

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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19-0034219

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000 488 Société : RAM-
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom EL ARROUMI MALIKA - Vve SAHINE ASSA
Date de naissance : 21.01.1943
Adresse Dream - white Dias ANAWRE 21 GH. 04 Imm 13
AppT. 05 Rahma 01 DAR BOUATTA - Casablanca
Tél. : 06 68 70 3053 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23 NOV 2023
Nom et prénom du malade : EL ARROUMI MALIKA Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Bronchopneumopathie
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) :

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
23 NOV 2023	Agencement dentaire, hébergement et suivi orthodontique		300 DA	
23 NOV 2023			500 DA	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
M&M PHARMA PHARMACIE DES PRES ARC ETIRAME GH1-15 M Dar Bouazza Tel: 0522 89 75 61	23/11/23	# 2539, 50 #

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	23 NOV 2023	Rapport	200 DA

AUXILIAIRES MEDICAUX

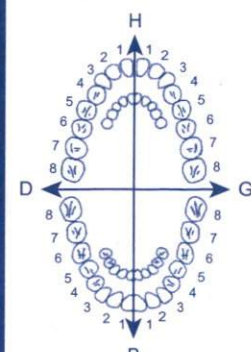
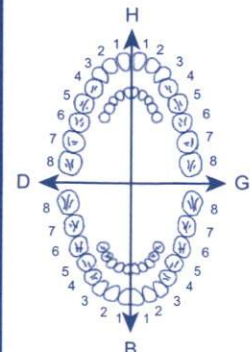
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CABINET D'ALLERGOLOGIE ET DE PNEUMOLOGIE

Enfants et Adultes

Professeur C.H. LARAQUI

Membre de l'Académie Nationale de Médecine, Paris

Docteur en Sciences de la Vie et de la Santé

Diplôme National Français d'Habilitation à Diriger des Recherches en Médecine

Spécialiste des maladies du poumon

Appareil respiratoire, tuberculose

Maladies allergiques (Asthme)

Diplôme National Français de Pneumophtisiologie

Diplôme d'Allergologie et d'Immunologie Clinique

Diplôme de Réhabilitation Respiratoire

Diplôme du Sommeil et de sa Pathologie

الدكتور ش.ح. العراقي

أستاذ العلوم الطبية

عضو الأكاديمية الوطنية للطب، باريس

دكتور في علوم الحياة والصحة

دبلوم الدولة الفرنسي في التأهيل للإشراف على البحوث الطبية

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

الصدر داء السيل

الضيقه أمراض الحساسيات

دبلوم في أمراض الجهاز التنفسي

دبلوم في أمراض الحساسيات

دبلوم في إعادة التأهيل التنفسي

دبلوم في توقف التنفس خلال النوم

Mme Malika EL ARROUMI

1- Augmentin 500 mg

1 prie = 2 comprimés matin et soir pendant 8 jours

2- Bronchodual

2 pulvérisations jusqu'à 4 fois par jour en cas de toux, de crise ou avant effort

3- Seretide 250 aérosol

2 pulvérisations matin et soir pendant 3 mois toujours boire ou manger après utilisation ; traitement à suivre jusqu'à nouvelle consultation

4- Tiova + Revolizer

1 capsule par jour à midi pendant 3 mois ; traitement à suivre jusqu'à nouvelle consultation

5- Aler-Z

1 comprimé par jour le soir pendant 3 mois ; traitement à suivre jusqu'à nouvelle consultation

6- Acta levure

1 gelule matin et soir

7- Efloxin 500

1 comprimé par jour pendant 7 jours

8- Lasilix 40

1 comprimé par jour le matin

9- Euzol 20 mg

1 gélule par jour le soir

10- Eumoxol

1 cuillère à soupe matin, midi et soir

Total 3
2539,50

Cabinet de Pneumologie
et d'Allergologie
Professeur C.H. LARAQUI
44, Bd Lalla Yacout
CASABLANCA

39, Av. Lalla Yacout - Casablanca

39, شارع لالة الياقوت - الدار البيضاء

Tél.: 05 22 54 39 47 / 05 22 44 55 84 - الهاتف : E-mail: chalaraqui51@gmail.com

Professeur C.H. LARAQUI

Casablanca, le

Pneumologue – Allergologue

Enfants & Adultes

39, Boulevard Lalla Yacout, Casablanca

Tél. 022.44.55.84

Tél/Fax. 022.54.39.47

23 NOV 2023

Mme Malika
EL ARRAJMI

RECU ET COMPTE RENDU

Rx poumon de face : accentuation de la trame bronchique

Rx poumon Z_{12} = 200 DHS
(Deux cents dirhams)

~~Cabinet de Pneumologie
et d'Allergologie
Professeur C.H. LARAQUI
44, Bd Lalla Yacout
CASABLANCA~~

CABINET D'ALLERGOLOGIE ET DE PNEUMOLOGIE

Enfants et Adultes

Professeur C.H. LARAQUI

Membre de l'Académie Nationale de Médecine, Paris

Docteur en Sciences de la Vie et de la Santé

Diplôme National Français d'Habilitation à Diriger des Recherches en Médecine

Spécialiste des maladies du poumon

Appareil respiratoire, tuberculose

Maladies allergiques (Asthme)

Diplôme National Français de Pneumophysiologie

Diplôme d'Allergologie et d'Immunologie Clinique

Diplôme de Réhabilitation Respiratoire

Diplôme du Sommeil et de sa Pathologie

الدكتور ش.ح. العراقي

استاذ العلوم الطبية

عضو الأكاديمية الوطنية للطب، باريس

دكتور في علوم الحياة والصحة

دبلوم الدولة الفرنسي في التأهيل للإشراف على البحوث الطبية

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

الصدر داء السل

الضيق أمراض الحساسيات

دبلوم في أمراض الجهاز التنفسي

دبلوم في أمراض الحساسيات

دبلوم في إعادة التأهيل التنفسي

دبلوم في توقف التنفس خلال النوم

23 NOV 2023

Mme Malika EL ARROUMI

RECU

Acte d'urgence (détresse respiratoire secondaire à une crise d'asthme sévère) :
oxygénothérapie, nébulisation (sympaticomimétique, corticothérapie, parasymphaticolytique) et corticothérapie par voie générale avec surveillance oxymétrique K30

..... 500 DHS

Soit un total de 500 DHS

(Cinq cents dirhams)

Cabinet de Pneumologie
et d'Allergologie
Professeur C.H. LARAQUI
44, Bd Lalla Yacout
CASABLANCA

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimés
Amoxicilline/acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de médicamenteur car elle contient des informations importantes pour vous :

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit pour vous) par votre médecin. Il pourrait être différent de celui que vous avez déjà pris.
- Le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si la maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, et bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables de deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. Elles appartiennent à un groupe de médicaments appelés « pénicillines » et sont efficaces (être actives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) n'est pas actif (être inactif).

