

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

Déclaration de Maladie

N° W19-446972 / 2371

48037 Autres



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

Maladie

Dentaire
Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule :

2371

Société :

RALL

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

TOUNADIS

TOUHADIS

Date de naissance :

12/02/1951

Adresse :

RT El Jadida Res RAM les palmiers
IMM 6 APPT 602 CASA

Tél. :

06 61 83 44 52

Total des frais engagés : 2537,72 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

12/11/2020

Nom et prénom du malade :

NANDOU Zahra

Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Arthrite

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casa

Le : 20 NOV. 2020

Signature de l'adhérent(e) :

zahra



20 NOV. 2020

ACCUEIL

RELEVE 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
12/11/2020	CS 13085	13085	2955,00	INP : 09079916 DR. LART Médecin de la famille 119 Avenue de l'Algérie 91052 Paris Cedex 15

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Distributeur	Date	Montant de la facture
Harmattan Pharmacie Hind AL KAFI Docteur en Pharmacie 100, Avenue DEL JADIDA Casablanca Tel: 022-98-86-97-Fax: 022-98-24-78	12/11/2020	2955,00

ANALYSES - RADIographies

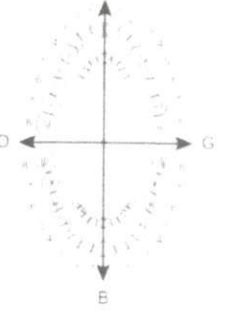
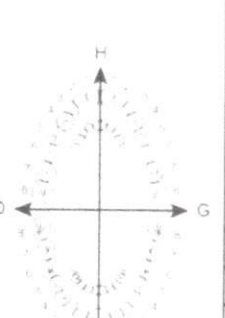
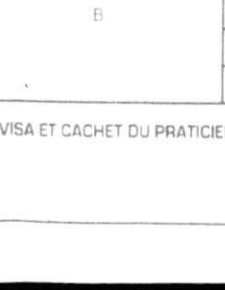
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Designation des Coefficients	Montant des Honoraires
JELLINEIN Beausjour	13/11/2020	B: 1558	21127201

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

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

	 <p style="text-align: center;">O.D.F PROTHESES DENTAIRES</p>	 <p style="text-align: center;">DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 2px;">H</td> <td style="padding: 2px;">D</td> <td style="padding: 2px;">G</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">B</td> <td style="padding: 2px;">A</td> <td style="padding: 2px;">C</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">E</td> <td style="padding: 2px;">F</td> <td style="padding: 2px;">I</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">J</td> <td style="padding: 2px;">K</td> <td style="padding: 2px;">L</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">M</td> <td style="padding: 2px;">N</td> <td style="padding: 2px;">O</td> </tr> </table> <p style="text-align: center;">[Creation, remont, adjonction] Intervention thérapeutique nécessaire à la prothèse</p>	H	D	G	B	A	C	E	F	I	J	K	L	M	N	O	
H	D	G																
B	A	C																
E	F	I																
J	K	L																
M	N	O																
	<p style="margin-top: 10px;">COEFFICIENT DES TRAVAUX</p> <p style="margin-top: 10px;">MONTANTS DES SOINS</p> <p style="margin-top: 10px;">DATE DU DEVIS</p> <p style="margin-top: 10px;">DATE DE L'EXECUTION</p>	<p style="margin-top: 10px;">COEFFICIENT DES TRAVAUX</p> <p style="margin-top: 10px;">MONTANTS DES SOINS</p> <p style="margin-top: 10px;">DATE DU DEVIS</p> <p style="margin-top: 10px;">DATE DE L'EXECUTION</p>																
	<p>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS</p>	<p>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION</p>																

Docteur Latifa LABIBE

Médecine générale

Diplômée de la faculté de médecine
et de pharmacie de Rabat

Ex. médecin interne à l'hôpital
Mohamed BOUAFI



الدكتورة لطيفة اللبيب

الطب العام

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

طبيبة داخلية سابقاً بمستشفى

محمد بوافي

ORDONNANCE

Casablanca, le: 18/11/2020 الدار البيضاء في:

Mr Madahs Bach
PCR à la recherche du
Covid-19



Madame **MAMDOUH ZAHRA**

Réf: **13/11/20-1-0021**

Par:AJARI / 13/11/20 / 08

CIN:be408093 Né(e) le : 19/11/1965 soit:54 A Tél: 0671992556 ville: CASABLANCA

MAT:

Médecin : Tél:

Date et heure de passage :13/11/20-08h24

INPE : ICE : 001594848000023

Liste des Examens/Prescription

PCR COVI TIMB_2DH

Total dossier r : **502.00**

Part Client : **502.00**

Part : **0.00** PATIENT

Part : **0.00**

Part : **0.00**

L'Institut Pasteur du Maroc collecte et traite vos données à caractère personnel en vue d'identifier vos prélèvements, mettre à jour votre historique d'analyses et garantir vos droit à la prise en charge. Ces données peuvent être transmises à des laboratoires externes en cas de sous-traitance.

