

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 canalaire, 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 canalaire.

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

0 Réclamation	: contact@mupras.com
0 Prise en charge	: pec@mupras.com
0 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.

N° W21-723583

AS3631

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

10327

Société :

RAN

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

AZZAB

Mohamed

Date de naissance :

06/11/1974

Adresse :

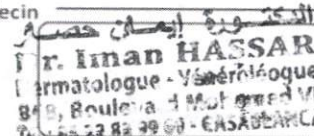
BLVD HACHINI Fidali Res. 2
Jandoubi de Bali 2 2mm 4 Apt 8

Tél. : 06 66 49 3849

Total des frais engagés : 712,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 07/02/2023

Nom et prénom du malade : Azzab Amel

Age : 11 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Dermatose

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 : 07/02/2023

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du M. attestant le Paiement des
07/02/2023	Ca	C2	300.0000	DR. M. LIMAN HASSAN DENTISTE - Radiologue - Vénétrologue 24, Lot. Yasmina les Crêtes - Casablanca - Tel.: 0522 85 55 56/57

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture PHARMACIE LUXEMBOURG LOT. YASMINA LES CRÈTES 24, LOT. YASMINA les Crêtes Casablanca - Tel.: 0522 85 55 56/57
PHARMACIE LUXEMBOURG LOT. YASMINA LES CRÈTES 24, LOT. YASMINA les Crêtes Casablanca - Tel.: 0522 85 55 56/57	7/2/2023	7/2/2023

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DEBUT D'EXECUTION	7/2/2023
FIN D'EXECUTION	7/2/2023
COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

H		G
D		G
B		

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur HASSAR Iman

الدكتورة حصار إيمان

Dermatologue - vénéréologue
Ancienne Interne du CHU Ibn ROCHD
Spécialiste des maladies de la peau,
de l'ongle et du cuir chevelu
Maladies sexuellement transmissibles
Cosmetologie, Allergologie, Laser
Chirurgie de la peau

إختصاصية في أمراض الجلد
الأظافر و الشعير، الأمراض التناسلية
طب التجميل، الحساسية
جراحة الجلد

HARMACIE LUXEMBOURG
Lamia MANDRE
Lamia les Creliés ①
24, Lot. Yasmina - Casablanca - Tél.: 0522 85 55 56/57
Casablanca le : 13

Casablanca le :

04/02/2023

SV

SV
Augsburg

Casablanca le : 10/01/2018
A Yous Sora. SV

A - Tyresta Sjöp:
27.4.083 Semig Isop SV
O - 1.1. T - 12h

2 - 18.20 Asteroid: JS-12h
+Cerithie + Jorbas
J2: Bamin 12h
for Jorbas + Cerithie +
Jorbas

39,7° 3- Sunshine Promontory 21 Aug 1900
10,000 ft. 

4 - Clémentine : SV croûtes
nom Belmont
nom de famille Morelle

PHARMACIE LUXEMBOURG
Lamia MANDRE
24, Lot: Yasmina les Crêtes
Casablanca - Tél.: 0522 85 55 11
F. C. Iman HASSAR
L'ermatologue - Venerologue
8, rue Bouhala 10000 CASABLANCA
Tél: 05 22 82 30 65 - CASABLANCA

868، شارع محمد السادس (طريق مدینة سابقا) إقامة النصر GH2 الشقة 14، البيضاء

868, Bd Mohamed VI (Ex route Mediouna) Résidence ANNASR,

GH2 - Appt 14 - CASABLANCA - Tél.: 05 22 82 99 60

84,20 x 3

or 380000
ney

5. Ketoderm sacré
10 x 21 sacré
412,7 = 20000
jus 10 | sacré
20000

PHARMACE LUXEMBOURG
Lamia MANA
24, Lot. Yasmina 100
Casablanca - Tel.: 0522 21 11 11

6. Drsay Drsay Drsay Drsay
20000

Dr. Lina HASSAR
L'ermatologue - Veséni Mosque
800, Boulevar 122, 10510
Rabat 22829900 - CASABLANCA

maphar
Bd Alkimia N° 6, Ql. Sidi Bernoussi,
Casablanca - Maroc
KETODERM 2% GEL SAC B8
P.P.V. : 84DH20

