

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

LABORATOIRE BENJELLOUJ

M NASR LAHCEN
DDN 01-07-1950



RAM MUTUELLE

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0019460

193868

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 949 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : NASR LAHCEN

Date de naissance : 1/7/50

Adresse : 40 rue du Royaume

Tél : 063467387 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

INPE . 091122440

03 FEV 2024

Dr. SADIK Fouzia
Médecin
104 Rue Mimouza Hay Erraha
20200 Casablanca

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : D^r NASR Lahcen Age :

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

Nature de la maladie : goute - Biliro - prostate

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

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
03 FEB 2024	19	01	200,00	Dr. SADIK Fouzia Médecin 104, Rue Mimouza Hay Erraha Tél: 05 22 94 99 34 / 05 22 39 34 31

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE HIBA
Dr. GHAFRY
Hay Radou - Rue Banafsa
51 Bis - Ousejour - Casablanca
Tél: 05 22 94 99 34 / 05 22 39 34 31
Fax: 05 22 94 99 34

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des
CoefficientsMontant
des Honoraires

31

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature
du PraticienDate des
Soins

Nombre

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé
des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

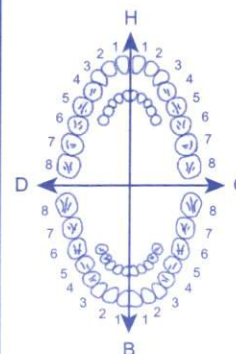
Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
TraitéesNature des
Soins

Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDEBUT
D'EXECUTIONFIN
D'EXECUTIONO.D.F
PROTHESES DENTAIRESDETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
00000000	00000000		
35533411	11433553		

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVISDATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur SADIK Fouzia

Médecine Générale

Echographie Générale

104, Rue Mimosa (ex Rue des Ecoles)

1^{er} Etage - Beauséjour

Casablanca - Tél. : 05.22.36.58.91

الدكتورة صديق فوزية

الطب العام

الفحص بالصدى

104، زنقة ميموزا (زنقة المدارس سابقا)

الطابق الأول - بوسيجور

الدار البيضاء - الهاتف : 05.22.36.58.91

03 FEB 2024

Casablanca, le :

M^U - NABR LAHCEN

79,70 x 02

Zithromax (02B) 1cp/ape

49,100 - Dacivox (Snp AD) (01F)

400 - Prédni 20mg (01B)

2cp/ape le Fluox x 05,207

102,60 - (+) Régine pée taler

Aerius 5mg (01B) 1cp le soir

21,100 - Litorax (01B) 1cp le soir

126,80 - No-dep 50mg (01B) 1cp/ape le Fluox

498,80

PHARMACIE HIBA
Dr. Ahmed GHAFRY
Hay Raha - Rue Banafsaj
51 Bis - Beauséjour - Casablanca
Tél: 0522 94 99 34 / 0522 39 34 31
Fax: 0522 94 99 34

Dr. SADIK Fouzia
Médecin
104, Rue Mimosa Hay Errachid
Tél: 05.22.36.58.91

LOT: 23200 PER: 10/2026
PPV: 21,00 DH

naux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la

mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyle et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spasmodique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

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

Dans cette notice ?

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

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

Zithromax contient la substance active azithromycine un antibiotique azalide qui appartient au groupe des antibiotiques dits « macrolides ». L'azithromycine bloque la croissance de bactéries sensibles.

Zithromax est indiqué chez les adultes et chez les enfants pour le traitement des infections suivantes (causées par des germes sensibles à l'azithromycine) :

- infections des voies respiratoires supérieures, y compris l'inflammation des sinus (sinusite), l'inflammation des amygdales (amygdalite) et l'inflammation de la gorge (pharyngite),
- infections des voies respiratoires inférieures, y compris la bronchite et la pneumonie,
- infections de l'oreille (otite moyenne aiguë),
- infections de la bouche et de l'oropharynx (infections odontostomatologiques),
- infections cutanées et des tissus mous,
- uréthritis non-gonococcique (Chlamydia trachomatis) et trachéite

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre/donner à l'enfant Zithromax ?