Vous pouvez contacter le service qualité (qhs@pasteur.ma) pour exercer vos droits conformément aux dispositions de la loi 09-08.



Madame **MAMDOUH ZAHRA**

Réf: **13/11/20-1-0021**

Par:AJARI / 13/11/20 / 08

Liste des Examens

PCR COVI TIMB_2DH

توصيل لسحب نتائج التحاليلات الطبية

Reçu pour Retrait des Résultats des Analyses Médicales

Madame **MAMDOUH ZAHRA**

Réf: **13/11/20-1-0021**

Par:AJARI / 13/11/20 / 08

Liste des Examens

PCR COVI TIMB_2DH

CAB Num Demande



Total dossier : **502.00**

Part Patient : **502.00**

Part AMO : **0.00** PATIENT

Part AMC : **0.00**

Part Corres. : **0.00**

CAB Num CIN



J'autorise le porteur du présent reçu à récupérer mes résultats d'analyses effectuées à l'IPM

RETRAIT RESULTATS : Téléphone pour information Casablanca 0522434471/72 Tanger 0539931111

Sauf Samedi, Dimanche et Jours fériés **14/11/20 de 09h00 à 15h00**

تاریخ سحب النتائج

ماعدا يوم السبت والأحد والأعياد

Docteur Latifa LABIBE

Médecine générale

Diplômée de la faculté de médecine
et de pharmacie de Rabat

Ex. médecin interne à l'hôpital
Mohamed BOUAFI



الدكتورة لطيفة اللبيب

الطب العام

خريجة كلية الطب والصيدلة بالرباط

طبيبة داخلية سابقاً بمستشفى

محمد بوافي

ORDONNANCE

Casablanca, le: 12/11/2002 الدار البيضاء في:

Mr Moulah Zohra

2 x 79,70

1) Zithronax 500

1cp le 1er T pús

30,00 1/9 40/5 PDT 06/03

2) Prazellos

40,90 16eff 1ser

3) Zmasilin'

15,30 148/5

4) vital 3000

Pharmacie UMOAS
Hind LAKHMI
Docteur en Pharmacie
400, Route d'El Jadida
Casablanca
Tél: 022.98.86.97-Fax 022.98.24.76

49.45

5)

Anepsmp



148/5

T 295,00



Pharmacie
Hind AKHMOSAS
Docteur en Pharmacie
400, Route en Pharmacie
CASABLANCA
Tél: 022-38-86-97-Fax: 022-38-24-78
Jadida

148/5

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

Box of 14, 28 & 56.

Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.
- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further informations

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what are they used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers. AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina. In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

- Do not take AMEP® Tablet:
 - If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
 - If you have severe low blood pressure (hypotension).
 - If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
 - If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®. You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:
AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription. AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, neflifavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities),
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works),
- simvastatin (cholesterol lowering medicine),
- cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

AMEP® with food and drink:
Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP®. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

Pour un comprimé

	AMEP 10 mg	AMEP 5 mg
	13.90	6.95
	10.00	5.00

Principe actif :
Bisétylate d'Amlodipine
Équivalent en amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium hydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

• Liste des Excipients à effet notable : Sans objet.

• Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc



41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

• La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

• Conditions de prescription et de délivrance

CI : 6278

Tableau A (liste 1).

PPV 400H90

EXP 09/2023
LOT 00056 1**IN®**

c)

INFORMATIONS PRATICITATIVES :

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

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

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Oligo-élément.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Risque de chélation dans le tube digestif avec :

- Tetracyclines
- Médicaments à base de calcium ou de fer
- Pansements gastriques alcalins
- Aliments à forte teneur en acide phytique (pain complet, germes de soja, grains de maïs).

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Saccharose, sorbitol, sodium cyclamate, saccharine sodique.