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à cet antibiotique, ne prenez pas AUGMENTIN 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspension.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique ou à d'autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

PPV : 138,30 DH
LOT : 652791
PER : 04/25

AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg
32 comprimés pelliculés



Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avaliez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :

- Avaliez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Boehringer
Ingelheim



برونخودوال 50 ميكروغرام /
20 ميكروغرام / جرعة
الحل
البرونشودوال
50 ميكروغرام /
20 ميكروغرام / جرعة
الحل



6 118001 041060

BRONCHODUAL 50 µg/20 µg/dose

(Bromhydrate de fénatérol/Bromure d'ipratropium anhydre)
Solution pour inhalation en flacon pressurisé

Flacon de 200 doses

BOTTU S.A.

PPV : 102 DH 90

312837-02

Bronchodual®

Bromhydrate de fénatérol /

Bromure d'ipratropium anhydre

50 microgrammes /

20 microgrammes / dose,



Boehringer
Ingelheim

316807-01





SERETID

propionate de fluticasone/
salmétérol

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE

50 microgrammes/25 microgrammes/dose,

125 microgrammes/25 microgrammes/dose,

250 microgrammes/25 microgrammes/dose,

suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse

propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV: 218,00 DH

ID: 652391

6 118001 41876



SERETID

propionate de fluticasone/
salmétérol

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE

50 microgrammes/25 microgrammes/dose,
125 microgrammes/25 microgrammes/dose,
250 microgrammes/25 microgrammes/dose,
suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse
propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV: 218,00 DH

ID: 652391

6 118001 41876



SERETID

propionate de fluticasone/
salmétérol

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE

50 microgrammes/25 microgrammes/dose,
125 microgrammes/25 microgrammes/dose,
250 microgrammes/25 microgrammes/dose,
suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse
propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV: 218,00 DH

ID: 652391

6 118001 41876



Gélule

Voie orale

ActaLevure

Charbon végétal + Saccharomyces Boulardii

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon végétal.....	5 mg
Levure Saccharomyces boulardii.....	10 mg
Inuline de chicorée.....	10 mg

FORME ET PRESENTATIONS

Actalevure : gélule boîte de 15 et 30 gélules

PROPRIETES

ACTALEVURE contient du Charbon Végétal actif et des Levures (probiotique) associés à l'inuline, contribuent à maintenir l'équilibre de la flore intestinale. Grâce à son pouvoir adsorbant naturel des gaz, pour son action bénéfique sur la digestion et les ballonnements, pour son action sur la flore intestinale et contribuent également à stimuler les défenses naturelles de l'organisme.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale



6 111269 050225

LOT: 230157
DLUO: 01/2026
69.00DH

Levure
sur la digestion
libre de la flore intestinale

EFLOXIN® 500 mg**Lévofloxacine**

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 7

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. Composition du médicament

EFLOXIN 500 mg : Chaque comprimé pelliculé sécable contient 500 mg de substance active : Lévofloxacine (sous forme de Lévofloxacine hémihydrate : 512,46 mg).

Excipients : cellulose microcristalline, cellulose en poudre, amidon de maïs prégelatinisé, amidon de maïs, croscarmellose K25, povidone K25, sodium stéaroyl fumarate, Opadry H13162345 (Lactose monohydrate, Hypromellose 15 cP, Titane dioxyde, Macrogol PEG 400, Oxyde de fer jaune- E172, Oxyde de fer noir- E172, Oxyde de fer rouge- E172, Oxyde de fer noir- E172).

Excipients à effet notoire : Sodium, Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones - code ATC : J01MA12.

Le nom de votre médicament est EFLOXIN comprimé pelliculé sécable. EFLOXIN comprimé contient une substance active appelée la lévofloxacine. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques de la lévofloxacine est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

3. Indications thérapeutiques

EFLOXIN peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Ventes urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Dans certaines situations particulières, EFLOXIN comprimé peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon. Les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

4. Posologie :

VEILLEZ A TOUJOURS PRENDRE CE MEDICAMENT EN SUIVANT EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MEDECIN. VERIFIEZ APRES DE VOTRE MEDICIN OU PHARMACIEN EN CAS DE DOUTE.

Comment prendre ce médicament ?

- Ce médicament doit être pris par la bouche.
- Avez les comprimés entiers avec de l'eau.
- Les comprimés peuvent être pris au cours des repas ou entre les repas.
- Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou du sucralfate.
- Ne prenez pas ces médicaments en même temps qu'EFLOXIN.
- Prenez ces médicaments au moins 2 heures avant ou après EFLOXIN comprimé.
- Combien de comprimés prendre :
- Votre médecin décidera du nombre de comprimés d'EFLOXIN que vous devez prendre.
- La dose dépendra du type d'infection dont vous souffrez et du siège de l'infection dans votre organisme.

La durée de votre traitement dépendra de la gravité de votre infection.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop faible ou trop fort, ne modifiez pas la dose de vous-même, mais interrogez votre médecin.

Adultes et personnes âgées

• Infections des sinus

Un comprimé d'EFLOXIN 500 mg, une fois par jour.

• Infections pulmonaires, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires à long terme

Un comprimé de EFLOXIN 500 mg, une fois par jour.

prise d'EFLOXIN, consultez immédiatement un spécialiste.

Prévenez votre médecin si l'un des effets indésirables suivants s'aggrave ou dure plus de quelques jours :

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Troubles du sommeil.
- Maux de tête, sensation d'étourdissement.
- Sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée.
- Augmentation du niveau de certaines enzymes hépatiques dans votre sang.
- Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)**
- Modifications du nombre des autres bactéries ou champignons, infections des champignons nommées Candida, pouvant nécessiter un traitement.
- Modifications du nombre de globules blancs constatées dans les résultats certains tests sanguins (leucopénie, éosinophilie).
- Sensation de stress (anxiété), sensation de confusion, sensation de perte de sensation de somnolence, tremblements, sensation d'avoir la tête qui (vertiges).
- Souffle court (dyspnée).
- Modifications du goût des aliments, perte d'appétit, indigestion (dyspepsie), douleurs dans la région de l'estomac, sensation de gonflement (flatulences) ou de constipation.
- Démangeaisons et éruption cutanée, démangeaisons sévères ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose).
- Douleurs articulaires ou douleurs musculaires.

