

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE FOUR

ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-642449

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12310

Société : RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SAMSAM IBTISSAM

Date de naissance : 15-07-1984

Adresse : 6, RUE DE L'ISERE POLO

Tél. : 0660388570

Total des frais engagés : 1293

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/07/21

Nom et prénom du malade : TAHODI EDRISSI yahya

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie : affection respiratoire

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 : Casa

Le : 07/07/21

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
07/07/21		Cs	250DH	INP : 08019888Hd

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NADOR LAHLOU Abdelali 3, Rue l'Hérault, Av. Nadir-Pole Casablanca. Tél: 0522 28 05 76	07.07.21	843,00 dh

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	07/07/21	Rachis Thorax face	200DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. MOUSTARHIFIR EL IDRISSI Amal

د. المستغفر الإدريسي أمال

Spécialiste des Maladies Respiratoires

اختصاصية في أمراض الجهاز التنفسي

Asthme- Tuberculose-Allergie

Spirométrie - Bronchoscopie

Tests cutanés

Pathologie du sommeil



الضيق - السعال - الحساسية

الفحص بالمنظار

فحص وظائف الرئة

أمراض النوم

إختبار حساسية الجلد

Casablanca, le 07/07/2024 الدار البيضاء في

TAOUDI ELIDRISSI

X AHY A

80,00

1) Azisinoj
Dose de 25/j après
repas

65,00

2) orap ~ 400 mg
à 48/j le Nat

206,00 x 3

3) Flowair 500 mg
à 48/j les 1^{er} 3 jours

65,00

PHARMACIE NADOR

LAHLOU Abdelali

3, Rue l'Hérault Av. Nadir-Pole

Casablanca. Tél: 0522 28 05 76

الطابق الأول، شارع تازة، الرقم 3، إنارة 2، عين الشق - الدار البيضاء
1^{er} Etage, Bd Taza N°3 Inara 2, Ain Chock Casablanca
Tél. : +212 522 521 901 - E-mail : a.elidrissim@yahoo.fr

4/ carte sinop.



20,100
x4

1 cà ml le soir
p 4t 3 mois

843,00

PHARMACIE NADOR
LAHLOU Abdelali

3, Rue l'Hérault Av. Nador-Pole
Casablanca. Tél: 0522 28 05 76

PPV : 206,00 DH

PPV : 206,00 DH

PPV : 206,00 DH

Docteur Moustarhfir EL Idrissi Amal

Pneumologue

Bd Taza N°3, Inara 2, Ain Chock, Casablanca

Casablanca, Le 27/07/2021

Facture, Compte rendu de la Radiographie du Thorax

Mr, Mme, Mlle TAOUFI ELDRISSI YAHYA

A subi une radiographie du thorax ce jour et a payé : deux cent dirhams (200 Dirhams)

Résultat : Pathologie normale.

CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de Curtec®. CURTEC® est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

Indications thérapeutiques

- Chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans, CURTEC® est indiqué :
- pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
 - pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais Curtec®

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Curtec®

Si vous souffrez d'insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin ; si nécessaire, vous devrez prendre une dose inférieure. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) correspondant à un verre de vin). Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, comme avec tout autre antihistaminique, il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec Curtec®.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ce médicament au moins 3 jours avant leur réalisation car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire avant la réalisation des tests pour le diagnostic de l'allergie.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

L'absorption de la cétirizine contenue dans CURTEC® n'est pas modifiée par la prise concomitante d'aliments.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de CURTEC® doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par

inadvertance en cours de grossesse fœtus. Cependant, ce médicament n'est pas tératogène. Consultez votre médecin nécessaire et après avis médical. La cétirizine passe dans le lait maternel. Prendre CURTEC® pendant l'allaitement.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire de

Conduite de véhicules et utilisation

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'effets sur la capacité de conduite. CURTEC® aux doses recommandées n'a pas d'effets indésirables sur la capacité de conduire. Cependant si vous êtes susceptible d'être affecté par des effets indésirables potentiellement dangereux ou d'être perturbé par une réaction au traitement, vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant

Curtec®, solution buvable contient de

d'une intolérance à certains sucres, ce

médicament.