Ne prenez/donnez jamais à votre enfant Zithromax

si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux autres antibiotiques dits « macrolides » ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Avvertissements et précautions d'emploi

Veillez vous adresser au médecin ou au pharmacien avant de prendre/donner à l'enfant Zithromax :

- si vous avez ou avez déjà eu des problèmes de foie ou si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments susceptibles de causer des problèmes hépatiques (voir la rubrique « Autres médicaments et Zithromax »). Dans ces cas, la prudence est indispensable avant de débuter le traitement par Zithromax ;
- si vous êtes sous ergotamine ou ses dérivés (voir la rubrique « Autres médicaments et Zithromax ») ;
- si vous souffrez de problèmes rénaux graves (insuffisance rénale sévère) ;
- si vous souffrez de troubles du rythme cardiaque car Zithromax peut également causer des troubles du rythme cardiaque légers, mais dans certains cas mortels (voir rubrique 4 « Effets secondaires possibles »).

Par conséquent, ce produit doit être utilisé avec précaution :

- chez les patients présentant des anomalies congénitales du cœur, avec un rythme cardiaque très lent (bradycardie), des troubles du rythme cardiaque (arythmie) ou de graves problèmes cardiaques (insuffisance cardiaque grave) ;
- chez les patients qui prennent déjà d'autres médicaments pouvant affecter le rythme cardiaque, tels que : quinidine, procainamide, dofétilide, amiodarone, sotalol (médicaments pour traiter les troubles du rythme cardiaque), cisapride (médicament contre le reflux du contenu de l'estomac dans l'œsophage), terfenadine (médicament contre les allergies), pimozide (médicament contre les troubles mentaux), citalopram (médicament pour la dépression), moxifloxacin, lévofloxacin, et chloroquine (antibiotiques) ;
- chez les patients présentant de faibles concentrations de potassium et de magnésium dans le sang ;
- chez les personnes âgées et les femmes.

Veillez informer votre médecin si l'une des conditions suivantes se manifeste ou s'aggrave pendant le traitement par Zithromax (voir également la rubrique 4 « Effets secondaires possibles ») :

- des réactions allergiques graves, y compris des réactions graves de la peau qui peuvent affecter d'autres organes et causer la fièvre. En cas de réaction allergique, arrêtez immédiatement de prendre Zithromax et adressez-vous à votre médecin ;
- si des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme une faiblesse soudaine et associée à une coloration jaune de la peau ou des muqueuses, une urine foncée et une tendance à saigner ou des symptômes cérébraux (par exemple, confusion, altération de l'état de conscience ou coma). Arrêtez immédiatement de prendre Zithromax et consultez votre médecin qui vous prescrira des examens de contrôle pour évaluer l'état du foie ;
- vomissements ou irritabilité chez l'enfant (s'il s'agit d'un nourrisson dans les 42 premiers jours de vie) qui apparaissent après le repas. Ce produit peut provoquer le rétrécissement d'une partie de l'estomac. Si vous remarquez l'un de ces symptômes chez votre enfant, consultez immédiatement le médecin qui le soigne ;
- symptômes d'une nouvelle infection ou persistance des symptômes de l'infection en cours. Cette situation pourrait être causée par des bactéries insensibles au Zithromax (bactéries résistantes) ou de micro-organismes autres que les bactéries (infections fongiques) ;
- apparition de la diarrhée, qui peut être légère, mais mortelle dans certains cas (colite fatale). La diarrhée peut survenir par la prise presque tous les antibiotiques, y compris Zithromax, et est due à l'altération de la flore bactérienne intestinale normale, ce qui permet ainsi la prolifération d'une bactérie appelée Clostridium difficile. En cas de diarrhée, votre médecin surveillera attentivement parce que l'infection à Clostridium difficile peut également apparaître deux mois après la fin de la prise de ce médicament ;
- apparition ou aggravation de la faiblesse musculaire et fatigabilité accrue, à savoir les symptômes de myasthénia grave.