6 118 001 181490

maphar
Bd Alkimia N° 6, Ql. Sidi Bernoussi,
Casablanca - Maroc
KETODERM 2% GEL SAC B8
P.P.V. : 84DH20

6 118 001 181490

maphar
Bd Alkimia N° 6, Ql. Sidi Bernoussi,
Casablanca - Maroc
KETODERM 2% GEL SAC B8
P.P.V. : 84DH20

6 118 001 181490



Notice : Informations de l'utilisateur

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable. Boîte de 15

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes. Flacon de 15 ml

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon de 60 ml

Dichlorhydrate de cétirizine

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 pourrez 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZYRTEC et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYRTEC ?
3. Comment prendre ZYRTEC ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYRTEC ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antihistaminiques à usage systémique, dérivés de la pipérazine
- code ATC : R06AE07.

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.

ZYRTEC est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et ZYRTEC solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans et ZYRTEC comprimé pelliculé sécable est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans dans :

- le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle,
- le traitement de l'urticaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?

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

Ne prenez jamais ZYRTEC

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatininie inférieure à 10 ml/min).

- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZYRTEC.

Si vous avez une 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 avez des problèmes de fonction rénale ou de la moelle épinière ou de problèmes de coeur, contactez votre médecin.

Si vous êtes épileptique, contactez votre médecin.

Il n'a pas été observé d'effets indésirables liés à l'alcool (jusqu'à la verre de vin). Toutefois, les personnes les plus sensibles à l'alcool, il est recommandé de ne pas en boire.

Si vous devez passer à l'alcool, vous devrez arrêter de prendre ZYRTEC pour modifier les résultats.

Enfants

Ne donnez pas ZYRTEC à un enfant de moins de 6 ans. Ce médicament ne permet pas de traiter les enfants de moins de 6 ans.

Autres médicaments et ZYRTEC

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

Aliments et boissons

L'absorption de ZYRTEC n'est pas modifiée par la prise d'aliments.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prévoyez d'être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ZYRTEC doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance en cours de grossesse ne devrait pas avoir d'effet délétère sur le fœtus. Cependant, ce médicament ne doit être administré que si nécessaire et après avis médical.

La cétirizine passe dans le lait maternel. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ZYRTEC pendant l'allaitement sans avoir demandé l'avis de votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'altération de la vigilance, du temps de réaction ou de la capacité à conduire après administration de ZYRTEC aux doses recommandées.

Cependant, si vous êtes susceptible de conduire un véhicule, de faire des activités potentiellement dangereuses ou d'utiliser des machines, vous devez évaluer au préalable votre propre réaction au traitement par ZYRTEC. Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

ZYRTEC 10 mg, comprimé pelliculé sécable contenant du lactose

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou l'App ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable en flacon contient du sorbitol. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

ZYRTEC 10 mg/ml, solution buvable en gouttes et ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable en flacon contiennent de 4-hydroxybenzoate de méthyle (E216), du 4-hydroxybenzoate de propyle (E216) qui peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?

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

ZYRTEC, comprimé pelliculé sécable : Les comprimés doivent être avalés avec une boisson. Le comprimé peut être divisé en 2 doses égales.

ZYRTEC, solution buvable en flacon : La solution peut être avalée telle quelle.

ZYRTEC, solution buvable en gouttes : Les gouttes doivent être versées dans une cuillère ou diluées dans un peu d'eau et prises par voie orale.

En cas de dilution, plus particulièrement chez l'enfant, le volume d'eau ajouté aux gouttes sera adapté à la quantité que le patient peut avaler. La solution sera prise immédiatement après dilution.

Les gouttes servent

le bas.