Curtec®, solution buvable contient de

4-hydroxybenzoate de propyle (E216)

allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE CURTEC®

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration

Durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament

médicament ou les indications de votre

ou de votre pharmacien en cas de doute.

La solution peut être avalée telle quelle.

Adultes et adolescents de plus de 16 ans

10 mg une fois par jour, soit 10 ml de

pleines).

Enfants de 6 à 12 ans :

5 mg deux fois par jour, soit 5 ml (une

Enfants de 2 à 6 ans :

2,5 mg deux fois par jour, soit 2,5 ml (une

mesure) deux fois par jour.

Insuffisance rénale modérée à sévère

Chez les patients ayant une insuffisance

réduite à 5 mg une fois par jour.

Si vous pensez que l'effet de CURTEC®

vous dérange.

Durée du traitement :

La durée du traitement dépend du type

d'allergie déterminée par votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de

Si vous avez pris plus de CURTEC®

Contactez votre médecin si vous pensez

BPV:20DH00

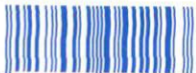
PER:05/23

LOT: J1643

Curtec®

Cétirizine 1 mg/ml

Solution buvable 60 ml



6 118000 041153

CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de Curtec®. CURTEC® est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

Indications thérapeutiques

- Chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans, CURTEC® est indiqué :
- pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
 - pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais Curtec®

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Curtec®

Si vous souffrez d'insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin ; si nécessaire, vous devrez prendre une dose inférieure. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) correspondant à un verre de vin). Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, comme avec tout autre antihistaminique, il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec Curtec®.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ce médicament au moins 3 jours avant leur réalisation car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire avant la réalisation des tests pour le diagnostic de l'allergie.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

L'absorption de la cétirizine contenue dans CURTEC® n'est pas modifiée par la prise concomitante d'aliments.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de CURTEC® doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par

inadvertance en cours de grossesse fœtus. Cependant, ce médicament n'est pas tératogène. Consultez votre médecin nécessaire et après avis médical. La cétirizine passe dans le lait maternel. Prendre CURTEC® pendant l'allaitement.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire de

Conduite de véhicules et utilisation

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'effets sur l'aptitude à conduire de temps de réaction ou de la capacité de conduite. CURTEC® aux doses recommandées ne provoque pas d'effets indésirables. Cependant si vous êtes susceptible d'être affecté par des effets indésirables potentiellement dangereux ou d'être perturbé par une réaction au traitement, vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant

Curtec®, solution buvable contient de l'aspartame, un édulcorant.

d'une intolérance à certains sucres, ce médicament.

Curtec®, solution buvable contient de l'acide

4-hydroxybenzoate de propyle (E216).

allergiques (éventuellement retardés).

3. COMMENT PRENDRE CURTEC®

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration

Durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament

médicament ou les indications de votre pharmacien

ou de votre pharmacien en cas de doute.

La solution peut être avalée telle quelle.

Adultes et adolescents de plus de 16 ans

10 mg une fois par jour, soit 10 ml de solution.

(pleines).

Enfants de 6 à 12 ans :

5 mg deux fois par jour, soit 5 ml (une

cuillère à café).

Enfants de 2 à 6 ans :

2,5 mg deux fois par jour, soit 2,5 ml (une

cuillère à café).

Insuffisance rénale modérée à sévère

Chez les patients ayant une insuffisance rénale

réduite à 5 mg une fois par jour.

Si vous pensez que l'effet de CURTEC®

est insuffisant, demandez conseil à votre

médecin.

Durée du traitement :

La durée du traitement dépend du type

d'allergie et de la gravité des symptômes.

Symptômes et instructions en cas de

symptômes.