Enfants

Zithromax peut être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et Zithromax

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

Lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants et que vous vous apprêtez à prendre Zithromax, veuillez en informer le médecin car la prudence s'impose dans de tels cas :

- antiacides (médicaments contre l'acidité de l'estomac) ; évitez de prendre un antiacide et Zithromax simultanément ;
- digoxine (utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque). En cas de prise concomitante de ce médicament et de Zithromax, la dose de digoxine doit être étroitement surveillée ;
- colchicine (utilisée pour la goutte et la fièvre méditerranéenne familiale) ;
- zidovudine (médicament contre les infections par le VIH) ;
- ergotamine (médicament contre la migraine). La prise concomitante de ce médicament et de Zithromax est déconseillée car les troubles de la circulation sanguine peuvent survenir, en particulier dans les doigts et les orteils (crise d'ergotisme).

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

Dans cette notice ?

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

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

Zithromax contient la substance active azithromycine un antibiotique azalide qui appartient au groupe des antibiotiques dits « macrolides ». L'azithromycine bloque la croissance de bactéries sensibles.

Zithromax est indiqué chez les adultes et chez les enfants pour le traitement des infections suivantes (causées par des germes sensibles à l'azithromycine) :

- infections des voies respiratoires supérieures, y compris l'inflammation des sinus (sinusite), l'inflammation des amygdales (amygdalite) et l'inflammation de la gorge (pharyngite),
- infections des voies respiratoires inférieures, y compris la bronchite et la pneumonie,
- infections de l'oreille (otite moyenne aiguë),
- infections de la bouche et de l'oropharynx (infections odontostomatologiques),
- infections cutanées et des tissus mous,
- uréthrite non-gonococcique (Chlamydia trachomatis) et trachéite

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre/donner à l'enfant Zithromax ?

Ne prenez/donnez jamais à votre enfant Zithromax

si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux autres antibiotiques dits « macrolides » ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Avvertissements et précautions d'emploi

Veillez vous adresser au médecin ou au pharmacien avant de prendre/donner à l'enfant Zithromax :

- si vous avez ou avez déjà eu des problèmes de foie ou si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments susceptibles de causer des problèmes hépatiques (voir la rubrique « Autres médicaments et Zithromax »). Dans ces cas, la prudence est indispensable avant de débuter le traitement par Zithromax ;
- si vous êtes sous ergotamine ou ses dérivés (voir la rubrique « Autres médicaments et Zithromax ») ;
- si vous souffrez de problèmes rénaux graves (insuffisance rénale sévère) ;
- si vous souffrez de troubles du rythme cardiaque car Zithromax peut également causer des troubles du rythme cardiaque légers, mais dans certains cas mortels (voir rubrique 4 « Effets secondaires possibles »).

Par conséquent, ce produit doit être utilisé avec précaution :

- chez les patients présentant des anomalies congénitales du cœur, avec un rythme cardiaque très lent (bradycardie), des troubles du rythme cardiaque (arythmie) ou de graves problèmes cardiaques (insuffisance cardiaque grave) ;
- chez les patients qui prennent déjà d'autres médicaments pouvant affecter le rythme cardiaque, tels que : quinidine, procainamide, dofétilide, amiodarone, sotalol (médicaments pour traiter les troubles du rythme cardiaque), cisapride (médicament contre le reflux du contenu de l'estomac dans l'œsophage), terfenadine (médicament contre les allergies), pimozide (médicament contre les troubles mentaux), citalopram (médicament pour la dépression), moxifloxacin, lévofloxacin, et chloroquine (antibiotiques) ;
- chez les patients présentant de faibles concentrations de potassium et de magnésium dans le sang ;
- chez les personnes âgées et les femmes.