Les tests sanguins peuvent donner des résultats inhabituels à cause de problèmes hépatiques (augmentation de la bilirubine) ou rénaux (augmentation de la créatinine).

• Faiblesse générale.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Tendance aux hématomas et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombocytopénie).
- Diminution du nombre de globules blancs (neutropénie).
- Réaction immunitaire exagérée (hypersensibilité).
- Baisse du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Ceci est important pour les personnes ayant des problèmes de diabète.
- Impressions visuelles ou auditives non réelles (hallucinations, paranoïa), modification de votre opinion et de vos pensées (réactions psychotiques) avec une perte de pensées suicidaires et de passage à l'acte.
- Sensation de dépression, problèmes nerveux, (agitation), rêves anormaux ou cauchemars.
- Sensation de picotements dans les mains et les pieds (paresthésies).

• Problèmes d'audition (bourdonnement d'oreille) ou de vision (vision trouble).

- Battements inhabituellement rapides du cœur (tachycardie) ou tension artérielle basse (hypotension).
- Faiblesse musculaire. Ceci est important chez les personnes atteintes de myasthénie (une maladie rare du système nerveux).
- Modifications du fonctionnement des reins et insuffisance rénale occasionnelle qui peut être due à une réaction allergique au niveau du rein appelée néphrite interstitielle.
- Fièvre.

Inconnu (fréquence ne pouvant être estimée au vu des données disponibles) :

- Baisse des globules rouges (anémie) : ceci peut provoquer une pâleur de la peau ou lui donner une couleur jaune à la suite d'une atteinte des globules rouges ; baisse du nombre de tous les types de cellules sanguines (pancytopénie).
- Fièvre, gorge douloureuse et sensation générale d'être souffrant qui persiste. Ceci peut être la conséquence d'une baisse du nombre de globules blancs (agranulocytose).
- Arrêt circulatoire (choc de type anaphylactique).
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ou baisse du taux de sucre dans le sang entraînant un coma (coma hypoglycémique). Ceci est important pour les personnes diabétiques.
- Modification de l'odorat, perte de l'odorat ou du goût (parosmie, anosmie, aguesie).
- Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramuraux).
- Perte temporaire de la conscience (syncope).
- Perte temporaire de la vision, inflammation de l'œil.
- Trouble ou perte de l'audition.

- Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier grave y compris arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée « allongement de l'intervalle QT » observé sur l'ECG, qui est l'enregistrement de l'activité électrique du cœur).
- Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).
- Réactions allergiques pulmonaires.

LOT :

PPV :

Exp :

LOT : 230068
EXP : 02/2028
PPV : 95 00DH

douleur et l'inflammation
kétoprofène, l'indométad
d'épilepsie (convulsion)
• Cidofovir - utilisée
plus de risques de prés
• Médicaments con
comprend les médicaments
(antarythmiques tels
d'aldéhyde, butyld
tricycliques, tels q
psychiatriques (ar
(antibiotiques de l
l'acétaminophène et la chloramphénicol, il est possible que
• Problème - utilisé pour la gorge, il est possible que
raccourchante une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.
• Cimétidine - utilisée pour les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin
pourra vous donner une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.
Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.
Ne prenez pas EFLOXIN comprimé en même temps que les médicaments
suivants. Ceci car le mode d'action de EFLOXIN comprimé peut être affecté :
• Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antiacides
contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures
gastro-intestinales), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac). Voir
rubrique 4 (posologie) • Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des
antiacides ou du sucralfate •

- Test urinaires pour détecter les ongles
Chez les personnes prenant EFLOXIN, les tests urinaires peuvent donner des
résultats « faussement positifs » lors de la détection des antalgiques forts
appelés « opiacés ». Si votre médecin vous a prescrit
un test urinaire, prévenez-le que vous prenez EFLOXIN.
- Test de la tuberculose
Ce médicament peut rendre des résultats « faussement négatifs » lors
de certains tests de laboratoire pour rechercher les bactéries responsables de
la tuberculose.

5. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Ne prenez pas ce médicament si :

- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez l'être enceinte.
- Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Si vous avez pris plus de EFLOXIN comprimé que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiatement. Prenez la boîte de médicaments avec vous. Ceci afin que le médecin sache ce que vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crises d'épilepsie (convulsions), sensation de confusion, étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques - entraînant des battements

très rapides.

Si ceci se produit, ne conduisez pas ou n'effectuez aucun travail qui nécessite un niveau d'attention élevé.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de EFLOXIN comprimé que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiatement. Prenez la boîte de médicaments avec vous. Ceci afin que le médecin sache ce que vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crises d'épilepsie (convulsions), sensation de confusion, étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques - entraînant des battements

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340DH60
LOT : 23E001
PER: 01 2027

ANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice.

Elle contient des informations importantes sur
Si vous avez d'autres questions, si vous avez
votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.



IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



revolizer

à utiliser uniquement avec **cipla rotacaps**®

COMMENT UTILISER CORRECTEMENT
REPORTEZ-VOUS A

OLIZER,

ÉTAPE
Pour o
l'embo
flèche

irez
eux

PPV: 50 DH 00

ÉTAPE
Retire
chamb
comm

cipla rotacap

ÉTAPE
Ferre
Revoliz

ÉTAPE
Expirez
entre vos
Asseyez-vous ou tene
inspirez par la bouch
possible. Si vous le fa
Rotacap vibrer à l'inté

LOT.38J23014

FAB.02/2023



8 901117 258662

Fabriqué par **CIPLA LTD.**
38 & 39, Giriraj Indl Estate, Sativali,
Vasai (E), Thane-401208 INDIA

Marque déposée de CIPLA LTD
Cipla House, Peninsula Business Park,
Ganpatrao Kadam Marg,
Lower Parel, Mumbai-400013 INDIA

Distribué par Cipla Maroc
BP 4491 - Oum Azza,
Ain Aouda Morocco

- Retirez le Revolizer pendant environ 10 secondes. Il est important de le faire à l'aise. Le Rotacap. les deux peuvent être utilisés. l'embut buccal et transport pratique f

- Pour le Rotacap prochain

Comment nettoyer le Revolizer au moins une fois par

3



BP 4491
Oum Azza



LOT DA31455
EXP 11/2024

PPV: 161 DH 80



Tiova Rotacaps n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou avez récemment pris tout autre médicament, même s'il a été obtenu sans ordonnance. Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez/avez pris des médicaments similaires pour votre maladie pulmonaire (BPCO), tels que l'ipratropium ou l'oxitropium. On n'a pas rapporté d'effets indésirables spécifiques lorsque Tiova Rotacaps 18 µg a été pris avec d'autres médicaments pour traiter la BPCO comme les médicaments par voie inhalée destinés à soulager les symptômes, par exemple du salbutamol, méthylxanthines, par exemple la théophylline et/ou les stéroïdes oraux et inhalés par exemple la prédnisolone.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, ou si vous allaitez, consultez votre médecin. Vous ne devez utiliser ce médicament que s'il a été spécifiquement recommandé par votre médecin.