Si vous avez pris plus de CURTEC®

Contactez votre médecin si vous pensez

BPV:20DH00

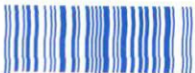
PER:05/23

LOT: J1643

Curtec®

Cétirizine 1 mg/ml

Solution buvable 60 ml



6 118000 041153

CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de Curtec®. CURTEC® est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

Indications thérapeutiques

- Chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans, CURTEC® est indiqué :
- pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
 - pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais Curtec®

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Curtec®

Si vous souffrez d'insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin ; si nécessaire, vous devrez prendre une dose inférieure. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) correspondant à un verre de vin). Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, comme avec tout autre antihistaminique, il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec Curtec®.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ce médicament au moins 3 jours avant leur réalisation car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire avant la réalisation des tests pour le diagnostic de l'allergie.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

L'absorption de la cétirizine contenue dans CURTEC® n'est pas modifiée par la prise concomitante d'aliments.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de CURTEC® doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par

inadvertance en cours de grossesse fœtus. Cependant, ce médicament n'est pas tératogène. Consultez votre médecin nécessaire et après avis médical. La cétirizine passe dans le lait maternel. Prendre CURTEC® pendant l'allaitement n'est pas recommandé.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire de

Conduite de véhicules et utilisation

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'effets sur l'aptitude à conduire de temps de réaction ou de la capacité de conduite. CURTEC® aux doses recommandées n'a pas d'effets indésirables. Cependant si vous êtes susceptible d'être affecté par des effets indésirables potentiellement dangereux ou d'être perturbé par la prise de CURTEC®, évitez de conduire avant d'avoir obtenu la dose recommandée. Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant

Curtec®, solution buvable contient de l'aspartame, un édulcorant.

d'une intolérance à certains sucres, ce médicament.

Curtec®, solution buvable contient de l'aspartame, un édulcorant.

4-hydroxybenzoate de propyle (E216) allergiques (éventuellement retardés).

3. COMMENT PRENDRE CURTEC®

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration

Durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament à la dose recommandée.

médecin ou les indications de votre pharmacien ou de votre pharmacien en cas de doute.

La solution peut être avalée telle quelle.

Adultes et adolescents de plus de 16 ans

10 mg une fois par jour, soit 10 ml de solution.

(soit 2 verres de 5 ml).

Enfants de 6 à 12 ans :

5 mg deux fois par jour, soit 5 ml (une cuillère à café).

Enfants de 2 à 6 ans :

2,5 mg deux fois par jour, soit 2,5 ml (une demi-cuillère à café).

(mesure) deux fois par jour.

Insuffisance rénale modérée à sévère

Chez les patients ayant une insuffisance rénale modérée à sévère, la dose doit être réduite à 5 mg une fois par jour.

Si vous pensez que l'effet de CURTEC® est insuffisant, demandez conseil à votre médecin.

Durée du traitement :

La durée du traitement dépend du type d'allergie et de la gravité des symptômes.

déterminée par votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de symptômes.

Si vous avez pris plus de CURTEC®, contactez votre médecin si vous pensez avoir pris trop de médicament.

Contactez votre médecin si vous pensez avoir pris trop de médicament.

BPV:20DH00

PER:05/23

LOT: J1643

Curtec®

Cétirizine 1 mg/ml

Solution buvable 60 ml



6 118000 041153

CURTEC® 1 mg/1 ml, **solution buvable en flacon** Dichlorhydrate de cétirizine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de Curtec®. CURTEC® est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

Indications thérapeutiques

Chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans, CURTEC® est indiqué :
• pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle.
• pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CURTEC® 1 mg/1 ml, solution buvable en flacon ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais Curtec®

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).
- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Curtec®

Si vous souffrez d'insuffisance rénale, demandez conseil à votre médecin ; si nécessaire, vous devrez prendre une dose inférieure. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin.

Il n'a pas été observé d'interaction spécifique entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) correspondant à un verre de vin). Toutefois, aucune donnée n'est disponible lors de la prise de doses plus importantes de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, comme avec tout autre antihistaminique, il est recommandé d'éviter la prise d'alcool avec Curtec®.

