinaux tels que des diarrhées, des nausées et des vomissements.

La consommation chronique de doses élevées d'acide ascorbique (> 500 mg / jour) peut aggraver une surcharge en fer et peut mener à des lésions tissulaires chez les patients atteints d'hémochromatose.

A doses supérieures à 1 g/jour en vitamine C, peuvent survenir des troubles digestifs (brûlures gastriques, diarrhée) ; troubles rénaux et urinaires (calculs rénaux, insuffisance rénale, nécrose tubulaire aiguë) ; hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en glucose-6-phosphate déshydrogénase (enzymes contrôlant des globules rouges). Si ces symptômes apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VITAMINE C® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VITAMINE C® : Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER VITAMINE C® ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Que contient VITAMINE C® ?

La substance active est :

Par unité de prise

Acide ascorbique 1000 mg

Pour un comprimé effervescent

les autres composants du comprimé sont :

Acide citrique, citrate cyclamate de sodium, bicarbonate de sodium anhydre, carbonate de sodium, jaune orangé S, huile de vaseline, saccharose, saccharine sodique, arôme orange poudré.

Qu'est-ce que VITAMINE C®, et contenu de l'emballage extérieur :

Ce médicament se présente sous la forme de comprimés effervescents.

Tube de 10 comprimés en boîte

Nom et adresse de l'EPR

pharmaceutique GALENICA

- Casablanca - Maroc

Nom et adresse du fabricant

: Néant

La dernière date à laquelle

Conditions de prescription

prescription médicale.

Informations réservées aux

boratoires
ra -20180

le (AMM)

i20

soumis à

NVCAZBFA01

VITAMINE C 1g

Boîte de 20 comprimés effervescents

P.P.V. : 26,50 DH



6 118000 190936



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

ZITHROMAX*



azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVALE - POUDRE POUR SACHET - COMPRIMES

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

- Comprimé 500 mg, boîte de 3 comprimés
- Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 15 ml, 1 cuillerée mesure est égale à 5 ml équivalent à 200 mg.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- ZITHROMAX est un antibiotique de la classe des azalides, apparenté aux macrolides.
- ZITHROMAX est préconisé dans les infections ou surinfections bactériennes à germes sensibles.

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison... votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle...

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
- insuffisance hépatique,
- antécédents allergiques,
- manifestations cutanées à l'origine allergique,

- prise concomitante d'autres médicaments,
- grossesse,
- allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques : prurit, rash cutané, œdème de Quincke.

UT.AV. :

LOT N° :

P.P.V.

09366030/4

ZITHROMAX 500 mg

3 comprimés



6 118000 250500

ZITHROMAX*



azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE - POUDRE POUR SACHET - COMPRIMES

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

- Comprimé 500 mg, boîte de 3 comprimés
- Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 15 ml, 1 cuillerée mesure est égale à 5 ml équivalent à 200 mg.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- ZITHROMAX est un antibiotique de la classe des azalides, apparenté aux macrolides.
- ZITHROMAX est préconisé dans les infections ou surinfections bactériennes à germes sensibles.

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison... votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant...
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle...

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
- insuffisance hépatique,
- antécédents allergiques,
- manifestations cutanées à l'origine allergique,

- prise concomitante d'autres m...
- grossesse,
- allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, œdème de Quincke.

UT.AV. :

LOT N° :

P.P.V.

09366030/4

ZITHROMAX 500 mg

3 comprimés



6 118000 250500

ZINASKIN®

(Sulfate de Zinc)

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Boîte de 20 comprimés effervescents.

COMPOSITION QUALITATIVE :

Sulfate de zinc monohydrate 123,5 mg
(correspondant à 45 mg de zinc métal)

Excipient : acide citrique, bicarbonate de sodium, sorbitol, benzoate de sodium, polyoxyéthylène glycol 4000, saccharine sodique, cyclamate de sodium, saccharose, arôme citron-menthe, arôme caramel, qs 1 comprimé effervescent.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Oligo-élément.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Acné
- Séborrhée - Pelade - Chute de cheveux
- Psoriasis
- Aphtose - Grande aphtose buccale
- Eczéma atopique
- Ulcères des jambes
- Acrodermatite entéropathique.