Sportifs

Sans objet.

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

ne touchant les yeux. Une douleur ou
de, apparition de halos ou d'images
rouges peuvent être des signes de
fermé. Des symptômes oculaires
des céphalées, nausées ou
d'utiliser Tiova Rotacaps 18 µg et
in, de préférence un spécialiste
du glaucome à angle fermé.
été observée avec le traitement
à long terme aux caries
d'accorder une attention

ocarde au cours des 6 derniers
stable ou dangereuse ou une
rs de l'année passée, veuillez en
important pour décider si Tiova
ui vous convient.

poudre pour inhalation en gélule

reconseillée chez les patients
un déficit en lactase de Lapp ou
cose ou du galactose (maladies

machines

Conduite et utilisation des machines

L'apparition de l'éourdissement, de vision trouble ou de céphalées peut
influencer votre capacité à conduire et à utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effets notoire :

Ce médicament contient du lactose monohydraté, si votre médecin vous a
informé d'une intolérance à certains sucres, ne le prenez pas avant de prendre
ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule

Instruction pour un bon usage

Suivez les instructions de votre médecin concernant le moment et le mode
d'emploi de votre médicament. En cas de doute, demandez à votre
médecin ou pharmacien.

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

d'administration et durée du traitement :

La dose recommandée est d'inhaler 18 microgrammes (1 gélule) de
tiosipride une fois par jour. Ne dépassez pas la dose recommandée. Tiova
Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et adolescents de
moins de 18 ans.

Vous devez essayer de prendre la gélule à la même heure chaque jour.
Ceci est important car Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en
gélule agit pendant 24 heures.

Les gélules sont prises uniquement par voie d'inhalation et non par voie
orale. N'avez pas les gélules.

L'appareil Revolizer, où vous devez insérer la gélule de Bromure de
Tiotropium, perforer la gélule et vous permet de respirer la poudre.

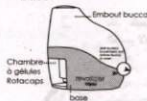
Assurez-vous d'avoir l'appareil Revolizer et de l'utiliser correctement.

Instructions d'utilisation

• Votre médecin, infirmier ou pharmacien doit vous montrer comment
utiliser votre appareil. Ils doivent vérifier comment vous l'utilisez de temps à
autre.

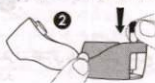
Emploi du Revolizer

- Embout buccal
- Chambre à gélules Rotacaps
- Base



L'utilisation du Revolizer

1 : Pour ouvrir, tenir le revolizer à la base par une main, et retirer l'embout
buccal comme démontré jusqu'à ce que les deux flèches se joignent





LOT BA31455
EXP 11/2024

PPV : 161 DH80



Enfant :
Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule

Avez-vous informé votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou avez récemment pris tout autre médicament, même s'il a été obtenu sans ordonnance. Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez/avez pris des médicaments similaires pour votre maladie pulmonaire (BPCO), tels que l'ipratropium ou l'oxitropium. On n'a pas rapporté d'effets indésirables spécifiques lorsque Tiova Rotacaps 18 µg a été pris avec d'autres médicaments pour traiter la BPCO comme les médicaments par voie inhalée destinés à soulager les symptômes, par exemple du salbutamol, méthylxanthines, par exemple la théophylline et/ou les stéroïdes oraux et inhalés par exemple la prédnisolone.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, ou si vous allaitez, consultez votre médecin. Vous ne devez utiliser ce médicament que s'il a été spécifiquement recommandé par votre médecin.

Sportifs

Sans objet.

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

machines
Conduite et utilisation des machines
L'apparition de l'étourdissement, de vision trouble ou de céphalées peut influencer votre capacité à conduire et à utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effets notoire :
Ce médicament contient du lactose monohydraté, si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule
Instruction pour un bon usage
Suivez les instructions de votre médecin concernant le moment et le mode d'emploi de votre médicament. En cas de doute, demandez à votre médecin ou pharmacien.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :
La dose recommandée est d'inhaler 18 microgrammes (1 gélule) de tiotropium une fois par jour. Ne dépassez pas la dose recommandée. Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

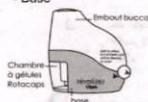
Vous devez essayer de prendre la gélule à la même heure chaque jour. Ceci est important car Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule agit pendant 24 heures.

Les gélules sont prises uniquement par voie d'inhalation et non par voie orale. N'avez pas les gélules.

L'appareil Revolizer, où vous devez insérer la gélule de Bromure de Tiotropium, perforer la gélule et vous permet de respirer la poudre. Assurez-vous d'avoir l'appareil Revolizer et de l'utiliser correctement.

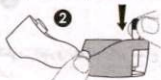
Instructions d'utilisation
• Votre médecin, infirmier ou pharmacien doit vous montrer comment utiliser votre appareil. Ils doivent vérifier comment vous l'utilisez de temps à autre.

Emploi du Revolizer
- Embout buccal
- Chambre à gélules Rotacaps
- Base



L'utilisation du Revolizer

1 : Pour ouvrir, tenir le revolizer à la base par une main, et retirer l'embout buccal comme démontré jusqu'à ce que les deux flèches se rejoignent





LOT BA31455
EXP 11/2024

PPV : 161 DH80



Enfant :
Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule

Avez-vous informé votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou avez récemment pris tout autre médicament, même s'il a été obtenu sans ordonnance. Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez/avez pris des médicaments similaires pour votre maladie pulmonaire (BPCO), tels que l'ipratropium ou l'oxitropium. On n'a pas rapporté d'effets indésirables spécifiques lorsque Tiova Rotacaps 18 µg a été pris avec d'autres médicaments pour traiter la BPCO comme les médicaments par voie inhalée destinés à soulager les symptômes, par exemple du salbutamol, méthylxanthines, par exemple la théophylline et/ou les stéroïdes oraux et inhalés par exemple la prédnisolone.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, ou si vous allaitez, consultez votre médecin. Vous ne devez utiliser ce médicament que s'il a été spécifiquement recommandé par votre médecin.