Teneur en sodium : environ 185 mg de sodium par comprimé effervescent.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

- a - Posologie :

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

PPV : 30DH00
PER : 03/22
LOT : I2915-1



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.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel $\geq 10 \text{ kg}$

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



OMAX®
500 mg

ZITHROMAX® 500 MG Boîte de 03 comprimés

Lot : 1281533

Date Fab : 10 / 2019 Date Exp : 09 / 2021

PPV : 79,70 DH

infirmier/ère

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

Le groupe pharmacothérapeutique Zithromax® est un antibiotique, appartenant au groupe des azalidines (macrolides). Il s'agit d'un dérivé semi-synthétique de l'érythromycine.

Indications : Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de l'azithromycine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles : • Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé. • Surinfections des bronchites aiguës. • Exacerbations des bronchites chroniques. • Infections stomatologiques. Il convient de tenir compte des recommandations.

Votre médecin est la seule personne autorisée à vous prescrire l'usage de cet antibiotique. Quelle que soit l'indication de traitement que vous envisagez, n'entamez jamais de votre propre initiative un traitement par Zithromax. Il en va de votre sécurité.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zithromax® ?

Ne prenez jamais Zithromax® : - si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux antibiotiques macrolides ou tétracycliques à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. **Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Zithromax®. - Comme avec l'érythromycine et les autres médicaments du groupe des macrolides, des réactions allergiques graves ou des réactions dermatologiques graves ont été décrites dans de rares cas. Certaines de ces réactions ont provoqué des symptômes récurrents, nécessitant un prolongement de la période de surveillance et de la durée du traitement. Si vous avez des problèmes de foie, il se peut que votre médecin doive contrôler le fonctionnement de votre foie ou arrêter le traitement. - Le Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant une maladie du foie. Si des signes et des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme un affaiblissement pathologique de l'état général (asthénie) progressant rapidement associé à une jaunisse, une urine foncée et une tendance à saigner ou une encéphalopathie hépatique latente diffuse de l'encéphale due à une maladie grave du foie, aiguë ou chronique, il faut en avertir immédiatement le médecin. - Si vous avez eu des problèmes de rein dans le passé, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas Zithromax® en même temps que des dérives de l'ergot de seigle (migaine anti-migraigneuse). - Comme avec tout traitement antibiotique, il est recommandé de rester attentif à d'éventuels signes de réaction aux germes non sensibles, y compris les champignons. - En cas de diarrhée sévère, persistante ou sanglante, au cours ou à la suite du traitement par Zithromax®, il faut en avertir immédiatement votre médecin. Cela peut être le signe d'une inflammation sévère du côlon due à une surinfection par un bactérien appelé Clostridium difficile. Il peut être nécessaire d'interrompre le traitement. - Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant des troubles du rythme cardiaque (particulièrement chez les femmes et les patients âgés). - Des agravations brutalement exacerbées des symptômes de myasthénie (fatigue musculaire anormale) grave et de nouvelles poussées du syndrome de myasthénie ont été rapportées chez des patients sous traitement par Zithromax®. - Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Autres médicaments et Zithromax® ». **Autres médicaments et Zithromax® :** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/avez, avec récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout autre médicament. La prudence s'impose lorsqu'en prend l'un des médicaments suivants et que l'on s'apprête à prendre Zithromax® : - antidiabétiques (contre l'acidité de l'estomac); la prise d'un antiacidé et de Zithromax® ne peut pas être faite simultanément - cétrizine (anti-allergique) - dihidanosine (anti-allergique) - digoxine (cardioactive) - zidovudine (antiviral) - bromocriptine (antiparkinsonien) - dérivés de l'ergot de seigle (anti-migraigneuse) - atovastatine (hypocholestérolémiant) - carbamazépine et phénytoïne (anti-épileptiques) - cimétidine (contre l'acidité de l'estomac) - anticongestifs oraux comurniquaires, p. ex. warfarine - cyclosporine (anti-rejet de greffe) - etavérine (antiviral) - fuconazole (antimycose) - indinavir (antiviral) - méthylprednisolone (cortisone) - midazolam (somnifère) - nefazodone (antidepressif) - rivotarvir (antiviral) - théophylline (bronchodilatateur) - triazolam (somnifère) - triméthoprime/sulfaméthoxazole (antibactérien) - Zithromax® avec des aliments, boissons et de l'alcool : La prise de la suspension buvable se fera loin des repas, au moins une heure avant ou deux heures après. Grossesse, allaitement et fertilité : Si vous êtes enceinte ou que vous alliez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Zithromax® ne doit être utilisé dans la grossesse que si les bénéfices sont supérieurs aux risques. Zithromax® est excrété dans le lait maternel et par conséquent ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement sauf si le médecin pense que les avantages potentiels justifient les risques encourus par l'enfant. **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zithromax® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre Zithromax® ?