Si le débit s'inter

en position verti

vers le bas et po

Adultes et ado

La dose recom

séable) ou 20

pleines de ZY

Enfants de 6 à

La dose recom

(ZYRTEC comp

de solution buv

Enfants de 2 à

La dose recom

(gouttes) ou 2,5

deux fois par jo

ZYRTEC comp

Insuffisance ré

Chez les patient

un demi comprim

mg/ml, solution b

fois par jour.

Si vous souffrez

pharmacien, qui pour

Si votre enfant souffre

nt dirigé vers

mez le flacon

mpte-gouttes

rimé pelliculé

lières-mesure

fois par jour

utes) ou 5 ml

fois par jour.

our (ZYRTEC

solution buvab

ans.

de 5 mg, soit

le ZYRTEC 10

en flacon, une

médecin ou votre



27,40





Notice : Informations de l'utilisateur

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable. Boîte de 15

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes. Flacon de 15 ml

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon de 60 ml

Dichlorhydrate de cétirizine

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 pourrez 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZYRTEC et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYRTEC ?
3. Comment prendre ZYRTEC ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYRTEC ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antihistaminiques à usage systémique, dérivés de la pipérazine
- code ATC : R06AE07.

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.

ZYRTEC est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et ZYRTEC solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans et ZYRTEC comprimé pelliculé sécable est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans dans :

- le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle,
- le traitement de l'urticaire,

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?

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

Ne prenez jamais ZYRTEC

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatininie inférieure à 10 ml/min).

- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZYRTEC.

Si vous avez une 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 avez des problèmes de fonction rénale ou de la moelle épinière ou de problèmes de coeur, contactez votre médecin.

Si vous êtes épileptique, contactez votre médecin.

Il n'a pas été observé d'effets indésirables liés à l'alcool (jusqu'à la verre de vin). Toutefois, les personnes les plus sensibles à l'alcool, il est recommandé de ne pas en boire.

Si vous devez passer à l'alcool, vous devrez arrêter de prendre ZYRTEC pour modifier les résultats.

Enfants

Ne donnez pas ZYRTEC à un enfant de moins de 6 ans. Ce médicament ne permet pas de traiter les enfants de moins de 6 ans.

Autres médicaments et ZYRTEC

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

Aliments et boissons

L'absorption de ZYRTEC n'est pas modifiée par la prise d'aliments.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prévoyez d'être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ZYRTEC doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance en cours de grossesse ne devrait pas avoir d'effet délétère sur le fœtus. Cependant, ce médicament ne doit être administré que si nécessaire et après avis médical.

La cétirizine passe dans le lait maternel. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ZYRTEC pendant l'allaitement sans avoir demandé l'avis de votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'altération de la vigilance, du temps de réaction ou de la capacité à conduire après administration de ZYRTEC aux doses recommandées.

Cependant, si vous êtes susceptible de conduire un véhicule, de faire des activités potentiellement dangereuses ou d'utiliser des machines, vous devez évaluer au préalable votre propre réaction au traitement par ZYRTEC. Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

ZYRTEC 10 mg, comprimé pelliculé sécable contenant du lactose

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou l'App ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable en flacon contient du sorbitol. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

ZYRTEC 10 mg/ml, solution buvable en gouttes et ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable en flacon contiennent de 4-hydroxybenzoate de méthyle (E216), du 4-hydroxybenzoate de propyle (E216) qui peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?

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

ZYRTEC, comprimé pelliculé sécable : Les comprimés doivent être avalés avec une boisson. Le comprimé peut être divisé en 2 doses égales.

ZYRTEC, solution buvable en flacon : La solution peut être avalée telle quelle.

ZYRTEC, solution buvable en gouttes : Les gouttes doivent être versées dans une cuillère ou diluées dans un peu d'eau et prises par voie orale.

En cas de dilution, plus particulièrement chez l'enfant, le volume d'eau ajouté aux gouttes sera adapté à la quantité que le patient peut avaler. La solution sera prise immédiatement après dilution.

Les gouttes servent

seulement à diluer

les gouttes.

