

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

49968

Optique  A

Maladie  Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00953

Société :

R.A.M

Actif

Pensionnée

Autre

Nom & Prénom : Zahra

RANGUER

Date de naissance :

01/01/1949

Adresse :

Rue 22 N 21 Hay el Hamra caser

Tél. :

Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

**Centre Hemodialyse Privé IBN ROCHD**

Docteur Mohamed AJOUBY

NEPHROLOGUE

DB, Rue Abou Bakr Mohamed Ibn Zouhair  
Quartier des Hôpitaux - Casablanca  
Tél : 022.26.20.50 - Fax : 022.99.28.01

Cachet du médecin :

Date de consultation :

15/10/20

Nom et prénom du malade :

BARKAL Mohamed

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfan

Nature de la maladie :

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 au médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

CAK

Signature de l'adhérent(e) :



03 DEC. 2020

ACAO 2020

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

#### RELEVE 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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				<input type="text"/> COEFFICIENT DES TRAVAUX
				<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS
				<input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION
				<input type="text"/> FIN D'EXECUTION
<b>O.D.F PROTHESES DENTAIRES</b>	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>			<input type="text"/> COEFFICIENT DES TRAVAUX
	$  \begin{array}{r l}  H & 25533412 \quad 21433552 \\  & 00000000 \quad 00000000 \\  \hline  D & 00000000 \quad 00000000 \\  & 35533411 \quad 11433553 \\  \hline  B &   \end{array}  $			<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS
	<p><b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Therapeutique, nécessaire à la profession</p>			<input type="text"/> DATE DU DEVIS
				<input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Dr. Mohamed AJOUBY  
NEPHROLOGUE  
Spécialiste des Maladies du Rein  
& Voies Urinaires  
HEMODIALYSE  
Expert Assermenté auprès des Tribunaux

الدكتور محمد عجوبي  
اختصاصي في أمراض الكلى  
الكلية الاصطناعية  
خبير محلـف لدى المحاكم

Casablanca, le : 10/05/2000

10

Danguer

ZAHRA.

350.0  $\times 3$

- Nixtarol 30 1000U/mL

• DI PREZAR Fort 100mg/20mg 1fl

140.0  $\times 2$   
- NEBo 30g.

250

720  $\times 3$   
- TANGOR 10mg. 1fl.

63.0  $\times 6$   
- Zytect 10mg. 1fl.

# DIPREZAR FORT®

le 25 mg

SPV 1490H70  
PER 05/23  
LOT J1655

149.70

Comprimé pelliculé, boîte de 30

ce médicament car elle contient des informations

à relire.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur indiquer les risques aux vôtres.  
us remarquez un effet indésirable non mentionné dans l'irmaçin.

Comprimés pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?  
prendre DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg. Comprimés

mg. Comprimés pelliculés ?

25 mg. Comprimés pelliculés ?



25mg Comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Clause pharmacothérapeutique : Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques - code ATC : C09DA01  
DIPREZAR FORT® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins et qui contribue à la augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs empêchant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

DIPREZAR FORT® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamique (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin).
- Si votre fonction hépatique est gravement altérée,
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
- Si vous avez une goutte,
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre DIPREZAR FORT® en début de grossesse - voir rubrique « Grossesse »).
- Si votre fonction rénale est gravement altérée ou si vos reins ne produisent plus d'urine,
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'alsikrin.

EN CAS DE DOUCE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre DIPREZAR FORT®. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. DIPREZAR FORT® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »).