Pour le traitement des infections des voies respiratoires hautes et basses, des infections odonto-stomatologiques, la posologie est de 500 mg par jour, en prise orale unique, pendant 3 jours consécutifs. Veiller à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Patients ayant des problèmes de reins ou de foie : vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes de reins ou de foie puisqu'il se peut que votre médecin doive adapter le dosage nominal. Zithromax® s'administre par voie orale en une seule prise quotidienne. Les comprimés peuvent s'administrer avec de la nourriture.

VOTRE MEDICIN VOUS INDIQUEUR LA DOSE ADEQUATE AUSSI QUE LA DUREE DE TRAITEMENT. N'arrêtez jamais de faire de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne continuez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Les comprimés de 500 mg peuvent être divisés en doses égales. **POPULATIONS SPÉCIFIQUES : Insuffisance hépatique/renale :** En cas d'insuffisance hépatique légère à modérée : aucun ajustement de la dose n'est recommandé (voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »). En cas d'insuffisance rénale légère à modérée : aucun ajustement de la dose n'est requis (voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »). **Patients âgés :** La dose recommandée chez les patients âgés est la même que chez les patients adultes. Cependant, les patients âgés peuvent être plus susceptibles au développement de certains problèmes du rythme cardiaque (voir rubrique « Avertissements et précautions »). **Si vous avez pris plus de Zithromax®**

: Si vous avez pris trop de Zithromax®, prenez immédiatement contact avec un pharmacien. Les événements indésirables surviennent à des doses supérieures aux aident similaires à celles observées à des doses normales. En cas de surdosage, des pectorales et supports sont indiqués si nécessaire. **Si vous oubliez de prendre Zithromax® :** Il est important de prendre Zithromax® régulièrement, à la même heure chaque dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. **Si vous prenez Zithromax® :** N'arrêtez jamais de faire de votre initiative le traitement sans en parler à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries sont continues. Continuez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de la pharmacie. Il existe de nombreuses questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. **Les effets indésirables avec Zithromax® peuvent inclure :** Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus d'un patient sur 10) • Diarrhée Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Mal de tête • Vomissements, douleurs abdominales, nausées • Modifications du bilan sanguin (diminution de la numération lymphocytaire et du taux de bicarbonate sanguin ; augmentation du taux des eosinophiles, du taux des basophiles, des monocytes et des neutrophiles). Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) : • Mycosis attribuable à un champion du groupe Candida (candidose), candidose buccale, infection vaginale, pneumonie, infection attribuable à des champignons (fongique), infection bactérienne, inflammation du pharynx (pharyngite), inflammation de l'estomac et de l'intestin (gastric-entérite), trouble respiratoire, rhume. • Modifications de la fonction sanguine (leucopénie, neutropénie), augmentation d'un type de globules blancs (eosinophilie). • Édème de Quincke, allergies (hypersensibilité) • Anorexie • Nervosité, insomnie • Etourdissement, somnolence, trouble du goût (dysgueuse) • Troubles de la sensibilité (paresthesie) • Déficience visuelle • Trouble de l'oreille, vertiges • Palpitations • Bouffée de chaleur • Difficulté à respirer (dyspnée), saignement de nez (épistaxis) • Constipation, flatulence, troubles digestifs (dyspepsie), inflammation de l'estomac (gastrite), difficulté à avaler (dysphagie), distension abdominale, bouche sèche, renvoi, ulcère dans la bouche, hypersalivation (ptyalisme) • Eruption cutanée, démangeaison (prurit), urticaire, inflammation de la peau (dermatite), sécheresse cutanée, transpiration anormalement abondante (hyperhidrose) • Atteinte infectieuse d'une articulation (ostéarthrite), douleur musculaire (myalgie), douleur au niveau de la colonne vertébrale (dorsalgie), douleur au niveau du cou (cervicalgie) • Difficulté à uriner (dysurie), douleur aux reins • Saignement de l'utérus (métrorragie), trouble testiculaire • Gonflement (œdème), affaiblissement de l'état général (asthénie), malaise, fatigue, gonflement du visage, douleur thoracique, fièvre, douleur, œdème périphérique • Modifications du bilan sanguin (augmentation de l'aspartate aminotransférase, de l'alanine aminotransférase, de la bilirubine sanguine, de l'urine sanguine, de la créatinine sanguine, de la phosphatase alcaline, du chlore, du glucose, du taux de plaquettes et du bicarbonate ; anomalie du potassium sanguin et du sodium ; diminution de l'hématocrite) • Complication suite à une intervention. Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) : • Agitation • Anomalie de la fonction du foie, jaunisse cholestatique • Réaction de photosensibilité Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : • Agitation du gros intestin (colite pseudomembraneuse) • Modifications du bilan sanguin (thrombocytopenie, anémie hémolytique) • Réaction allergique grave potentiellement fatale (réaction anaphylactique) • Agressivité, anxiété, dérègle, hypomanie • Syncope, convulsions, déficit de la sensibilité (hyposthésie), hyperactivité psychomotrice, diminution ou perte de l'odorat (anosmie), perte du goût (aguesie), trouble olfactif (parosmie), fatigue musculaire anormale (myasthénie) grave • Alteration de l'ouïe (y compris perte auditive) et/ou sensation auditive anormale (acouphène) • Troubles du rythme cardiaque (dotted points de pointes, arythmie, y compris tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT à l'électrocardiogramme) • Tension artérielle basse (hypotension) • Inflammation du pancréas (pancréatite), décoloration de la langue • Diminution du fonctionnement du foie (insuffisance hépatique ayant rarement entraîné la mort), hépatite fulminante, nécrose hépatique • Syndrome de Stevens-Johnson, affection cutanée exfoliative (nécrolyse épidermique toxique), affection aigüe de la peau et des muqueuses (érythème multiforme) • Douleurs articulaires (arthralgie) • Diminution du fonctionnement des reins (insuffisance rénale) aigüe, néphrite interstitielle **Déclaration des effets secondaires :** Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Zithromax® ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne jetez aucun médicament au tout-taré ou dans les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient Zithromax® : Zithromax® 500 mg comprimés pelliculés. - La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de hydrate d'azithromycine équivalent à 500 mg d'azithromycine sous forme de base. - Les autres composants sont : amidon de maïs prégalatinisé, Calcium phosphate dibasic anhydre, carboxyméthylcellulose sodique, sodium lauryl sulfate, stearate de magnésium, White Opadyl II. **Qu'est-ce que ZITHROMAX® et contenu de l'emballage extérieur :** Les comprimés de Zithromax® sont des comprimés pelliculés oblongs de couleur blanche avec une barre de séparation de couleur imprimée ZTM 500 et une face imprimée Pfizer Plaque thermométrie en PVC/Alu contenant 3 comprimés pelliculés sécables de 500 mg.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