Adultes et adol

La dose recom

secable) ou 20

pleines de ZYR

Enfants de 6 à

La dose recom

(ZYRTEC comp

de solution buv

Enfants de 2 à

La dose recom

(gouttes) ou 2,5

deux fois par j

ZYRTEC comp

Insuffisance ré

Chez les patient

un demi compr

mg/ml, solution b

fois par jour.

Si vous souffrez

pharmacien, qui pour

Si votre enfant souffre

nt dirigé vers

mez le flacon

mpte-gouttes

rimé pelliculé

lières-mesure

fois par jour

utes) ou 5 ml

fois par jour.

our (ZYRTEC 10

tion buvable)

ans.

de 5 mg, soit

le ZYRTEC 10

en flacon, une

médecin ou votre

pharmacien.



6 118000 020172

27,40





Notice : Informations de l'utilisateur

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable. Boîte de 15

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes. Flacon de 15 ml

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon de 60 ml

Dichlorhydrate de cétirizine

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 pourrez 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZYRTEC et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYRTEC ?
3. Comment prendre ZYRTEC ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYRTEC ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antihistaminiques à usage systémique, dérivés de la pipérazine
- code ATC : R06AE07.

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.

ZYRTEC est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie.

ZYRTEC solution buvable en gouttes et ZYRTEC solution buvable en flacon sont indiqués chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans et ZYRTEC comprimé pelliculé sécable est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans dans :

- le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle,
- le traitement de l'urticaire,

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?

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

Ne prenez jamais ZYRTEC

- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatininie inférieure à 10 ml/min).

- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, à l'hydroxyzine ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZYRTEC.

Si vous avez une 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 avez des problèmes de fonction rénale ou de la moelle épinière ou de problèmes de coeur, contactez votre médecin.

Si vous êtes épileptique, contactez votre médecin.

Il n'a pas été observé d'effets indésirables liés à l'alcool (jusqu'à la verre de vin). Toutefois, les personnes les plus sensibles à l'alcool, il est recommandé de ne pas en boire.

Si vous devez passer à l'alcool, vous devrez arrêter de prendre ZYRTEC pour modifier les résultats.

Enfants

Ne donnez pas ZYRTEC à un enfant de moins de 6 ans. Ce médicament ne permet pas de traiter les enfants de moins de 6 ans.

Autres médicaments et ZYRTEC

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

Aliments et boissons

L'absorption de ZYRTEC n'est pas modifiée par la prise d'aliments.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prévoyez d'être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ZYRTEC doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance en cours de grossesse ne devrait pas avoir d'effet délétère sur le fœtus. Cependant, ce médicament ne doit être administré que si nécessaire et après avis médical.

La cétirizine passe dans le lait maternel. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ZYRTEC pendant l'allaitement sans avoir demandé l'avis de votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'altération de la vigilance, du temps de réaction ou de la capacité à conduire après administration de ZYRTEC aux doses recommandées.

Cependant, si vous êtes susceptible de conduire un véhicule, de faire des activités potentiellement dangereuses ou d'utiliser des machines, vous devez évaluer au préalable votre propre réaction au traitement par ZYRTEC. Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

ZYRTEC 10 mg, comprimé pelliculé sécable contenant du lactose

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou l'App ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable en flacon contient du sorbitol. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

ZYRTEC 10 mg/ml, solution buvable en gouttes et ZYRTEC 1 mg/ml, solution buvable en flacon contiennent de 4-hydroxybenzoate de méthyle (E216), du 4-hydroxybenzoate de propyle (E216) qui peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?

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

ZYRTEC, comprimé pelliculé sécable : Les comprimés doivent être avalés avec une boisson. Le comprimé peut être divisé en 2 doses égales.

ZYRTEC, solution buvable en flacon : La solution peut être avalée telle quelle.

ZYRTEC, solution buvable en gouttes : Les gouttes doivent être versées dans une cuillère ou diluées dans un peu d'eau et prises par voie orale.

En cas de dilution, plus particulièrement chez l'enfant, le volume d'eau ajouté aux gouttes sera adapté à la quantité que le patient peut avaler. La solution sera prise immédiatement après dilution.

Les gouttes servent

seulement à diluer

les gouttes.