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR FORT® :

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
- Si vous avez des réactions allergiques,
- Si vous faites un régime sans sel,
- Si vous avez ou avez des vomissements importants et/ou des diarrhées,
- Si vous avez une insuffisance cardiaque,
- Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique 2 « Ne prenez jamais DIPREZAR FORT® 100 mg/25mg, comprimé pelliculé »).
- Si vous êtes atteint(e) des artères rénales [tension artérielle rénale] ou avec un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,
- Si vous avez un rétrécissement des artères [athérosclérose], de l'angine de poitrine [douleur thoracique due à une mauvaise fonction cardiaque],
- Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale [rétrécissement des valves du cœur] ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaissement du muscle cardiaque),
- Si vous êtes diabétique,
- Si vous avez eu de la goutte,
- Si vous avez ou avez des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre (lupus érythémateux disséminé),
- Si vous avez ou avez une hyperthyroïdie, une maladie qui peut entraîner une augmentation de la sécrétion d'aldostéronne suite à une anomalie des glandes surrenales,
- Si vous prenez un des médicaments suivants destinés à traiter la pression artérielle élevée :
- Un IEC (par exemple enalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux liés au diabète,
- Un aliskrin.

Votre médecin pourra être amené à vérifier votre fonction rénale, votre pression artérielle, et les taux d'électrolytes (du potassium, par exemple) dans votre sang à intervalles réguliers.

Les patients qui prennent de l'HCTZ seul ou en association avec d'autres médicaments peuvent être exposés au risque de cancer de la peau, peu importe leur couleur de peau. Il est donc recommandé de faire une surveillance régulière de la peau et de faire un examen physique annuel.

Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées par un dermatologue.

Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il est recommandé d'utiliser un écran solaire et de porter des vêtements de protection solaire.

L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réévaluée avec votre médecin.

Voir également la rubrique « Ne prenez jamais DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés ».

## Enfants et adolescents :

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés dans les enfants.

Autres médicaments et DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contiennent des médicaments.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être utilisées.

La surveillance étroite de votre médecin.

Des préparations à base de sels de potassium qui contiennent des sels de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou

il est aussi important pour votre médecin de suivre vos fonctions rénales.

• D'autres médicaments pour abaisser votre pression artérielle,

• Des stéroïdes,

• Des médicaments pour le traitement du cancer,

• Des antidiabétiques,

• Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques,

• Des médicaments contre l'arthrose,

• Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol dans le sang,

• Des médicaments myorelaxants,

• Des somnifères,

• Des opioïdes tels que la morphine,

• Des « amines pressives » telles que l'adrénaline ou l'isoprotérynol,

• Des médicaments antidépresseurs courts ou des inhibiteurs de la recapture de la sérotonine.

• Votre médecin peut également vous prescrire d'autres médicaments.

• Si vous prenez un IEC ou l'alsikrin (voir également les rubriques « Grossesse » et « Avertissements et précautions »).

Informez aussi votre médecin qui vous prescrit un médicament radiographique et recevez des produits de contrast.

DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg Comprimés pelliculés :

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés pour augmenter les effets de choc du cœur.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation pris au cours ou en dehors des repas.

## Grossesse et allaitement :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte. Votre médecin recommandera normalement d'arrêter de prendre DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire à votre enfant.

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

## Sportifs :

Le diurétique contenu dans ce médicament peut être utilisé comme antidopage.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Lors de l'initiation du traitement par ce médicament, attention particulière (telles que la conduite d'une voiture) ne savez pas comment vous tolérez le médicament.

DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés : Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien si vous avez des questions sur la posologie appropriée de DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés. Il est important de continuer à prendre ce médicament, car cela permettra un contrôle régulier de la tension artérielle.

## Hypertension :

La posologie habituelle pour la plupart des patients est de 100 mg une fois par jour pour contrôler votre tension artérielle. La dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour si nécessaire. La dose maximum par jour est de 200 mg, comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour.

## Mode d'administration :

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau. Si vous prenez plus de 1 comprimé de DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés, vous devez consulter immédiatement un médecin. Un surdosage peut provoquer une chute de la pression artérielle, des changements de la composition du sang et d'autres symptômes.