PFIZER TUNISIE

Green Center Bloc C3, Rue du Lac de constance,

Les berges du lac, 1053, Tunisie

Numeros de l'AMM à Tunisie : 9243053

Fabricant :

PFIZER TUNISIE

Fontouk CHOUCHA

2013 Ben Arous

Mode de livraison : Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est 2015/06.

CECI EST UN MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.

- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.

- Votre pharmacien et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.

- Ne conservez pas votre propre initiative un traitement prescrit.

- Ne conservez pas un traitement sans avis médical.

Ne jamais laisser les médicaments à la portée des enfants.

OMAX®
500 mg

ZITHROMAX 500 MG Boîte de 03 comprimés

Lot : 1281533

Date Fab : 10 / 2019 Date Exp : 09 / 2021

PPV : 79,70 DH

infirmier/ère

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

Le groupe pharmacothérapeutique Zithromax® est un antibiotique, appartenant au groupe des azalidines (macrolides). Il s'agit d'un dérivé semi-synthétique de l'érythromycine.

Indications : Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de l'azithromycine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles : • Angines documentées à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé. • Surinfections des bronchites aiguës. • Exacerbations des bronchites chroniques. • Infections stomatologiques. Il convient de tenir compte des recommandations.

Votre médecin est la seule personne autorisée à vous prescrire l'usage de cet antibiotique. Quelle que soit l'indication de traitement que vous envisagez, n'entamez jamais de votre propre initiative un traitement par Zithromax. Il en va de votre sécurité.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zithromax® ?