Veillez informer votre médecin si l'une des conditions suivantes se manifeste ou s'aggrave pendant le traitement par Zithromax (voir également la rubrique 4 « Effets secondaires possibles ») :

- des réactions allergiques graves, y compris des réactions graves de la peau qui peuvent affecter d'autres organes et causer la fièvre. En cas de réaction allergique, arrêtez immédiatement de prendre Zithromax et adressez-vous à votre médecin ;
- si des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme une faiblesse soudaine et associée à une coloration jaune de la peau ou des muqueuses, une urine foncée et une tendance à saigner ou des symptômes cérébraux (par exemple, confusion, altération de l'état de conscience ou coma). Arrêtez immédiatement de prendre Zithromax et consultez votre médecin qui vous prescrira des examens de contrôle pour évaluer l'état du foie ;
- vomissements ou irritabilité chez l'enfant (s'il s'agit d'un nourrisson dans les 42 premiers jours de vie) qui apparaissent après le repas. Ce produit peut provoquer le rétrécissement d'une partie de l'estomac. Si vous remarquez l'un de ces symptômes chez votre enfant, consultez immédiatement le médecin qui le soigne ;
- symptômes d'une nouvelle infection ou persistance des symptômes de l'infection en cours. Cette situation pourrait être causée par des bactéries insensibles au Zithromax (bactéries résistantes) ou de micro-organismes autres que les bactéries (infections fongiques) ;
- apparition de la diarrhée, qui peut être légère, mais mortelle dans certains cas (colite fatale). La diarrhée peut survenir par la prise presque tous les antibiotiques, y compris Zithromax, et est due à l'altération de la flore bactérienne intestinale normale, ce qui permet ainsi la prolifération d'une bactérie appelée Clostridium difficile. En cas de diarrhée, votre médecin surveillera attentivement parce que l'infection à Clostridium difficile peut également apparaître deux mois après la fin de la prise de ce médicament ;
- apparition ou aggravation de la faiblesse musculaire et fatigabilité accrue, à savoir les symptômes de myasthénia grave.

Enfants

Zithromax peut être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et Zithromax

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

Lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants et que vous vous apprêtez à prendre Zithromax, veuillez en informer le médecin car la prudence s'impose dans de tels cas :

- antiacides (médicaments contre l'acidité de l'estomac) ; évitez de prendre un antiacide et Zithromax simultanément ;
- digoxine (utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque). En cas de prise concomitante de ce médicament et de Zithromax, la dose de digoxine doit être étroitement surveillée ;
- colchicine (utilisée pour la goutte et la fièvre méditerranéenne familiale) ;
- zidovudine (médicament contre les infections par le VIH) ;
- ergotamine (médicament contre la migraine). La prise concomitante de ce médicament et de Zithromax est déconseillée car les troubles de la circulation sanguine peuvent survenir, en particulier dans les doigts et les orteils (crise d'ergotisme).

g comprimés pelliculés

loratadine

LOT: 115-1
PER: SEP 2025
PPV: 102 DH 60

elle contient des informations importantes pour vous.

u à votre pharmacien.

s personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
able non mentionnée dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus d'Aerius que vous n'auriez dû: Prenez Aerius uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus d'Aerius que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Si vous oubliez de prendre Aerius

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Aerius

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

trôler

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Depuis la commercialisation d'Aerius, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez les adultes, les effets indésirables étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo. Cependant, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo. Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté.

Dans les essais cliniques avec Aerius, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 : Fatigue, sécheresse de la bouche, maux de tête

Adultes

Depuis la commercialisation d'Aerius, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : Réactions allergiques sévères, éruption cutanée, battements du cœur irréguliers ou plus intenses, battements du cœur rapides, douleur d'estomac, nausées, vomissements, pesanteur d'estomac, diarrhées, vertige, somnolence, insomnie, douleur musculaire, hallucinations, convulsions, agitation avec mouvements corporels

Augmentés, inflammation du foie, anomalies du bilan hépatique sanguin.