Sportifs

Sans objet.

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

machines
Conduite et utilisation des machines
L'apparition de l'étourdissement, de vision trouble ou de céphalées peut influencer votre capacité à conduire et à utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effets notoire :
Ce médicament contient du lactose monohydraté, si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule
Instruction pour un bon usage
Suivez les instructions de votre médecin concernant le moment et le mode d'emploi de votre médicament. En cas de doute, demandez à votre médecin ou pharmacien.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :
La dose recommandée est d'inhaler 18 microgrammes (1 gélule) de tiotropium une fois par jour. Ne dépassez pas la dose recommandée. Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

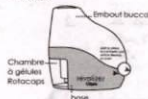
Vous devez essayer de prendre la gélule à la même heure chaque jour. Ceci est important car Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule agit pendant 24 heures.

Les gélules sont prises uniquement par voie d'inhalation et non par voie orale. N'avez pas les gélules.

L'appareil Revolizer, où vous devez insérer la gélule de Bromure de Tiotropium, perforer la gélule et vous permet de respirer la poudre. Assurez-vous d'avoir l'appareil Revolizer et de l'utiliser correctement.

Instructions d'utilisation
• Votre médecin, infirmier ou pharmacien doit vous montrer comment utiliser votre appareil. Ils doivent vérifier comment vous l'utilisez de temps à autre.

Emploi du Revolizer
- Embout buccal
- Chambre à gélules Rotacaps
- Base



L'utilisation du Revolizer

1 : Pour ouvrir, tenir le revolizer à la base par une main, et retirer l'embout buccal comme démontré jusqu'à ce que les deux flèches se rejoignent





LOT BA31455
EXP 11/2024

PPV : 161 DH80



Enfant :
Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule

Avez-vous informé votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou avez récemment pris tout autre médicament, même s'il a été obtenu sans ordonnance. Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez/avez pris des médicaments similaires pour votre maladie pulmonaire (BPCO), tels que l'ipratropium ou l'oxitropium. On n'a pas rapporté d'effets indésirables spécifiques lorsque Tiova Rotacaps 18 µg a été pris avec d'autres médicaments pour traiter la BPCO comme les médicaments par voie inhalée destinés à soulager les symptômes, par exemple du salbutamol, méthylxanthines, par exemple la théophylline et/ou les stéroïdes oraux et inhalés par exemple la prédnisolone.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, ou si vous allaitez, consultez votre médecin. Vous ne devez utiliser ce médicament que s'il a été spécifiquement recommandé par votre médecin.

Sportifs

Sans objet.

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

machines
Conduite et utilisation des machines
L'apparition de l'étourdissement, de vision trouble ou de céphalées peut influencer votre capacité à conduire et à utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effets notoire :
Ce médicament contient du lactose monohydraté, si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule
Instruction pour un bon usage
Suivez les instructions de votre médecin concernant le moment et le mode d'emploi de votre médicament. En cas de doute, demandez à votre médecin ou pharmacien.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :
La dose recommandée est d'inhaler 18 microgrammes (1 gélule) de tiotropium une fois par jour. Ne dépassez pas la dose recommandée. Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

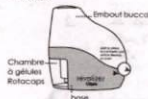
Vous devez essayer de prendre la gélule à la même heure chaque jour. Ceci est important car Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule agit pendant 24 heures.

Les gélules sont prises uniquement par voie d'inhalation et non par voie orale. N'avez pas les gélules.

L'appareil Revolizer, où vous devez insérer la gélule de Bromure de Tiotropium, perforer la gélule et vous permet de respirer la poudre. Assurez-vous d'avoir l'appareil Revolizer et de l'utiliser correctement.

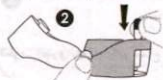
Instructions d'utilisation
• Votre médecin, infirmier ou pharmacien doit vous montrer comment utiliser votre appareil. Ils doivent vérifier comment vous l'utilisez de temps à autre.

Emploi du Revolizer
- Embout buccal
- Chambre à gélules Rotacaps
- Base



L'utilisation du Revolizer

1 : Pour ouvrir, tenir le revolizer à la base par une main, et retirer l'embout buccal comme démontré jusqu'à ce que les deux flèches se rejoignent





LOT BA31455
EXP 11/2024

PPV : 161 DH80



Enfant :
Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule

Avez-vous informé votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou avez récemment pris tout autre médicament, même s'il a été obtenu sans ordonnance. Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez/avez pris des médicaments similaires pour votre maladie pulmonaire (BPCO), tels que l'ipratropium ou l'oxitropium. On n'a pas rapporté d'effets indésirables spécifiques lorsque Tiova Rotacaps 18 µg a été pris avec d'autres médicaments pour traiter la BPCO comme les médicaments par voie inhalée destinés à soulager les symptômes, par exemple du salbutamol, méthylxanthines, par exemple la théophylline et/ou les stéroïdes oraux et inhalés par exemple la prédnisolone.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, ou si vous allaitez, consultez votre médecin. Vous ne devez utiliser ce médicament que s'il a été spécifiquement recommandé par votre médecin.

Sportifs

Sans objet.

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

machines
Conduite et utilisation des machines
L'apparition de l'étourdissement, de vision trouble ou de céphalées peut influencer votre capacité à conduire et à utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effets notoire :
Ce médicament contient du lactose monohydraté, si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule
Instruction pour un bon usage
Suivez les instructions de votre médecin concernant le moment et le mode d'emploi de votre médicament. En cas de doute, demandez à votre médecin ou pharmacien.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :
La dose recommandée est d'inhaler 18 microgrammes (1 gélule) de tiotropium une fois par jour. Ne dépassez pas la dose recommandée. Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

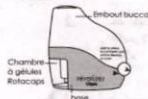
Vous devez essayer de prendre la gélule à la même heure chaque jour. Ceci est important car Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule agit pendant 24 heures.

Les gélules sont prises uniquement par voie d'inhalation et non par voie orale. N'avez pas les gélules.

L'appareil Revolizer, où vous devez insérer la gélule de Bromure de Tiotropium, perforer la gélule et vous permet de respirer la poudre. Assurez-vous d'avoir l'appareil Revolizer et de l'utiliser correctement.

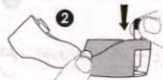
Instructions d'utilisation
• Votre médecin, infirmier ou pharmacien doit vous montrer comment utiliser votre appareil. Ils doivent vérifier comment vous l'utilisez de temps à autre.