Ne prenez jamais Zithromax® : - si vous êtes allergique à l'azithromycine, à l'érythromycine, aux antibiotiques macrolides ou tétracycliques à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. **Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Zithromax®. - Comme avec l'érythromycine et les autres médicaments du groupe des macrolides, des réactions allergiques graves ou des réactions dermatologiques graves ont été décrites dans de rares cas. Certaines de ces réactions ont provoqué des symptômes récurrents, nécessitant un prolongement de la période de surveillance et de la durée du traitement. Si vous avez des problèmes de foie, il se peut que votre médecin doive contrôler le fonctionnement de votre foie ou arrêter le traitement. - Le Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant une maladie du foie. Si des signes et des symptômes d'un dysfonctionnement du foie apparaissent comme un affaiblissement pathologique de l'état général (asthénie) progressant rapidement associé à une jaunisse, une urine foncée et une tendance à saigner ou une encéphalopathie hépatique latente diffuse de l'encéphale due à une maladie grave du foie, aiguë ou chronique, il faut en avertir immédiatement le médecin. - Si vous avez eu des problèmes de rein dans le passé, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas Zithromax® en même temps que des dérives de l'ergot de seigle (migaine anti-migraigneuse). - Comme avec tout traitement antibiotique, il est recommandé de rester attentif à d'éventuels signes de réaction aux germes non sensibles, y compris les champignons. - En cas de diarrhée sévère, persistante ou sanglante, au cours ou à la suite du traitement par Zithromax®, il faut en avertir immédiatement votre médecin. Cela peut être le signe d'une inflammation sévère du côlon due à une surinfection par un bactérien appelé Clostridium difficile. Il peut être nécessaire d'interrompre le traitement. - Zithromax® sera administré avec prudence chez les patients présentant des troubles du rythme cardiaque (particulièrement chez les femmes et les patients âgés). - Des agravations brutalement exacerbées des symptômes de myasthénie (fatigue musculaire anormale) grave et de nouvelles poussées du syndrome de myasthénie ont été rapportées chez des patients sous traitement par Zithromax®. - Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire la rubrique « Autres médicaments et Zithromax® ». **Autres médicaments et Zithromax® :** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/avez, avec récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout autre médicament. La prudence s'impose lorsqu'en prend l'un des médicaments suivants et que l'on s'apprête à prendre Zithromax® : - antidiabétiques (contre l'acidité de l'estomac); la prise d'un antiacidé et de Zithromax® ne peut pas être faite simultanément - cétrizine (anti-allergique) - dihidanosine (anti-allergique) - digoxine (cardioactive) - zidovudine (antiviral) - bromocriptine (antiparkinsonien) - dérivés de l'ergot de seigle (anti-migraigneuse) - atovastatine (hypocholestérolémiant) - carbamazépine et phénytoïne (anti-épileptiques) - cimétidine (contre l'acidité de l'estomac) - anticongestifs oraux comurniquaires, p. ex. warfarine - cyclosporine (anti-rejet de greffe) - etavérine (antiviral) - fuconazole (antimycose) - indinavir (antiviral) - méthylprednisolone (cortisone) - midazolam (somnifère) - nefazodone (antidepressif) - rivotarvir (antiviral) - théophylline (bronchodilatateur) - triazolam (somnifère) - triméthoprime/sulfaméthoxazole (antibactérien) - Zithromax® avec des aliments, boissons et de l'alcool : La prise de la suspension buvable se fera loin des repas, au moins une heure avant ou deux heures après. Grossesse, allaitement et fertilité : Si vous êtes enceinte ou que vous alliez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Zithromax® ne doit être utilisé dans la grossesse que si les bénéfices sont supérieurs aux risques. Zithromax® est excrété dans le lait maternel et par conséquent ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement sauf si le médecin pense que les avantages potentiels justifient les risques encourus par l'enfant. **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zithromax® n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

3. Comment prendre Zithromax® ?

Pour le traitement des infections des voies respiratoires hautes et basses, des infections odonto-stomatologiques, la posologie est de 500 mg par jour, en prise orale unique, pendant 3 jours consécutifs. Veiller à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Patients ayant des problèmes de reins ou de foie : vous devez informer votre médecin si vous avez des problèmes de reins ou de foie puisqu'il se peut que votre médecin doive adapter le dosage normal. Zithromax® s'administre par voie orale en une seule prise quotidienne. Les comprimés peuvent s'administrer avec de la nourriture.

VOTRE MEDICIN VOUS INDIQUEUR LA DOSE ADEQUATE AUSSI QUE LA DUREE DE TRAITEMENT. N'arrêtez jamais de faire de votre initiative le traitement sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries ne sont pas tuées. Ne continuez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de votre médecin. Les comprimés de 500 mg peuvent être divisés en doses égales. **POPULATIONS SPÉCIFIQUES : Insuffisance hépatique/renale :** En cas d'insuffisance hépatique légère à modérée : aucun ajustement de la dose n'est recommandé (voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »). En cas d'insuffisance rénale légère à modérée : aucun ajustement de la dose n'est requis (voir aussi rubrique « Avertissements et précautions »). **Patients âgés :** La dose recommandée chez les patients âgés est la même que chez les patients adultes. Cependant, les patients âgés peuvent être plus susceptibles au développement de certains problèmes du rythme cardiaque (voir rubrique « Avertissements et précautions »). **Si vous avez pris plus de Zithromax®**