DANS QUELS CAS NE PAS UT

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :

- Ulcère gastrique ou duodénal é

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Risque de chélation dans le tube digestif avec :

- Tétracyclines
- Médicaments à base de calcium
- Pansements gastriques alcalins
- Aliments à forte teneur en acide phosphorique (ex : maïs).

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQU-
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose, sorbitol, sodium cyclamate, saccharine sodium
Teneur en sodium : environ 185 mg de sodium par comprimé

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a - Posologie :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN

ZINASKIN®

PPV 40DH90

EXP 11/2023
LOT 0N039 31

ZINASKIN® 45 mg
20 comprimés effervescents



6 118000 032090

CO-MEDZAR® 50/12.5mg et 100/25mg;
Comprimé pelliculé
Boîte de 30
Losartan potassique et hydrochlorothiazide

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **CO-MEDZAR®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CO-MEDZAR®** ?
3. Comment utiliser **CO-MEDZAR®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CO-MEDZAR®** ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE CO-MEDZAR® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

CO-MEDZAR® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (Losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

Indications thérapeutiques

CO-MEDZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CO-MEDZAR® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais CO-MEDZAR® :

- Si vous êtes allergique au Losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Informations Supplémentaires).
- Si vous êtes allergique aux autres diurétiques sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin).
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous avez une faible teneur en potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre **CO-MEDZAR®** en début de grossesse - Voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aldiskine.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec CO-MEDZAR® :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre **CO-MEDZAR®**.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CO-MEDZAR® est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre **CO-MEDZAR®** en début de grossesse - Voir rubrique "Grossesse").

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue.
- Si vous prenez des diurétiques.
- Si vous faites un régime sans sel.
- Si vous avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées.
- Si vous avez une insuffisance cardiaque.
- Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique "Ne prenez jamais CO-MEDZAR®").
- Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnellement reçu une transplantation rénale.
- Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine (douleur thoracique d'origine cardiaque).
- Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque).
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez de la goutte.
- Si vous avez eu ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané de la fièvre (lupus érythémateux disséminé).
- Si vous avez eu un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium.
- Si vous devez subir une anesthésie (même chez la dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests pour votre fonction parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez du Losartan potassique et l'hydrochlorothiazide.
- Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).
- Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aldiskine.

Enfants et adolescents

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de **CO-MEDZAR®** chez les enfants. Par conséquent, **CO-MEDZAR®** ne doit pas être donné aux enfants.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contenu dans **CO-MEDZAR®** peuvent interagir avec d'autres médicaments.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec des préparations particulières (telles que contraceptifs sanguins) ou substitués de sel contenant du potassium, des médicaments médicamenteux pour le traitement de la goutte, des médicaments oraux ou insuline).

- Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez :
 - D'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine.
 - Des stéroïdes.
 - Des médicaments pour le traitement du cancer.
 - Des antalgiques.
 - Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques.
 - Des médicaments contre l'arthrose.
 - Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol.
 - Des médicaments myorelaxants.
 - Des somnifères.
 - Des opioïdes tels que la morphine.
 - Des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments.
 - Des médicaments pour le traitement du diabète ou des insulines.
- Informez aussi votre médecin que vous prenez **CO-MEDZAR®** si vous consommez de l'alcool.

Interactions avec les aliments et les boissons

CO-MEDZAR® avec des aliments et boissons
Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **CO-MEDZAR®** chaque jour.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent réduire l'efficacité de **CO-MEDZAR®**.

CO-MEDZAR® peut être pris au cours ou en dehors des repas.
Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives
Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou si vous êtes normalement d'arrêter de prendre **CO-MEDZAR®** avant d'être enceinte).
Il est recommandé de prendre un autre médicament à la place de **CO-MEDZAR®** si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela peut être dangereux pour le fœtus.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous allaitez.

Après la grossesse

CO-MEDZAR® marche tout aussi bien et est tout aussi bien toléré qu'avant la grossesse.
La plupart des patients plus âgés ont besoin de la même dose que les plus jeunes.

Sécurité

Le diurétique contenu dans ce médicament peut induire une réhydratation.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Lors de l'initiation du traitement par ce médicament, vous ne devez pas conduire d'un véhicule ou l'utilisation de machines dangereuses.