Adultes et adol

La dose recom

secable) ou 20

pleines de ZYR

Enfants de 6 à

La dose recom

(ZYRTEC comp

de solution buv

Enfants de 2 à

La dose recom

(gouttes) ou 2,5

deux fois par j

ZYRTEC comp

Insuffisance ré

Chez les patient

un demi compr

mg/ml, solution b

fois par jour.

Si vous souffrez

pharmacien, qui pour

Si votre enfant souffre

nt dirigé vers

mez le flacon

mpte-gouttes

rimé pelliculé

lières-mesure

fois par jour

utes) ou 5 ml

fois par jour.

our (ZYRTEC 10

tion buvable)

ans.

de 5 mg, soit

le ZYRTEC 10

en flacon, une

médecin ou votre

pharmacien.



6 118000 020172

27,40





Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

◆ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

DENOMINATION

FUCIDINE® 2%, pommade

COMPOSITION QUALITATIVE / QUANTITATIVE

COMPOSITION	Centésimale	Par tube de 15 g
Fusidate de sodium	2 g	300 mg
Excipients q.s.p.	100 g	15 g

Excipients : alcool cétylique, lanoline, vaseline, paraffine liquide.

FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade. Tube de 15 g.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-INFECTIEUX

Antibiotiques-antibactériens / antibiotiques actifs sur la synthèse des protéines

(D : Dermatologie).

◆ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cutanées dues à des germes staphylocoques et streptocoques.

◆ ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,

• infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

• La pommade ne doit pas être appliquée sur l'oeil.

• Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

• Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline, alcool cétylique, et butylhydroxytoluène.

◆ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Eviter l'application en couche épaisse.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

DUREE DU TRAITEMENT

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

◆ EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS NÉGATIFS.

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczème allergique avec parfois des lésions éloignées. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption d'

• SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN

◆ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES

Ce médicament doit être con-

◆ CONDITION DE DÉLIVRANCE

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT

VOTRE PHARMACIEN NE POUR

CE MÉDICAMENT VOUS A ÊTÉ

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ.

- NE PAS LE REUTILISER SANS

- NE PAS LE CONSEILLER A UN

فوسيدين 2%
مره
أنوب من 15 غ

39,70

ISSON, la possibilité d'
AITÉ ET GÉNANT QUI
TONNEMENT EXTRÉ

RE MÉDECIN.
FÉCISE :

Fucidine® 2% pommade

Tube de 15 g



CLENIDERM® crème

Béclométhasone dipropionate

Composition :

Béclométhasone dipropionate 0,025 g
Excipients (dont propyléneglycol, Chlorocrésol) q.s.p. 100 g

Propriétés :

CLENIDERM est un dermocorticoïde.

Il est actif sur certains processus inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet prurigineux qui leur est lié. Vasoconstricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

Indications thérapeutiques :

- Indications privilégiées où la corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement : eczéma de contact, dermatite atopique, lichenification.
- Indications où la corticothérapie locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase, psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose, lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongoïde.
- Indications de circonstance pour une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire après traitement étiologique.

Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante vasomotrice (rosacée) ou folliculaire (acné) ; lésions ulcérées.

Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et puissance trop importante du produit sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre, la surface d'application est très étendue, des effets systémiques peuvent être observés.

Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit en être recherchée.

Surveiller

l'action du médecin.

Ce mè

L'allait

Ne pas

par le

Mode d

Le trait

Il est co

jusqu'à

Forme

Crème

Liste I

(

20,00

1



ROMOPHARM S.A.
Sahel, Had Soualem - Maroc

nt la grossesse si besoin.
ement par ce médicament.
allaitement en raison du risq

ications par jour.
uches espacées, puis de l'éta



6 118000 120049



Lotion, flacon de 150 ml

ASCABIOL®



אַסְכָּבְיוֹל

מְלָקָה 150 מְלָקָה

אַסְכָּבְיוֹל

אַסְכָּבְיוֹל

Ascabiol®

Solution à usage externe
150 ml



18,90

H 8 9 18