: Si vous avez pris trop de Zithromax®, prenez immédiatement contact avec un pharmacien. Les événements indésirables surviennent à des doses supérieures aux aient similaires à ceux observés à des doses normales. En cas de surdosage, des pectorales et supports sont indiqués si nécessaire. **Si vous oubliez de prendre Zithromax® :** Il est important de prendre Zithromax® régulièrement, à la même heure chaque dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. **Si vous prenez Zithromax® :** N'arrêtez jamais de faire de votre initiative le traitement sans en parler à votre pharmacien car les symptômes peuvent réapparaître si toutes les bactéries sont continues. Continuez pas au-delà de la durée prévue de traitement sans autorisation de la pharmacie. Il existe de nombreuses questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. **Les effets indésirables avec Zithromax® peuvent inclure :** Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus d'un patient sur 10) • Diarrhée Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Maux de tête • Vomissements, douleurs abdominales, nausées • Modifications du bilan sanguin (diminution de la numération lymphocytaire et du taux de bicarbonate sanguin ; augmentation du taux des eosinophiles, du taux des basophiles, des monocytes et des neutrophiles). Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) : • Mycosis attribuable à un champion du groupe Candida (candidose), candidose bucale, infection vaginale, pneumonie, infection attribuable à des champignons (fongique), infection bactérienne, inflammation du pharynx (pharyngite), inflammation de l'estomac et de l'intestin (gastric-entérite), trouble respiratoire, rhume. • Modifications de la fonction sanguine (leucopénie, neutropénie), augmentation d'un type de globules blancs (eosinophilie). • Édème de Quincke, allergies (hypersensibilité) • Anorexie • Nervosité, insomnie • Etourdissement, somnolence, trouble du goût (dysgueuse) • Troubles de la sensibilité (paresthesie) • Déficience visuelle • Trouble de l'oreille, vertiges • Palpitations • Bouffée de chaleur • Difficulté à respirer (dyspnée), saignement de nez (épistaxis) • Constipation, flatulence, troubles digestifs (dyspepsie), inflammation de l'estomac (gastrite), difficulté à avaler (dysphagie), distension abdominale, bouche sèche, renvoi, ulcère dans la bouche, hypersalivation (ptyalisme) • Eruption cutanée, démangeaison (prurit), urticaire, inflammation de la peau (dermatite), sécheresse cutanée, transpiration anormalement abondante (hyperhidrose) • Atteinte infectieuse d'une articulation (ostéarthrite), douleur musculaire (myalgie), douleur au niveau de la colonne vertébrale (dorsalgie), douleur au niveau du cou (cervicalgie) • Difficulté à uriner (dysurie), douleur aux reins • Saignement de l'utérus (métrorragie), trouble testiculaire • Gonflement (œdème), affaiblissement de l'état général (asthénie), malaise, fatigue, gonflement du visage, douleur thoracique, fièvre, douleur, œdème périphérique • Modifications du bilan sanguin (augmentation de l'aspartate aminotransférase, de l'alanine aminotransférase, de la bilirubine sanguine, de l'urine sanguine, de la créatinine sanguine, de la phosphatase alcaline, du chlore, du glucose, du taux de plaquettes et du bicarbonate ; anomalie du potassium sanguin et du sodium ; diminution de l'hématocrite) • Complication suite à une intervention. Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) : • Agitation • Anomalie de la fonction du foie, jaunisse cholestatique • Réaction de photosensibilité Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : • Agitation du gros intestin (colite pseudomembraneuse) • Modifications du bilan sanguin (thrombocytopenie, anémie hémolytique) • Réaction allergique grave potentiellement fatale (réaction anaphylactique) • Agressivité, anxiété, dérègle, hypomanie • Syncope, convulsions, déficit de la sensibilité (hyposthésie), hyperactivité psychomotrice, diminution ou perte de l'odorat (anosmie), perte du goût (aguesie), trouble olfactif (parosmie), fatigue musculaire anormale (myasthénie) grave • Alteration de l'ouïe (y compris perte auditive) et/ou sensation auditive anormale (acouphène) • Troubles du rythme cardiaque (dotted points de pointes, arythmie, y compris tachycardie ventriculaire, allongement de l'intervalle QT à l'électrocardiogramme) • Tension artérielle basse (hypotension) • Inflammation du pancréas (pancréatite), décoloration de la langue • Diminution du fonctionnement du foie (insuffisance hépatique ayant rarement entraîné la mort), hépatite fulminante, nécrose hépatique • Syndrome de Stevens-Johnson, affection cutanée exfoliative (nécrolyse épidermique toxique), affection aigüe de la peau et des muqueuses (érythème multiforme) • Douleurs articulaires (arthralgie) • Diminution du fonctionnement des reins (insuffisance rénale) aigüe, néphrite interstitielle **Déclaration des effets secondaires :** Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Zithromax® ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne jetez aucun médicament au tout-taré ou dans les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient Zithromax® : Zithromax® 500 mg comprimés pelliculés. - La substance active est l'azithromycine. Elle est présente sous forme de hydrate d'azithromycine équivalent à 500 mg d'azithromycine sous forme de base. - Les autres composants sont : amidon de maïs prégalatinisé, Calcium phosphate dibasic anhydre, carboxyméthylcellulose sodique, sodium lauryl sulfate, stearate de magnésium, White Opadyl II. **Qu'est-ce que ZITHROMAX® et contenu de l'emballage extérieur :** Les comprimés de Zithromax® sont des comprimés pelliculés oblongs de couleur blanche avec une barre de séparation de couleur bleue imprimée ZTM 500 et une face imprimée Pfizer Plaque thermométrie en PVC/Alu contenant 3 comprimés pelliculés sécables de 500 mg.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