PPN 770 H 00  
PFR 02 / 22  
LOT 0521

77100



# LOR® Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

Vo

- 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 :

ANGLOR® 5 mg  
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;  
Amlodipine Besilate ..... 6,935 mg  
Quantité correspondant à amlodipine ..... 5 mg

ANGLOR® 10 mg  
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;  
Amlodipine Besilate ..... 13,870 mg  
Quantité correspondant à amlodipine ..... 10 mg

• Composition qualitative en excipients ;  
Cellulose microcristalline, calcium hydrogén phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

## 3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

## 4. Posologie :

Veillez 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.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

## • Mode d'administration

Voie orale.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

## • Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

## 5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlopipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

## 6. Effets indésirables :

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant des difficultés à avaler.
- Réactions cutanées sévères, apparaissant sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparaissant sur la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de St. Eustache).
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner un douleur dans le bas de l'estomac et un mal de tête.
- Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés dans une étude de 12 mois. Vous devez contacter votre médecin si vous présentez l'un d'entre eux.

- Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10 % des patients.
  - Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.
  - Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).
  - Douleur abdominale, nausées.
  - Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.
  - Fatigue, faiblesse.
  - Troubles visuels, vision double.
  - Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante peuvent être moins fréquents ou moins graves. Veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 à 10 % des patients.
  - Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
  - Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
  - Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.
  - Tintements dans les oreilles.
  - Diminution de la pression artérielle.
  - Eternuements et écoulement nasal provoqués par l'angor.
  - Toux.
  - Bouche sèche, vomissements (nausées).
  - Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.

• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille de la prostate.

• Douleur articulaire ou musculaire, douleurs dos, lombaires.

• Augmentation ou diminution du poids.

• Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 % des patients.

• Confusion.

• Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1 % des patients.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématurie ou des soignements.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des sensations d'engourdissement.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal (gastrite).

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation et élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir une augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'ulcères.

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et de la faiblesse.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacie.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants.

• Crise cardiaque récente.

• Insuffisance cardiaque.

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'angor).

• Maladie du foie.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a été augmentée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Il n'a pas été étudié pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents. Veuillez vous adresser à votre médecin.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et de la faiblesse.

## 8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments.

• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments anti-onguent et anti-fongiques).

• Le ritonavir, l'indinavir, le neflavirin (appelés inhibiteurs de la protéase VIH).

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine.

• Hypericum perforatum (millepertuis).

• Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur).

• le dantrolène (perfusion pour les augmentations de température).

• la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol dans le sang).

• la cyclosporine (médicament immunosupresseur).

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle.

Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la

PPN 770 H 00  
PFR 02 / 22  
LOT 0521

77100



# LOR® Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

Voici la 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 :

ANGLOR® 5 mg  
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;  
Amlodipine Besilate ..... 6,935 mg  
Quantité correspondant à amlodipine ..... 5 mg

ANGLOR® 10 mg  
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;  
Amlodipine Besilate ..... 13,870 mg  
Quantité correspondant à amlodipine ..... 10 mg

• Composition qualitative en excipients ;  
Cellulose microcristalline, calcium hydrogén phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

## 3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

## 4. Posologie :

Veillez 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.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

## • Mode d'administration

Voie orale.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

## • Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

## 5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlopipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

## 6. Effets indésirables :

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant une difficultés à respirer.
- Réactions cutanées sévères, apparaissant sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparaissant sur la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de St. Eustache).
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner un douleur dans le bas de l'estomac.
- Effets indésirables très fréquents suivants ont été observés au cours d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.  
• Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés au cours d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante peuvent être considérés comme graves ou si vous présentez de la douleur. Veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Eternuements et écoulement nasal provoqués par l'angor.
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1% des patients.

- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.
- Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille de la prostate.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 0,01% des patients.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,001% des patients.

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématoctomes ou des sanguines.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des sensations d'engourdissement.
- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation et élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir une augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'engourdissements.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et de la faiblesse.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacie.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'angor),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a été augmentée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

## 8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou prévoyez de prendre d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.
- ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments :
- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments contre les champignons), le ritonavir, l'indinavir, le neflavirin (appelés inhibiteurs de la protéase VIH),
  - La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine,
  - L'hypericum perforatum (millepertuis),
  - Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
  - Le dantrolène (perfusion pour les augmentations de température),
  - La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
  - La cyclosporine (médicament immunosupresseur).