Emploi du Revolizer
- Embout buccal
- Chambre à gélules Rotacaps
- Base



L'utilisation du Revolizer

1 : Pour ouvrir, tenir le revolizer à la base par une main, et retirer l'embout buccal comme démontré jusqu'à ce que les deux flèches se rejoignent





LOT BA31455
EXP 11/2024

PPV : 161 DH80



Enfant :
Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule

Avez-vous informé votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, ou avez récemment pris tout autre médicament, même s'il a été obtenu sans ordonnance. Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez/avez pris des médicaments similaires pour votre maladie pulmonaire (BPCO), tels que l'ipratropium ou l'oxitropium. On n'a pas rapporté d'effets indésirables spécifiques lorsque Tiova Rotacaps 18 µg a été pris avec d'autres médicaments pour traiter la BPCO comme les médicaments par voie inhalée destinés à soulager les symptômes, par exemple du salbutamol, méthylxanthines, par exemple la théophylline et/ou les stéroïdes oraux et inhalés par exemple la prédnisolone.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, ou si vous allaitez, consultez votre médecin. Vous ne devez utiliser ce médicament que s'il a été spécifiquement recommandé par votre médecin.

Sportifs

Sans objet.

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

machines
Conduite et utilisation des machines
L'apparition de l'étourdissement, de vision trouble ou de céphalées peut influencer votre capacité à conduire et à utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effets notoire :
Ce médicament contient du lactose monohydraté, si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule
Instruction pour un bon usage
Suivez les instructions de votre médecin concernant le moment et le mode d'emploi de votre médicament. En cas de doute, demandez à votre médecin ou pharmacien.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :
La dose recommandée est d'inhaler 18 microgrammes (1 gélule) de tiotropium une fois par jour. Ne dépassez pas la dose recommandée. Tiova Rotacaps 18 µg n'est pas recommandé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

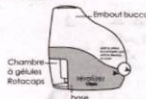
Vous devez essayer de prendre la gélule à la même heure chaque jour. Ceci est important car Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule agit pendant 24 heures.

Les gélules sont prises uniquement par voie d'inhalation et non par voie orale. N'avez pas les gélules.

L'appareil Revolizer, où vous devez insérer la gélule de Bromure de Tiotropium, perforer la gélule et vous permet de respirer la poudre. Assurez-vous d'avoir l'appareil Revolizer et de l'utiliser correctement.

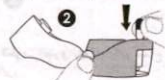
Instructions d'utilisation
• Votre médecin, infirmier ou pharmacien doit vous montrer comment utiliser votre appareil. Ils doivent vérifier comment vous l'utilisez de temps à autre.

Emploi du Revolizer
- Embout buccal
- Chambre à gélules Rotacaps
- Base



L'utilisation du Revolizer

1 : Pour ouvrir, tenir le revolizer à la base par une main, et retirer l'embout buccal comme démontré jusqu'à ce que les deux flèches se rejoignent



ALER-Z[®] 10mg, Comprimé pelliculé sécable

Boîtes de 7, 14, 28.
cétirizine

...médic.
...épileptique ou si vous présentez des
...convulsions, demandez conseil à votre
...médic.

Adultes et adolescents de plus de 12 ans :

La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour soit 1 comprimé.

Ce médicament existe sous d'autres formes pouvant être utilisées notamment pour les enfants, demandez à

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?

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

La dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable.

ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie. Chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans, ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable est indiqué dans :

- Le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle ;
- Le traitement des symptômes de l'urticaire chronique (urticaire chronique idiopathique).

Un avis médical est recommandé pour l'urticaire chronique idiopathique.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?

N'utilisez jamais ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

- Si vous avez une maladie des reins en stade terminal (insuffisance rénale nécessitant une dialyse) ;
- 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'hydroxyzone ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Faites attention avec ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

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

Si vous avez des problèmes pour uriner (en raison de problèmes au niveau de la moelle épinière ou de problèmes de vessie ou de prostate), demandez

Il n'a pas été observé d'interaction significative entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration de 0,5 pour mille (g/l) correspondant au vin). Toutefois, aucune donnée n'est disponible sur la prise concomitante de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, évitez la prise d'alcool avec tout autre antihistaminique. Si vous devez passer des jours avant leur réalisation, arrêtez de prendre ce médicament. Si vous devez passer des jours avant leur réalisation, arrêtez de prendre ce médicament. Si vous devez passer des jours avant leur réalisation, arrêtez de prendre ce médicament. Si vous devez passer des jours avant leur réalisation, arrêtez de prendre ce médicament.

Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament à moins de 6 ans car la forme comprimée n'est pas adaptée à l'âge de l'enfant. L'adaptation nécessaire de la dose.

Prise d'autres médicaments

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

Aliments et Boissons

L'absorption de ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé n'est pas modifiée par la prise d'aliment. L'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable 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. Un risque d'effets indésirables chez les nourrissons allaités ne peut pas être exclu. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable si vous allaitez sauf avis de votre médecin.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des 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 d'ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable 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 ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée. Ce médicament contient du lactose

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

3. Comment prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ces instructions doivent être suivies sauf si votre médecin vous a donné des instructions différentes sur la manière d'utiliser ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Suivez ces instructions, dans le cas contraire ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable pourrait ne pas être complètement efficace.

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson.

Le comprimé peut être divisé en 2 doses égales.

LOT : 231315
EXP : 09/2026
PPV : 82.60DH

10mg 
28 comprimés pelliculés sécables



6 118000 1081951

...d type, de la durée
...symptômes et est

ALER-Z[®] 10 mg
vous n'auriez du
médecin ou votre

si nécessaire, des

indésirables décrits

ci-dessous peuvent apparaître avec une intensité augmentée. Des effets indésirables tels que confusion, diarrhée, sensations vertigineuses, fatigue, céphalée, sensation de malaise, dilatation des pupilles, démangeaison, agitation, sédation, somnolence (envie de dormir), stupeur, augmentation anormale du rythme cardiaque, tremblements et rétention urinaire (difficulté à vider complètement la vessie) ont été rapportés.

Si vous oubliez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Rarement, une réapparition du prurit (démangeaisons intenses) et/ou de l'urticaire est susceptible de se produire si vous arrêtez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ? Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous le monde.