Liste des excipients à effet notoire

CO-MEDZAR® 50/12.5 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118000 360186

* Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement des lèvres, difficulté à avaler ou à respirer).
C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus de 1 sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin d'un traitement d'urgence.

CO-MEDZAR® 50/12.5mg et 100/25mg;
Comprimé pelliculé
Boîte de 30
Losartan potassique et hydrochlorothiazide

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que **CO-MEDZAR®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CO-MEDZAR®** ?
3. Comment utiliser **CO-MEDZAR®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CO-MEDZAR®** ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE CO-MEDZAR® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

CO-MEDZAR® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (Losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

Indications thérapeutiques

CO-MEDZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CO-MEDZAR® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais CO-MEDZAR® :

- Si vous êtes allergique au Losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Informations Supplémentaires).
- Si vous êtes allergique aux autres diurétiques sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin).
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous avez une faible teneur en potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre **CO-MEDZAR®** en début de grossesse - Voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aldiskine.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec CO-MEDZAR® :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre **CO-MEDZAR®**.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CO-MEDZAR® est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (voir rubrique "Grossesse"). Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre **CO-MEDZAR®**.

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue.
- Si vous prenez des diurétiques.
- Si vous faites un régime sans sel.
- Si vous avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées.
- Si vous avez une insuffisance cardiaque.
- Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique "Ne prenez jamais CO-MEDZAR®").
- Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnellement reçu une transplantation rénale.
- Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine (douleur thoracique d'origine cardiaque).
- Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque).
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous avez de la goutte.
- Si vous avez eu ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané de la fièvre (lupus érythémateux disséminé).
- Si vous avez eu un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium.
- Si vous devez subir une anesthésie (même chez la dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests pour votre fonction parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez du Losartan potassique et l'hydrochlorothiazide.
- Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).
- Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aldiskine.

Enfants et adolescents

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de **CO-MEDZAR®** chez les enfants. Par conséquent, **CO-MEDZAR®** ne doit pas être donné aux enfants.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contenu dans **CO-MEDZAR®** peuvent interagir avec d'autres médicaments.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec des préparations particulières (telles que contraceptifs sanguins) ou substitués de sel contenant du potassium, des médicaments médicamenteux pour le traitement de la goutte, des médicaments oraux ou insuline).

- Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez :
 - D'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine.
 - Des stéroïdes.
 - Des médicaments pour le traitement du cancer.
 - Des antalgiques.
 - Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques.
 - Des médicaments contre l'arthrose.
 - Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol.
 - Des médicaments myorelaxants.
 - Des somnifères.
 - Des opioïdes tels que la morphine.
 - Des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments.
 - Des médicaments pour le traitement du diabète ou des insulines.
- Informez aussi votre médecin que vous prenez **CO-MEDZAR®** si vous consommez de l'alcool.

Interactions avec les aliments et les boissons

CO-MEDZAR® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **CO-MEDZAR®** chaque jour.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent nuire à l'efficacité du traitement.

CO-MEDZAR® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou si vous êtes normalement d'arrêter de prendre **CO-MEDZAR®** avant d'être enceinte). Il est recommandé de prendre un autre médicament à la place de **CO-MEDZAR®** si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela peut nuire à votre bébé.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous allaitez.

Après la grossesse

CO-MEDZAR® marche tout aussi bien et est tout aussi bien toléré qu'avant la grossesse.

La plupart des patients plus âgés ont besoin de la même dose que les jeunes.

Sécurité

Le diurétique contenu dans ce médicament peut induire une réaction allergique.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lors de l'initiation du traitement par ce médicament, vous ne devez pas conduire d'un véhicule ou l'utilisation de machines dangereuses.

Liste des excipients à effet notoire

CO-MEDZAR® 50/12.5 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118000 360186

* Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement des lèvres, difficulté à avaler ou à respirer). C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus de 1 sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin d'un traitement d'urgence.

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

Veillez 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 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 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 BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est

grosses

Si vous

consu

le pou

Si vous

encein

mède

Condu

BETA

d'avoir un effet sur votre utilisation des machines.

3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours prendre les indications de votre médecin ou pharmacien

Posologie

La dose habituelle est de

Cette forme du médicament

BETASERC 24 MG
CP B30



6 118000 012641