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données

ans ce



Sirop
Voie orale

Docivox

Sirop naturel sans conservateur

LOT: 230638

DLUO: 07/2026

49.00DH



FORMES ET PRESENTATIONS

Docivox sirop - Flacon 200 ml - Flacon 125 ml

PROPRIETES :

Docivox sirop naturel est à base d'extraits de plantes (le Thym, la Mauve et le Mélèze), d'huile essentielle d'eucalyptus, du miel et de la propolis.

Docivox sirop naturel apaise les voies respiratoires, adoucit la gorge irritée en cas de toux et renforce les défenses naturelles de l'organisme.

Docivox sirop naturel ne contient pas de conservateur.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées - Gorge irritée - Toux - Enrouement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : une cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Enfant : une cuillère à café 2 à 4 fois par jour.

Dans tous les cas, se conformer à la prescription de votre médecin ou pharmacien.

Docivox sirop naturel est administré par voie orale.

Bien agiter le flacon avant chaque emploi.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des constituants

- Déconseillé chez la femme enceinte, allaitante et nourrisson.

- Le produit peut présenter un léger dépôt, des changements de couleur ou de goût qui sont attribuables aux caractères naturels des plantes; toutefois la qualité et l'efficacité du produit ne sont pas altérées.

- Après ouverture, à conserver au frais et à consommer dans un délai de 4 semaines.

3. ما هي طريقة استعمال بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر
الجرعة

هذا الدواء هو للبالغين والأطفال أكثر من 10 كجم.
يتم تحديد الجرعة التي سيتم استخدامها من قبل الطبيب، اعتماداً على وزنك
والمرض الذي يعالج، هي خاصة بك.
تعتبر جرعة بريدي 20 مغ مناسبة إذا كنت تقوم ببدء علاج أو إذا كنت بحاجة
إلى معالجة قصيرة الأمد تتطلب جرعات متوسطة أو عالية.
إذا كان عليك أن تأخذ هذا العلاج لفترة طويلة ويجرعات أقل من 20 ملغ في
اليوم، فهناك جرعات أكثر ملاءمة.

طريقة الاستخدام

يستخدم هذا الدواء عن طريق الفم.
يجب عليك تدوير الأقراص في كوب من الماء. إثرب محتويات الكوب بشكل
مفضل أثناء الوجبات، جرعة واحدة في الصباح.

مدة العلاج

يتم تحديده من قبل الطبيب.
من المهم جداً متابعة العلاج بانتظام وعدم تعديله أو إيقافه بشكل مفاجئ دون
استشارة طبيبك.
في حالة العلاج لفترات طويلة، اتبع توصيات طبيبك لتقليل الجرع.

إذا استعملت بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر أكثر مما ينبغي
استشر طبيبك فوراً.

إذا نسيت أخذ بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر

ليكون فعال، يجب استخدام هذا الدواء بانتظام. ومع ذلك، إذا نسيت تناول
جرعة، فاستمر في العلاج بشكل طبيعي.
إذا كان لديك أي أسئلة أخرى حول استخدام هذا الدواء، اطلب من طبيبك أو
الصيدلي للحصول على مزيد من المعلومات.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟

كمثل كافة الأدوية، قد يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أنها لا
تحدث مباشرة لدى جميع الأشخاص.
هذا الدواء، ضروري لصحتك، هو في الغالب جيد التحمل عند اتباع التوصيات
وأبرزها نظام غذائي منخفض في الملح والسكر وارتفاع في البروتين (انظر
التحذيرات والاحتياطات الخاصة للاستخدام).
ومع ذلك، قد ينتج عن ذلك، اعتماداً على الجرعة ومدة العلاج، آثار أكثر أو
أقل إزعاج.