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Si vous prenez d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la



PPN 770 H 00  
PFR 02 / 22  
LOT 0521

77100



# LOR® Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

Vo

- 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 :

ANGLOR® 5 mg  
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;  
Amlodipine Besilate ..... 6,935 mg  
Quantité correspondant à amlodipine ..... 5 mg

ANGLOR® 10 mg  
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;  
Amlodipine Besilate ..... 13,870 mg  
Quantité correspondant à amlodipine ..... 10 mg

• Composition qualitative en excipients ;  
Cellulose microcristalline, calcium hydrogén phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

## 3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

## 4. Posologie :

Veillez 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.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

### Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

## • Mode d'administration

### Voie orale.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

### Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

## 5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlopipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

## 6. Effets indésirables :

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant des difficultés à avaler.
- Réactions cutanées sévères, apparaissant sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparaissant sur la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de St. Eustache).
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner un douleur dans le bas de l'estomac et un mal de tête.
- Inflammation des vaisseaux sanguins pouvant entraîner un douleur dans le bas de l'estomac et un mal de tête.
- Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés dans plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.

- Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés dans une semaine, vous devez contacter votre médecin.

- Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.

- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).

• Douleur abdominale, nausées.

- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.

• Fatigue, faiblesse.

- Troubles visuels, vision double.

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante peuvent être considérés comme graves ou si vous présentez des symptômes de ces effets indésirables, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

- Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.

• Tintements dans les oreilles.

- Diminution de la pression artérielle.

• Eternuements et écoulement nasal provoqués par l'angine.

- Toux.

• Bouche sèche, vomissements (nausées).

- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.

- Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille de la prostate.

• Douleur, malaise.

- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

- Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1% des patients.

• Confusion.

- Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,01% des patients.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématurie ou des soignements.

- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des douleurs ou des sensations.

- Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal (gastrite).

- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation et élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir une augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'engourdissements.

- Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et des douleurs.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacie.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez :

- Crise cardiaque récente,

• Insuffisance cardiaque,

- Augmentation sévère de la pression artérielle [crise d'angor],

• Maladie du foie,

- Vous êtes une personne âgée et votre dose a été augmentée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

## 8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou prévoyez de prendre un autre médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments :

- Le cétoconazole, l'itraconazole (médicaments anti-onguent),

• Le ritonavir, l'indinavir, le neflavirin (appelés inhibiteurs de la VIH),

- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine,

• L'hypericum perforatum (millepertuis),

- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

• le dantrolène (perfusion pour les augmentations de la température),

- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

• la ciclosporine (médicament immunosupresseur).

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Si vous prenez ce médicament, informez votre pharmacien ou votre pharmacie si vous prenez d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.



La substance active est : Le dichlorométhylate de calcium.

ZYRETEC® 10 mg, comprimé pelliculé scabé. Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry®-Y-1-7000 (hypromélose, dioxyde de titane, maïs), 400 mg.

Pour un comprimé

Exclulement à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Les autres composants sont : glycérol, propylenglycol, saccharine solide, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle.

ZYRETEC® 10 mg, solution buvable en gouttes. Diphénhydramine de méthyle, 10 mg.

Les autres composants sont : glycérol, propylenglycol, saccharine solide, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle.

Exclulement à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRETEC® 10 mg, solution buvable en gouttes. Diphénhydramine de méthyle, 10 mg.

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry®-Y-1-7000 (hypromélose, dioxyde de titane,

maïs), 400 mg.

ZYRETEC® 10 mg, comprimé pelliculé scabé. Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry®-Y-1-7000 (hypromélose, dioxyde de titane,

maïs), 400 mg.

Exclulement à effet notoire : lactose.

Date d'édition : Septembre 2015.

Liste II (Tableau C).

Conditions de prescription et de livraison :

**S**othema

N14015C00

2

63,20



63,20



• *Laibgut* *ot thema*

Date d'édition : Septembre 2015.