Les effets indésirables suivants sont rares ou très rares ; cependant, en cas d'apparition, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et consulter votre médecin :

- Réactions allergiques, y compris réactions graves et anaphylactiques (réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge).
- Ces réactions peuvent apparaître immédiatement après la première prise du médicament ou de façon retardée.

Effets indésirables fréquents (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10)

- Somnolence
- Sensations vertigineuses, maux de tête
- Pharyngite (maux de gorge), rhinite (nez bouché, qui coule) (chez l'enfant)
- Diarrhée, nausées, sécheresse de la bouche
- Fatigue

Effets indésirables peu fréquents (peut concerner

ALER-Z[®] 10mg, Comprimé pelliculé sécable

Boîtes de 7, 14, 28.
cétirizine

...médic.
...épileptique ou si vous présentez des
...convulsions, demandez conseil à votre
...médic.

Adultes et adolescents de plus de 12 ans :

La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour soit 1 comprimé.

Ce médicament existe sous d'autres formes pouvant être utilisées notamment pour les enfants, demandez à

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?

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

La dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable.

ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie. Chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans, ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable est indiqué dans :

- Le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle ;
- Le traitement des symptômes de l'urticaire chronique (urticaire chronique idiopathique).

Un avis médical est recommandé pour l'urticaire chronique idiopathique.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?

N'utilisez jamais ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

- Si vous avez une maladie des reins en stade terminal (insuffisance rénale nécessitant une dialyse) ;
- 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'hydroxyzone ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Faites attention avec ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

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

Si vous avez des problèmes pour uriner (en raison de problèmes au niveau de la moelle épinière ou de problèmes de vessie ou de prostate), demandez

Il n'a pas été observé d'interaction significative entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration de 0,5 pour mille (g/l) correspondant au vin). Toutefois, aucune donnée n'est disponible sur la prise concomitante de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, évitez la prise d'alcool avec tout autre antihistaminique. Si vous devez passer des heures à l'extérieur, évitez de conduire pendant les premiers jours avant leur réalisation car les résultats. Demandez à votre médecin de faire avant la réalisation du diagnostic de l'allergie.

Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament à moins de 6 ans car la forme comprimée n'est pas adaptée à l'âge de l'enfant. L'adaptation nécessaire de la dose.

Prise d'autres médicaments

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

Aliments et Boissons

L'absorption de ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé n'est pas modifiée par la prise d'aliment. L'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, pensez à en informer votre médecin ou demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable 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. Un risque d'effets indésirables chez les nourrissons allaités ne peut pas être exclu. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable si vous allaitez sauf avis de votre médecin.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des 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 d'ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable 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 ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée. Ce médicament contient du lactose

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

3. Comment prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ces instructions doivent être suivies sauf si votre médecin vous a donné des instructions différentes sur la manière d'utiliser ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Suivez ces instructions, dans le cas contraire ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable pourrait ne pas être complètement efficace. Les comprimés doivent être avalés avec une boisson.

Le comprimé peut être divisé en 2 doses égales.

LOT : 231315
EXP : 09/2026
PPV : 82.60DH

10mg 
28 comprimés pelliculés sécables



6 118000 1081951

...d type, de la durée
...symptômes et est

ALER-Z[®] 10 mg
vous n'auriez du
médecin ou votre

si nécessaire, des

indésirables décrits

ci-dessous peuvent apparaître avec une intensité augmentée. Des effets indésirables tels que confusion, diarrhée, sensations vertigineuses, fatigue, céphalée, sensation de malaise, dilatation des pupilles, démangeaison, agitation, sédation, somnolence (envie de dormir), stupeur, augmentation anormale du rythme cardiaque, tremblements et rétention urinaire (difficulté à vider complètement la vessie) ont été rapportés.

Si vous oubliez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Rarement, une réapparition du prurit (démangeaisons intenses) et/ou de l'urticaire est susceptible de se produire si vous arrêtez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Les effets indésirables suivants sont rares ou très rares ; cependant, en cas d'apparition, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et consulter votre médecin :

- Réactions allergiques, y compris réactions graves et anaphylactiques (réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge).
- Ces réactions peuvent apparaître immédiatement après la première prise du médicament ou de façon retardée.

Effets indésirables fréquents (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10)

- Somnolence
- Sensations vertigineuses, maux de tête
- Pharyngite (maux de gorge), rhinite (nez bouché, qui coule) (chez l'enfant)
- Diarrhée, nausées, sécheresse de la bouche
- Fatigue

Effets indésirables peu fréquents (peut concerner

ALER-Z[®] 10mg, Comprimé pelliculé sécable

Boîtes de 7, 14, 28.
cétirizine

...médic.
...épileptique ou si vous présentez des
...convulsions, demandez conseil à votre
...médic.

Adultes et adolescents de plus de 12 ans :

La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour soit 1 comprimé.

Ce médicament existe sous d'autres formes pouvant être utilisées notamment pour les enfants, demandez à

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?

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

La dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable.

ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie. Chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans, ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable est indiqué dans :

- Le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique saisonnière ou perannuelle ;
- Le traitement des symptômes de l'urticaire chronique (urticaire chronique idiopathique).

Un avis médical est recommandé pour l'urticaire chronique idiopathique.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, Comprimé pelliculé sécable ?

N'utilisez jamais ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

- Si vous avez une maladie des reins en stade terminal (insuffisance rénale nécessitant une dialyse) ;
- 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'hydroxyzone ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées contenues dans d'autres médicaments).

Faites attention avec ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

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

Si vous avez des problèmes pour uriner (en raison de problèmes au niveau de la moelle épinière ou de problèmes de vessie ou de prostate), demandez

Il n'a pas été observé d'interaction significative entre la cétirizine utilisée aux doses recommandées et l'alcool (jusqu'à la concentration de 0,5 pour mille (g/l) correspondant au vin). Toutefois, aucune donnée n'est disponible sur la prise concomitante de cétirizine et d'alcool. Par conséquent, évitez la prise d'alcool avec tout autre antihistaminique. Si vous devez passer des heures à l'extérieur, évitez de conduire pendant les premiers jours avant leur réalisation car les résultats. Demandez à votre médecin de faire avant la réalisation du diagnostic de l'allergie.

Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament à moins de 6 ans car la forme comprimée n'est pas adaptée à l'âge de l'enfant. L'adaptation nécessaire de la dose.