الآثار الجانبية الأكثر شيوعاً هي:

- تغيير بعض نتائج تحاليلك (الملح والسكر والبوتاسيوم) التي قد تتطلب اتباع
نظام غذائي أو علاج تكميلي.
- ظهور كدمات.
- ارتفاع ضغط الدم واحتباس السوائل والملح الذي يمكن أن يؤدي إلى قصور
القلب.
- اضطرابات المزاج (الإثارة، النشوة)، اضطرابات النوم (الأرق).
- مجموعة من الاضطرابات تسمى متلازمة كوشينغ التي يمكن التعرف عليها عن
طريق زيادة الوزن وتورم واحمرار الوجه والنمو المفرط للشعر.
- هشاشة العظام (هشاشة العظام، والكسور، والضغط الفقري على وجه
الخصوص).
- إصابات مؤلمة في عظام مفصل الورك (أوستيونيكرز).

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

لأنها تحمل

فحص آخر، حتى

غير مرغوب

40,00

فيه لم يذكر في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي

ماذا تحتوي هذه النشرة ؟

1. ما هو بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر و ما هي حالات استعماله ؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال بريدي 20 كوبر أقراص
فوارة قابلة للكسر ؟
3. ما هي طريقة استعمال بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يتم تخزين بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر ؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر و ما هي حالات استعماله ؟
الصف الدوائي العلاجي : غليكوكورتكويد - استخدام منتظم. الرمز التشريحي
العلاجي الكيميائي : H- H02AB06. الهرمونات غير الجنسية.

هذا الدواء هو كورتيكوستيرويد (ويسمى أيضاً الستيرويد المضاد للالتهابات).

الاستعمالات العلاجية :

هذا الدواء مخصص للبالغين والأطفال الذين يزيد وزنهم عن 10 كجم
يستخدم هذا الدواء في بعض الأمراض، حيث يتم استخدامه لمفعوله المضاد
للالتهاب
يعمل في علاج العديد من حالات الالتهاب أو الحساسية
عند جرعات عالية، يقلل هذا الدواء من ردود الفعل المناعية وبالتالي يستخدم
أيضاً لمنع أو علاج رفض زرع الأعضاء

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال بريدي 20 كوبر أقراص
فوارة قابلة للكسر ؟

لا تأخذ أبداً بريدي 20 كوبر أقراص فوارة قابلة للكسر:
• إذا كنت تعاني من حساسية تجاه المادة الفعالة (برينديزولون) أو أي من
المكونات الأخرى لهذا الدواء، المدرجة في الفقرة 6.

- إذا كان لديك عدوى.
- إذا كنت تعاني حالياً من مرض فيروسي (التهاب الكبد الفيروسي، أو جدري
الماء) أو من مرض قد يظهر من جديد (القرصاء، زونا).
- إذا كنت تعاني من مشاكل عقلية ولا تعالج من أجلها.
- إذا كنت بحاجة للتلقيح بلقاح حي (على سبيل المثال ضد الحصبة، جدري الماء،
الحصى الصفراء ...).

تحذيرات واحتياطات :

يجب أن يؤخذ هذا الدواء تحت إشراف طبي صارم.
لا ينبغي أن يستخدم هذا الدواء عند الأطفال أقل من 10 كجم، وبالتالي الخدج
وحديثي الولادة. ومع ذلك، عند الخدج الذين يعالجون بأدوية أخرى من نفس
الفئة، يجب إجراء فحص بالموجات فوق الصوتية للقلب لمراقبة بنية ووظيفة
عضلة القلب.

LOT : 454
PER : AUT 2025
PPV : 126 DH 80



. 50 mg par comprimé.
ate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine
u purifiée.

de 60.

partient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de
pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

ue chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.

dehors des repas.

g/jour.
une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée

tique:
ess post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25

mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale

scents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

s une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50

st de 200 mg/jour.
ner votre médecin et suivre ses instructions.

laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la
ment. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos
n doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

dase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des
re-indiqué.