Si vous devez subir des tests pour le diagnostic de l'allergie (test cutané par exemple), il convient d'arrêter de prendre ce médicament au moins 3 jours avant leur réalisation car il peut en modifier les résultats. Demandez à votre médecin ce qu'il convient de faire avant la réalisation des tests pour le diagnostic de l'allergie.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

L'absorption de la cétirizine contenue dans CURTEC® n'est pas modifiée par la prise concomitante d'aliments.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de CURTEC® doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par

inadvertance en cours de grossesse fœtus. Cependant, ce médicament n'est pas tératogène. Consultez votre médecin nécessaire et après avis médical. La cétirizine passe dans le lait maternel. Prendre CURTEC® pendant l'allaitement n'est pas recommandé.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire de

Conduite de véhicules et utilisation

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'effets sur l'aptitude à conduire. Les études cliniques n'ont pas mis en évidence de temps de réaction ou de la capacité de conduite. CURTEC® aux doses recommandées n'a pas d'effets indésirables. Cependant si vous êtes susceptible d'être affecté par des effets indésirables potentiellement dangereux ou d'être perturbé par la prise de CURTEC®, évitez de conduire jusqu'à la disparition de ces effets. Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

Liste des excipients à effet notoire

Informations importantes concernant

Curtec®, solution buvable contient de l'aspartame, un édulcorant.

d'une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin.

Curtec®, solution buvable contient du

4-hydroxybenzoate de propyle (E216).

allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE CURTEC®

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration

Durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament à la dose indiquée par votre

médecin ou les indications de votre pharmacien ou de votre pharmacien en cas de doute.

La solution peut être avalée telle quelle.

Adultes et adolescents de plus de 16 ans

10 mg une fois par jour, soit 10 ml de

la solution (soit 10 ml de

pleines).

Enfants de 6 à 12 ans :

5 mg deux fois par jour, soit 5 ml (une

cuillère à café).

Enfants de 2 à 6 ans :

2,5 mg deux fois par jour, soit 2,5 ml (une

cuillère à café).

Insuffisance rénale modérée à sévère

Chez les patients ayant une insuffisance

réduite à 5 mg une fois par jour.

Si vous pensez que l'effet de CURTEC®

ne vous convient pas, consultez votre

médecin.

Durée du traitement :

La durée du traitement dépend du type

d'allergie et de la gravité des symptômes.

Symptômes et instructions en cas de

survenue de nouveaux symptômes.

Si vous avez pris plus de CURTEC®

contactez votre médecin si vous pensez

BPV:20DH00

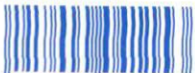
PER:05/23

LOT: J1643

Curtec®

Cétirizine 1 mg/ml

Solution buvable 60 ml



6 118000 041153

Azix®

40 mg/ml Azithromycine
Poudre pour suspension buvable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination commerciale: AZIX®

Principe actif : azithromycine dihydrate.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Azithromycine dihydrate correspondant à 40 mg par ml de suspension reconstituée.

Excipients : saccharose, phosphate trisodique anhydre, hydroxypropylcellulose, gomme xanthane, arôme cerise, arôme vanille et arôme banane.

FORME PHARMACEUTIQUE :

- AZIX® 40 mg/ml Nourrison: poudre pour suspension buvable, flacon de 900 mg/22,5ml.

- AZIX® 40 mg/ml Enfant: poudre pour suspension buvable, flacon de 1500mg/37,5ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ou type d'activité :

Antibiotique Antibactérien : macrolide.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections ou surinfections bactérienne à germes sensibles.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue à l'azithromycine ou à tout autre macrolide.

- association avec la dihydroergotamine et l'ergotamine.

- association avec le cisapride.

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Signaler immédiatement à votre médecin toute réaction allergique en cours de traitement.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur, vous avez présenté une réaction allergique.

Prévenez votre médecin en cas de :

- maladie rénale

- maladie du foie sévère

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

particulier en cas de traitement par la dihydroergotamine, le cisapride

FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT TOUJOURS DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN EN CAS DE GROSSESSE OU D'ALLAITEMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose, sodium, glucose (contenu dans l'arôme vanille).

PPV:80DH00

PER: 06/23

LOT: J1898

Azix® 1500 mg

Azithromycine 40mg/ml

Poudre pour suspension buvable



6 118000 041245