Fabriquée par les laboratoires SOTHEM, B.P. N°1, 27182 Boussouira - Maroc, sous licence UCB Pharma S.A.

### Liste II (Tableau C).

#### Conditions de prescription et de livraison :

ZYRETEC® 10 mg/ml solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec complete-gouttes.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

Excipients à effet notable : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

1 mg/ml, solution diluée dans l'eau pure, préalablement dégazée et préparée dans des seringues stériles.

Excipients à effet notable : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

10 mg dihydroxybenzoate di glicerolo, propioglycerolo, saccarina solida, acetato di sodio, acido acetico glacial, eau purifie, parahidroxybenzoate di metyle, altri additivi compostaienti son: glicerolo, propioglycerolo, saccarina solida, acetato di sodio, acido acetico glacial, eau purifie, parahidroxybenzoate di metyle.

accueillent à effet noltre : lacose.

La substance active est : Le diclofentymétrate de cétazolime.

63,20



• *Laibgut* *ot thema*

Date d'édition : Septembre 2015.

Fabriquée par les laboratoires SOTHEM, B.P. N°1, 27182 Boussouira - Maroc, sous licence UCB Pharma S.A.

### Liste II (Tableau C).

#### Conditions de prescription et de livraison :

ZYRETEC® 10 mg/ml solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec complete-gouttes.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

Excipients à effet notable : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

1 mg/ml, solution diluée au maximum dans de l'eau pure. Les autres concentrations sont obtenues par dilution.

Excipients à effet notable : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

chlorhydrate de benzozate de propyle. Les autres amidosulfates sont : *lyséofid*, propyléneglycol, saccharine soluble, acétate de sodium, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzozate de méthyle, parahydroxybenzozate de propyle.

...excellent à effet notoire : lacrose.

Pour un compromis (accord 400).

La subsistance active est : le patrimoine peut être conservé.

La substance active est : Le dichlorométhylate de calcium.

ZYRETEC® 10 mg, comprimé pelliculé scabé. Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry®-Y-1-7000 (hypromélose, dioxyde de titane, maïs), 400 mg.

Pour un comprimé

Exclulement à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Les autres composants sont : glycérol, propylenglycol, saccharine solide, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle.

ZYRETEC® 10 mg, solution buvable en gouttes. Diphénhydramine de méthyle, 10 mg.

Les autres composants sont : glycérol, propylenglycol, saccharine solide, acide acétique glacial, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle.

Exclulement à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRETEC® 10 mg, solution buvable en gouttes. Diphénhydramine de méthyle, 10 mg.

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry®-Y-1-7000 (hypromélose, dioxyde de titane,

maïs), 400 mg.

ZYRETEC® 10 mg, comprimé pelliculé scabé. Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline, Opadry®-Y-1-7000 (hypromélose, dioxyde de titane,

maïs), 400 mg.

Exclulement à effet notoire : lactose.

Date d'édition : Septembre 2015.

Liste II (Tableau C).

Conditions de prescription et de livraison :

**S**otheema  
Labb'gyne

N14015C00

2

63,20



63,20



32

N14015C00

• ot the ma  
laib gma

Date d'édition : Septembre 2015.

### Liste II (Tableau C).

#### Conditions de prescription et de livraison :

ZYRECO® 10 mg, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec complete-gouttes.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

Excipiente a efecto notorio: *parahydroxybenzoate de metile, parahydroxybenzoate de propile, sorbitol.*  
Por 1 ml

1 mg/ml, solution diluée en dichlorométhane. 1 mg/ml des composants soit : sorbitol, glycérol, propylenglycol, saccharine solide, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée.

parahydroxybenzoate de propyle.

10 mg chlorhydrate de chlorzine : 10 autres composants sont : glycérol, propylenglycol, saccharine soluble, acétate de sodium, acide acétique glacial, eau purifiée, parhydroxybenzoate de méthyle.

l'absorption des sucres et l'absorption des graisses. L'absorption des sucres est complète à effet notoire : lactose.

La substance active est : Le dichlorométhane de calcium.