PFIZER TUNISIE

Green Center Bloc C3, Rue du Lac de constance,

Les berges du lac, 1053, Tunisie

Numeros de l'AMM à Tunisie : 9243053

Fabricant :

PFIZER TUNISIE

Fontouk CHOUCHA

2013 Ben Arous

Mode de livraison : Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle la notice a été révisée est 2015/06.

CECI EST UN MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.

- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit. Suivez les conseils de votre pharmacien.

- Votre pharmacien et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.

- Ne conservez pas votre propre initiative un traitement prescrit.

- Ne conservez pas un traitement sans avis médical.

Ne jamais laisser les médicaments à la portée des enfants.

LABORATOIRE BENJELLOUN D'ANALYSES MEDICALES

109, Boulevard Omar Al Khyam Beauséjour 20200 CASABLANCA

Tel: 05 22 39 32 84/53 – 06000 503 40 – Whatsapp Accueil 06 63 790 723

Fax: 05 22 39 33 65 www.labobenjelloun.ma

IF 51102718 – CNSS 6441662 – PATENTE 34823087 – INP 093001360 – ICE 001686316000007

FACTURE N°: 2011132036

Mme ZOHRA MAMDOUH EP
TOUHAMI

Date: 13-11-2020



Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	B5	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
9005	Forfait de prise en charge pré-analytique du patient	B13	B
PS	Prélèvement Sanguin	E25	E
0154	Ferritine	B250	B
0163	TSH	B250	B
0216	Numération Formule (Globules rouges/Blancs/plaquettes)	B80	B
	Acide urique sanguin (1er jour)	B30	B
	Cholestérol total	B30	B
	Créatinine	B30	B
	Glycémie à jeun	B30	B
0370	C R P (Protéine C réactive)	B100	B
	Cholestérol HDL	B50	B
	Cholestérol LDL	B50	B
0439	Vitamine D	B450	B
	Triglycérides	B60	B
	Urée	B30	B

Total des B : 1558

Montant total de la facture 2112.72 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de deux mille cent douze dirhams soixante-douze centimes.

مختبر بندجليون للخدمات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khyam Beauséjour
Casablanca
Tél : 06000 503 40 - 0522 39 12 8452
Fax : 0522 39 12 8452

Docteur Latifa LABIBE

Médecine générale

Diplômée de la faculté de médecine
et de pharmacie de Rabat

Ex. médecin interne à l'hôpital
Mohamed BOUAFI



الدكتورة لطيفة الليبي

الطب العام

خريجة كلية

LABO BENJELLOUN
Mme MAMDOUH EP TOUH
DDN 19-11-1965

Barcode: 2011132036

Ordonnance
Ordonnance

Casablanca, le: الدار البيضاء في:

ORDONNANCE

19/11/2020

The Madouh Zahra

- 1) NFS, CRP, Feritné
- 2) GGT, HBsAC, mel, sédatif
- 3) CT, TG, HDL, LDL, triglycéides
- 4) TSH, Dosage vit D

بسطوب للخدمات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khayam Beausejour
Casablanca
Tél : 0522 39.32.84/53
Fax : 0522 503.40 - 0522 39.32.84/53