Prise d'autres médicaments

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

Aliments et Boissons

L'absorption de ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé n'est pas modifiée par la prise d'aliment. **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, pensez à en informer votre médecin ou demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable 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. Un risque d'effets indésirables chez les nourrissons allaités ne peut pas être exclu. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable si vous allaitez sauf avis de votre médecin.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des 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 d'ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable 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 ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée. **Ce médicament contient du lactose**

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

3. Comment prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ces instructions doivent être suivies sauf si votre médecin vous a donné des instructions différentes sur la manière d'utiliser ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Suivez ces instructions, dans le cas contraire ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable pourrait ne pas être complètement efficace. Les comprimés doivent être avalés avec une boisson.

Le comprimé peut être divisé en 2 doses égales.

LOT : 231315
EXP : 09/2026
PPV : 82.60DH



6 118000 1081951

...d type, de la durée des symptômes et est

ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Si vous n'avez pas de symptômes, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien. Si nécessaire, des analyses de sang peuvent être effectuées.

Si vous oubliez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Rarement, une réapparition du prurit (démangeaisons intenses) et/ou de l'urticaire est susceptible de se produire si vous arrêtez de prendre ALER-Z[®] 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ? Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les patients.

Les effets indésirables suivants sont rares ou très rares ; cependant, en cas d'apparition, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et consulter votre médecin :

- Réactions allergiques, y compris réactions graves et anaphylactiques (réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage et de la gorge).
- Ces réactions peuvent apparaître immédiatement après la première prise du médicament ou de façon retardée.

Effets indésirables fréquents (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10)

- Somnolence
- Sensations vertigineuses, maux de tête
- Pharyngite (maux de gorge), rhinite (nez bouché, qui coule) (chez l'enfant)
- Diarrhée, nausées, sécheresse de la bouche
- Fatigue

Effets indésirables peu fréquents (peut concerner

Euzol®

Euzol® 20mg
28 Gélules

oméprazole



6 118000 095347

LOT: 22
PER: 02-26
PPV: 144DH50

par l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire.

EUZOL®

Granules gastro-résistants

est déconseillée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique (voir rubrique Précautions d'emploi). Si votre médecin vous a dit de ne pas prendre ce médicament avant de prendre ce médicament.

PRENDRE EUZOL®, microgranules gastro-résistants
Prenez ce médicament exactement comme votre médecin vous l'a dit. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

Ce médicament est un médicament à long terme. Il peut être nécessaire de continuer à vous surveiller pendant le traitement. Votre médecin ou pharmacien vous a dit de surveiller les symptômes du reflux gastro-œsophagien et des remontées acides.

Il est important de connaître le nombre de gélules que vous devez prendre en fonction de votre état de santé, de votre âge et de votre poids. Les adultes âgés de 18 ans et plus doivent prendre 2 gélules par jour.

Les adultes âgés de 18 ans et plus
Prenez 2 gélules par jour, avec ou sans repas, mais toujours à la même heure.

Les symptômes du reflux gastro-œsophagien et des remontées acides

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.
- La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg d'EUZOL® une fois par jour.
- Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL® une fois par jour. Une fois par jour peut vous recommander de prendre 2 gélules par jour en fonction de vos besoins.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, votre médecin vous donnera une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori et prévention de la récurrence de l'ulcère du duodénum

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.
- Votre médecin vous demandera également de prendre de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac associés à Helicobacter pylori, non stéroïdiens

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'aspirine

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac

- La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.
- Votre médecin vous indiquera la dose et la durée du traitement en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Poursuite du traitement après prévention de la récurrence hémorragique de l'ulcère du duodénum

- La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)
Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien et des remontées acides

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.
- La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg d'EUZOL® une fois par jour.
- Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg d'EUZOL® une fois par jour.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, votre médecin vous donnera une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori et prévention de la récurrence de l'ulcère du duodénum

- La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL® une fois par jour pendant 4 semaines.
- Votre médecin vous demandera de prendre de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Précautions d'emploi
Consultez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

• Si vous prenez le médicament obtenu sans ordonnance, ne prenez pas Euzol® si vous prenez le médicament suivant :
• Dans le traitement de l'infection par le VIH ;
• Si vous prenez le médicament obtenu sans ordonnance si vous prenez l'un des médicaments suivants :

• Dans le traitement de l'infection par le VIH ;
• Pour prévenir la formation de caillots dans le sang ;
• Concomitamment avec le voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• Dans le traitement du cancer ;
• Avec l'oméprazole ou le rabeprazole (utilisés dans le traitement de la dépression) ;
• Dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire ;

• Dans l'épilepsie ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL®.

• Les anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une surveillance par votre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL®.

• Les gastro-résistants en gélule ;
• Dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les jambes qui est causée par un apport sanguin insuffisant ;
• En cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac ;

• Pour des problèmes cardiaques ;
• Le médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer ;
• Si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut vous recommander d'arrêter votre traitement par Euzol® ;

• La transplantation d'organes ;
• Pour le traitement de la tuberculose ;
• Le rabeprazole (utilisé pour traiter la dépression).

• Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine ;
• En gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous devez continuer à prendre tous les autres médicaments que vous prenez.

Granules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des boissons

Prenez vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

Contraception et fertilité

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

Il n'est pas connu si vous pouvez prendre Euzol® pendant cette période.

Le rabeprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez pas allaiter votre bébé lorsque vous prenez Euzol®.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Euzol® n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et des maux de tête peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affecté par l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire.

EUMOXOL®

LOT : 4754

PER : 06 - 26

P.P.V: 32 DH 60

Formes et p

Solution buv

Composition

Ambroxol chl

Excipients q.s.p

Propriétés :

L'ambroxol chl

Il stimule, par son

la production d'

Il augmente l'act

Indications :

Affections aiguës

ou altérée de mu

bronchites asthm

pneumopathies ch

Contre-indications Sirop 0,

- Antécédents de réa

- Nourrisson de mo

Effets indésirables :

- Possibilité de surven

vomissements, gastralgie

- Des cas de réactions cuta

d'urticaire, des manifestations an

Quincke qui ont été d'évolution favorable dans les cas rapportés.

Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

Mises en garde et précautions d'emploi :

L'association d'un mucomodificateur bronchique avec un antitussif et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

Grossesse/Allaitement : En cas de grossesse ou d'allaitement, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

Posologie et mode d'emploi :

Selon prescription médicale.

Adulte :

La posologie moyenne de chlorhydrate d'ambroxol est de 90 mg par jour en 2 prises, soit 1 cuillère à soupe (15 ml), 2 fois par jour.

Enfant :

2 à 5 ans : 1/2 cuillerée à café 3 fois par jour

Plus de 5 ans : 1 cuillerée à café 3 fois par jour

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca