

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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

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

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

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 061730

ND: 50907

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0006513 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MAGANANI Abdennahmane

Date de naissance : 01/01/1936

Adresse : Fange Rue 29 N°10 Casablanca Oulfa

City ESSAFA

Tél. : Total des frais engagés : 758,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

BENKARIM ABDELAJ
Médecin Généraliste
Oulfa - Cité Essalam - Groupe 6
Appt. 7 - L0044 1er Etage - Casablanca
Tél: 05 22 934 938

Date de consultation : 3/12/2020

Nom et prénom du malade : MAGANANI Abdennahmane Age :

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

Nature de la maladie : HTA - diabète - rhumatisme - ALD

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
31 12 2020		2	150	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AHMED RABAH Dr. MALKI NOUREDDINE Résidence Cité Essalam ADDHA-GH Imm 77 N° 1 EL OUDJ CASABLANCA Tel: 05 22 89 83 34	03/12/2020	608,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUT

Dr. Abdelali BENKARIM

Médecine générale
Ex-Médecin Attaché à l'Hôpital
Mohamed V

الدكتور عبد العالي بنكریم

الطب العام
طبيب سابق بمستشفى
محمد الخامس

- Diplôme universitaire de l'échographie
 - Diplôme universitaire de diabétologie
 - ECG
 - Diplôme universitaire diététique - nutrition
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
• دبلوم جامعي في أمراض السكري
• التخطيط القلبي
• شهادة في التغذية - نظام الحمية

Casablanca, le: 3-12-2020 الدار البيضاء، في:

Mazouani Abdelrahman

99,00x2

1) ~~colic~~ m 2m

49,40

regly 30 - ul petit d

2) colic m

63,20x3

regly 30 - ul petit d

3) 2yntec 10g m 2m

32,00x3

4) No-spa 20g

53,10

5) RELUX 20g

22,20

6) Cor de vigne 100g m 5

608,30

للرجال - النساء و الأطفال

Hommes, femmes & enfants

Hay, El oulfa Cité Essalam, Groupe 6 Imm 44, 1^{er} étage Appt N°7

حي الألفة، المجمع السكني الضحي دار السلام طريق الرحمة المجموعة H6 عمارة 44 رقم 7 الطابق الأول

الهاتف: 05 22 934 938

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base)	15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.	

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS

Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine
SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT
VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne.
Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses recommandées.

PPV 22DH20
PER 06/22
LOT J1709



alopécie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, fièvre, bronchospasme, choc anaphylactique, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, oedème périphérique, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Chez les enfants, le profil des événements indésirables a été généralement identique à celui observé chez les adultes dans les traitements à court et long terme. Il n'existe pas de données à long terme concernant les effets d'un traitement par oméprazole sur la puberté et la croissance.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, OU SI CERTAINS EFFETS INDESIRABLES DEVIENNENT GRAVES, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS,
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance du médecin.

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Chez l'adulte :

Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien: 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des œsophagites: 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des ulcères duodénaux: 1 à 2 gélules par jour.

Chez l'enfant de plus de 1 an et de poids ≥ 10 kg.

Œsophagite par reflux : la durée du traitement est de 4 à 8 semaines.

Traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : La durée du traitement est de 2 à 4 semaines. Si les symptômes ne sont pas contrôlés au bout de 2 à 4 semaines, le patient devra faire l'objet d'examen complémentaires.

Enfant ≥ 1 an (10 à 20 kg) : 1 gélule de 10 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 20 mg une fois par jour si nécessaire.

Enfant ≥ 2 ans (> 20 kg) : 1 gélule de 20 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

Chez l'enfant de plus de 4 ans

En association avec des antibiotiques dans le traitement de l'ulcère duodéal associé à une infection par *Helicobacter pylori*. La durée de traitement est le plus souvent de 7 jours (cette durée peut parfois être augmentée à 14 jours).

Le traitement devra être surveillé par un spécialiste.

Enfant de 15 à ≤ 30 kg : association avec deux antibiotiques: Oedes 20mg, amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant de 30 à ≤ 40 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20 mg, amoxicilline 750 mg et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant > 40 kg : association avec deux antibiotique clarithromycine 500 mg sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Chez les enfants de moins de 6 ans (en raison du ri

LOT 190818
EXP 02/2022
PPV 99.00DH

g et
dant

...ants

alopécie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, fièvre, bronchospasme, choc anaphylactique, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, oedème périphérique, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Chez les enfants, le profil des événements indésirables a été généralement identique à celui observé chez les adultes dans les traitements à court et long terme. Il n'existe pas de données à long terme concernant les effets d'un traitement par oméprazole sur la puberté et la croissance.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, OU SI CERTAINS EFFETS INDESIRABLES DEVIENNENT GRAVES, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS,
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance du médecin.

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Chez l'adulte :

Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien: 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des œsophagites: 1 à 2 gélules par jour.

Traitement d'entretien des ulcères duodénaux: 1 à 2 gélules par jour.

Chez l'enfant de plus de 1 an et de poids ≥ 10 kg.

Œsophagite par reflux : la durée du traitement est de 4 à 8 semaines.

Traitement symptomatique des brûlures et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : La durée du traitement est de 2 à 4 semaines. Si les symptômes ne sont pas contrôlés au bout de 2 à 4 semaines, le patient devra faire l'objet d'examen complémentaires.

Enfant ≥ 1 an (10 à 20 kg) : 1 gélule de 10 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 20 mg une fois par jour si nécessaire.

Enfant ≥ 2 ans (> 20 kg) : 1 gélule de 20 mg une fois par jour.

La posologie peut être augmentée à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

Chez l'enfant de plus de 4 ans

En association avec des antibiotiques dans le traitement de l'ulcère duodéal associé à une infection par *Helicobacter pylori*. La durée de traitement est le plus souvent de 7 jours (cette durée peut parfois être augmentée à 14 jours).

Le traitement devra être surveillé par un spécialiste.

Enfant de 15 à ≤ 30 kg : association avec deux antibiotiques: Oedes 20mg, amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant de 30 à ≤ 40 kg : association avec deux antibiotiques : Oedes 20 mg, amoxicilline 750 mg et clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Enfant > 40 kg : association avec deux antibiotique clarithromycine 500 mg sont administrés simultanément deux fois par jour pendant 1 semaine.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Chez les enfants de moins de 6 ans (en raison du ri

LOT 190818
EXP 02/2022
PPV 99.00DH

g et
dant

...ants

No-Spa® 40mg

Chlorhydrate de drotavérine

Comprimé

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

1. Qu'est-ce que No-Spa 40 mg comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

No-Spa 40 mg comprimé est un antispasmodique. Il peut être utilisé dans les situations suivantes :

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine biliaire : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine urinaire : calcul urinaire (dans les reins ou les uretères), pyélite (inflammation du bassin), cystite (inflammation de la vessie), ténesme vésical (tension douloureuse de la vessie avec sensation de brûlure et envie continue d'uriner).

Traitement d'appoint des troubles suivants :

- spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine digestive : ulcère gastrique (de l'estomac) ou ulcère duodénal (du duodénum), inflammation de la muqueuse gastrique, spasmes du sphincter (anneau musculaire) du cardia ou du pylore (orifice supérieur ou inférieur de l'estomac), inflammation de l'intestin grêle ou du gros intestin ;
- affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé ?

Ne prenez jamais No-Spa 40 mg comprimé

- si vous êtes allergique à la drotavérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique informations supplémentaires),
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

Faites attention avec No-Spa 40 mg comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une tension artérielle basse (hypotension).

Utilisation d'autres médicaments

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

L'utilisation simultanée de la drotavérine et de la lévodopa entraîne une diminution de l'effet de la lévodopa, à savoir l'atténuation des symptômes de la maladie de Parkinson, ainsi qu'une accentuation de la rigidité des muscles squelettiques et des tremblements.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse

Les études effectuées chez l'animal gravide et celles réalisées chez la femme enceinte n'ont pas mis en évidence d'effet délétère pour le fœtus ou pour la mère. Si vous êtes enceinte, votre médecin déterminera si l'utilisation de ce médicament est pertinente pour vous.

Allaitement

En l'absence de données cliniques suffisantes, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée durant l'allaitement.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible concernant un éventuel effet sur la fertilité chez l'homme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'administration de No-Spa 40 mg comprimé aux posologies habituelles n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suite à la prise d'un comprimé, les activités en environnement à risque, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines, sont à éviter.

No-Spa 40 mg comprimé contient du lactose

Si votre intolérance au lactose est sévère, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. Con
Veillez à l'exactitude de votre n

LOT : 19E001
PER : 08 2022

NO-SPA 40MG
CP B20

P.P.V. : 32DH00



6 118000 061342

itez une
decin avant d
?
ant
indications c
auprès de

No-Spa® 40mg

Chlorhydrate de drotavérine

Comprimé

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

1. Qu'est-ce que No-Spa 40 mg comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

No-Spa 40 mg comprimé est un antispasmodique. Il peut être utilisé dans les situations suivantes :

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine biliaire : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine urinaire : calcul urinaire (dans les reins ou les uretères), pyélite (inflammation du bassin), cystite (inflammation de la vessie), ténesme vésical (tension douloureuse de la vessie avec sensation de brûlure et envie continue d'uriner).

Traitement d'appoint des troubles suivants :

- spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine digestive : ulcère gastrique (de l'estomac) ou ulcère duodénal (du duodénum), inflammation de la muqueuse gastrique, spasmes du sphincter (anneau musculaire) du cardia ou du pylore (orifice supérieur ou inférieur de l'estomac), inflammation de l'intestin grêle ou du gros intestin ;
- affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé ?

Ne prenez jamais No-Spa 40 mg comprimé

- si vous êtes allergique à la drotavérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique informations supplémentaires),
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

Faites attention avec No-Spa 40 mg comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une tension artérielle basse (hypotension).

Utilisation d'autres médicaments

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

L'utilisation simultanée de la drotavérine et de la lévodopa entraîne une diminution de l'effet de la lévodopa, à savoir l'atténuation des symptômes de la maladie de Parkinson, ainsi qu'une accentuation de la rigidité des muscles squelettiques et des tremblements.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse

Les études effectuées chez l'animal gravide et celles réalisées chez la femme enceinte n'ont pas mis en évidence d'effet délétère pour le fœtus ou pour la mère. Si vous êtes enceinte, votre médecin déterminera si l'utilisation de ce médicament est pertinente pour vous.

Allaitement

En l'absence de données cliniques suffisantes, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée durant l'allaitement.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible concernant un éventuel effet sur la fertilité chez l'homme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'administration de No-Spa 40 mg comprimé aux posologies habituelles n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suite à la prise d'un comprimé, les activités en environnement à risque, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines, sont à éviter.

No-Spa 40 mg comprimé contient du lactose

Si votre intolérance au lactose est sévère, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. Con
Veillez exacter votre n

LOT : 19E001
PER : 08 2022

NO-SPA 40MG
CP B20

P.P.V. : 32DH00



6 118000 061342

itez une
decin avant d
?
ant
indications c
auprès de

No-Spa® 40mg

Chlorhydrate de drotavérine

Comprimé

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

1. Qu'est-ce que No-Spa 40 mg comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

No-Spa 40 mg comprimé est un antispasmodique. Il peut être utilisé dans les situations suivantes :

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine biliaire : calcul biliaire, inflammation de la vésicule biliaire ou des voies biliaires.

Spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine urinaire : calcul urinaire (dans les reins ou les uretères), pyélite (inflammation du bassin), cystite (inflammation de la vessie), ténesme vésical (tension douloureuse de la vessie avec sensation de brûlure et envie continue d'uriner).

Traitement d'appoint des troubles suivants :

- spasmes des muscles lisses associés à des troubles d'origine digestive : ulcère gastrique (de l'estomac) ou ulcère duodénal (du duodénum), inflammation de la muqueuse gastrique, spasmes du sphincter (anneau musculaire) du cardia ou du pylore (orifice supérieur ou inférieur de l'estomac), inflammation de l'intestin grêle ou du gros intestin ;
- affections gynécologiques : règles douloureuses ou crampes menstruelles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé ?

Ne prenez jamais No-Spa 40 mg comprimé

- si vous êtes allergique à la drotavérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique informations supplémentaires),
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

Faites attention avec No-Spa 40 mg comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre No-Spa 40 mg comprimé.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant une tension artérielle basse (hypotension).

Utilisation d'autres médicaments

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

L'utilisation simultanée de la drotavérine et de la lévodopa entraîne une diminution de l'effet de la lévodopa, à savoir l'atténuation des symptômes de la maladie de Parkinson, ainsi qu'une accentuation de la rigidité des muscles squelettiques et des tremblements.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse

Les études effectuées chez l'animal gravide et celles réalisées chez la femme enceinte n'ont pas mis en évidence d'effet délétère pour le fœtus ou pour la mère. Si vous êtes enceinte, votre médecin déterminera si l'utilisation de ce médicament est pertinente pour vous.

Allaitement

En l'absence de données cliniques suffisantes, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée durant l'allaitement.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible concernant un éventuel effet sur la fertilité chez l'homme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'administration de No-Spa 40 mg comprimé aux posologies habituelles n'a pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, en cas d'apparition de vertiges suite à la prise d'un comprimé, les activités en environnement à risque, ainsi que la conduite de véhicules et l'utilisation de machines, sont à éviter.

No-Spa 40 mg comprimé contient du lactose

Si votre

intolér

prendr

3. Con

Veillez

exacte

votre n

LOT : 19E001
PER: 08 2022

NO-SPA 40MG
CP B20

P.P.V. : 32DH00



6 118000 061342

itez une

decin avant d

?

ant

indications c

auprès de



باراسيتامول مستقبلا.

تم الإبلاغ عن تأثيرات غير مرغوب فيها جلدية خطيرة.

استثنائيا قد بغض هذا الدواء من عدد بعض خلايا الدم: الكريات البيضاء (نقص الكريات البيضاء، قلة العدلات)، الصفيحات (قلة الصفائح)، قد تظهر بزرقي الأنف أو اللثة. في هذه الحالة، استشر الطبيب.

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة (لا يمكن تقدير وتبنيها بناء على المعطيات المتوفرة): اضطرابات وطفية الكبد، انخفاض هام في بعض الكريات البيضاء قد يتسبب في إصابات خطيرة (ندرة المحبات)، تدمير الخلايا الحمراء في الدم (فقر الدم الانحلالي لدى المرضى المعالجين من نقص في غلوكوكورتيكوستيرويدات نازعة الهيدروجين، طلع جلدي بضائع حمراء دائرية مصحوبة بحكة وشعور بالحرق ترك بقعا ملونة وقد تظهر في نفس المواضع في حالة استئصال الدواء (حماى صبغية ثابتة)، ألم موضعي في الصدر قد ينتشر نحو الكف الأيسر والفاك إثر الحساسية (متلازمة كولينس)، صعوبة في التنفس (تشنج القصات). في هذه الحالة، استشر الطبيب.

المرتبطة بتيوكولشيكونيد:

• تقللت حساسية نادرة جدا، مثل شري، وذمة الوجه واستثنائيا صدمة تأقية. • تفاعلات جلدية نادرة جدا، مثل حكة، حماس، طفح واستثنائيا طفح مع حويصلات أو فقاعات. • اضطرابات هضمية نادرة: إسهال، آلام المعدة، غثيان وقي. • حالات نادرة جدا للنعاس، حالة استثنائية للاختلاج أو عودة التوبة لدى مرضى الصرع.

التصريح عن التأثيرات الثانوية: إذا شعرت بأي تأثير غير مرغوب فيه، اخبر الطبيب أو الصيدلي. كما ينطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة. كما يمكنك الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة عبر البريد الإلكتروني

0522347988 pharmacovigilance.maroc@sanofi-aventis.com الفاكس:

بالإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها، تساهم في تزويد المزيد من المعلومات عن سلامة الدواء.

5. كيف يجب حفظ رولاكسول؟

يحفظ بعيدا عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل رولاكسول بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العبوة.

يحفظ في درجة حرارة تقل عن 25 درجة مئوية.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. تساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

على ماذا يحتوي رولاكسول 500 ملغ/2 ملغ، أقراص؟

المواد الفعالة هي: باراسيتامول 500 ملغ/2 ملغ، أقراص 500 ملغ

تيوكولشيكونيد 2 ملغ لكل قرص.

المكونات الأخرى هي: نشا الذرة، هيدروكسيبويلسيليلوز، كاربوكسيميثيل النشا، ستيرات المغنيسيوم، طالك.

ما هو رولاكسول 500 ملغ/2 ملغ، أقراص ومحتوى العلبة الخارجية؟

هذا الدواء على شكل أقراص 2 ملغ، 20 قرص.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على هذه النشرة: ديسمبر 2017

حليب الأم.

قد يؤدي هذا الدواء إلى مشاكل الخصوبة الذكرية عبر التغيير المحتمل للخلايا المنوية (عدد غير عادي للصبغيات)؛ ويُرَجَّح على ذلك خلال دراسات في المختبر (انظر الفقرة 2).

قيادة السيارات واستعمال الآلات

الارتياح خاصة لدى سائقي السيارات ومستعملي الآلات، حول إمكانية النعاس المرتبطة باستعمال هذا الدواء، رغم أنها نطل نادرة، وتتفاقم هذه الظاهرة باستهلاك المشروبات الكحولية أو الأدوية المحتوية على الكحول.

3. كيف يجب استعمال رولاكسول؟

خاص بالبالغين ما فوق 16 سنة

حرص دائما على تناول هذا الدواء تماما حسب تعليمات الطبيب أو الصيدلي. تحقق لدى طبيب أو الصيدلي في حالة الشك.

الجرعة اليومية هي 1 إلى 2 أقراص في كل مرة. 3 مرات في اليوم، مع فاصل زمني مدته 4 ساعات على الأقل.

يجب عدم تجاوز 6 أقراص في ظرف 24 ساعة.

تحدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

يجب دائما احترام فاصل زمني مدته 4 ساعات على الأقل بين الجرعات (باراسيتامول وتيوكولشيكونيد).

في حالة قصور كلوي حاد (تصفية الكرياتينين تقل عن 10 ملل/دقيقة)، يجب ترك فاصل زمني مدته 8 ساعات على الأقل، ويجب ألا تتعدى الجرعة الكاملة 6 أقراص (3 غ) في اليوم.

يجب ألا تتعدى الجرعة اليومية القصوى من باراسيتامول (باعتبار كل الأدوية المحتوية على باراسيتامول في صيغتها) 60 ملغ/كغم في اليوم (دون تجاوز 3 غ/اليوم) في الحالات التالية: • البالغون الذين يقل وزنه عن 50 كغم. • إصابة خطيرة في الكبد. • إدمان مزمن على الكحول. • سوء التغذية المزمن. • فقدان الماء من الجسم.

إذا شعرت بأن تأثير هذا الدواء جد قوي أو جد ضعيف، استشر الطبيب أو الصيدلي.

في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي.

لا تتجاوز الجرعة الممنوح بها أو مدة العلاج.

يجب عدم استعمال هذا الدواء في علاج طويل الأمد (انظر الفقرة 2).

طريقة استعمال:

طريق الفم.

تناول الأقراص بكأس من الماء.

استعمال الدواء لدى الأطفال والمراهقين:

لا تستعمل هذا الدواء لدى الأطفال أو المراهقين دون 16 سنة لأسباب السلامة.

إذا تناولت رولاكسول أكثر مما يجب:

إذا تناولت رولاكسول عن طريق الخطأ أو إذا تناولت رولاكسول أكثر مما يجب، اخبر فوراً الطبيب أو الصيدلي.

إذا نسيت تناول رولاكسول:

لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي نسيت تناولها.

إذا كنت لديك أسئلة أخرى عن استعمال هذا الدواء، استشر الطبيب أو الصيدلي.

ب. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

تشمل كافة الأدوية، قد يكون لدواء رولاكسول تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أنها لا تخص جميع الأشخاص.

مرتبطة بباراسيتامول:

نادراً، قد يظهر تفاعل حساسي: - بثور وأو/أو احمرار جلدي، شري، - انتفاخ مفاجئ في لوجه أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس (وذمة كوينك)، - نوع مفاجئ مع انخفاض هام للضغط الشرياني (صدمة تأقية)، - إذا ظهرت حساسية، يجب التوقف فوراً عن تناول هذا الدواء واستشارة الطبيب بسرعة. يجب عدم تناول أدوية تتوقف على

رولاكسول 500 ملغ/2 ملغ

باراسيتامول/ثيوكلوليكوزيد

أقراص

يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية شتمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكنك المساهمة فيها بالإبلاغ عن أي تأثير غير مرغوب فيه تتم ملاحظته. انظر نهاية الفقرة 4 كيف يتم التصريح عن التأثيرات الثانوية.

يرجى الإطلاع بانتهاء على هذه النشرة بأكملها قبل استعمال هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد. • إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك شك، اطلب المشورة من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. • لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له. • إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

1. ما هو رولاكسول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يوصف هذا الدواء في علاج تكيميائي للتلفطات العضلية المؤلمة في الأمراض المفصلي لدى البالغين والمراهقين ابتداء من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول رولاكسول؟

لا تتناول أبدا رولاكسول في الحالات التالية: • إذا كانت لديك حساسية لثيوكلوليكوزيد أو/وباراسيتامول أو لأحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في الفقرة 6). • إذا كنت حاملاً أو قد تصبحين حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا تستعملين وسيلة لمنع الحمل. • إذا كنت ترضعين. • قصور كبدى خلوي أو مرض خطير في الكبد. • لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الانتباه عند استعمال رولاكسول:

احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بحيطه في حالة سوابق الصرع أو الاختلاجات. تتطلب ظهور نوبة اختلاجية توقيف العلاج.

في حالة جرعة مفرطة أو تناول جرعة مرتفعة عن طريق الخطأ، استشر الطبيب على الفور.

يحتوي هذا الدواء على باراسيتامول. كما تحتوي عليه أدوية أخرى. تأكد من أنك لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على الباراسيتامول، بما في ذلك إذا كانت أدوية بدون وصفة طبية.

لا تجمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة اليومية الموصى بها (انظر فقرة "الجرعات").

لتحذيرات خاصة، في حالة الحمل، انظر الطبيب الذي قد يحد ضغط الجرعات.

استعمال هذا الدواء لك لأن المواد المكونة في ل إصابات في بعض ل دراسات لدى الإصابات الخلقية عامل

LOT : 19E008
PER: 10 2022

RELAXOL 500MG/2MG
CP B20

P.P.V : 53DH10

6 118000 068833

في حالة احتريم بجرعة جسمه الخلايا الحيوان

خطر لظهور السرطان، تغير الخصوبة الذكورية وقد يشكل خطراً على المولود. يجب التحذير إلى الطبيب إذا كان لديك المزيد من الأسئلة.

سوف يخبرك الطبيب عن كافة التدابير المرتبطة بمنع الحمل الفعال والمخاطر المحتملة للحمل.

تحدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

قبل الشروع في العلاج بهذا الدواء، تحقق من عدم تناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول.

تناول الباراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

أخبر الطبيب: • إذا كان وزنك يقل عن 50 كلغ. • إذا كنت تعاني من مرض كبدى أو مرض خطير في الكلى. • إذا كنت تستهلك الكحول كثيراً أو توقفت عن استهلاك الكحول مؤخراً. • إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم. • إذا كنت تعاني مثلاً من سوء التغذية المزمن، يفوق 65 سنة وتعالتي من أمراض طويلة الأمد، إذا كنت مصاباً بفيروس نقص المناعة البشرية أو بالتآكل الكبد الفيروسي المزمن، إذا كنت تعاني من التليف الكيسي (مرض جيني وراثي ينسجم خاصة بإصابات تنفسية خطيرة)، أو إذا كنت مصاباً بمرض جيلير (مرض وراثي مقترن بارتفاع بيليروبين في الدم).

يصبح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

في حالة انقطاع حديث العهد عن الإدمان المزمن على الكحول، يزداد خطر الإصابة الكبدية. في حالة التهاب الكبد الفيروسي الحاد، توقف عن العلاج واستشر الطبيب.

في حالة مشكلة التغذية (سوء التغذية) أو فقدان الماء من الجسم، يجب تناول رولاكسول، أقراص بكل حذر

الأطفال والمراهقون: لا تستعمل هذا الدواء لدى الأطفال أو المراهقين دون 16 سنة لأسباب السلامة.

في حالة الشك، لا تردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى: ابلغ أنك تتناول هذا الدواء إذا وصف لك الطبيب تحليل نسبة الحوض اليوريك في الدم أو نسبة السكر في الدم.

لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول. قد تتعرض لخطر جرعة مفرطة.

إذا كنت تتبع علاجاً مضاداً لتغير الدم عن طريق الفم (وارفارين أو مضاد فيثامين K)، فإن تناول باراسيتامول يجرع الفصوى (4 غ/اليوم) لأكثر من 4 أيام يتطلب مراقبة مشددة للتحاليل البيولوجية بما فيها خاصة النسبة القياسية الدولية. في هذه الحالة، استشر الطبيب. قد تتناقض فعالية باراسيتامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت اليراثينات المحلية. دواء يخفف نسبة الكولسترول في الدم (أحمر فاصلا زمناً لأكثر من ساعتين بين كل جرعتين). إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وعلاج بفولوكوكساييلين (مضاد حيوي)، قد تخاطر بالمعاناة من حاد أبيض (حساسية عالية في الدم بسبب ترمع معدل التنفس).

قد يزداد تسمم باراسيتامول إذا كنت تتناول:

• أدوية من المحتمل أن تكون سامة للكبد. • أدوية تحفز إنتاج الأيض السام لباراسيتامول مثل الأدوية المضادة للصرع (فينوباريتال، فينيتوين، كاربامازيبين، توبرامات)، • ريفامبينين (مضاد حيوي). • في نفس الوقت مع الكحول.

أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أو قد تتناول أي دواء آخر.

قد يزيد رولاكسول من الطابع السام لكوكورامينيكول.

الحمل والرضاعة والخصوبة

لا تتناولي هذا الدواء. • إذا كنت حاملاً، قد تصبحين حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا تستعملين وسيلة لمنع الحمل. هذا الدواء قد يعرض المولود للخطر، لا تتناولي هذا الدواء إذا كنت ترضعين، لأنه ينتقل إلى

CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés

Bésylate d'Amlodipine



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament:

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

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

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

3. Indications thérapeutiques :

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

4. Posologie :

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

Adulte : Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en

Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans : La posologie pour les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg

LOT: 081

PER: JUL 2023

PPV: 49 DH 40

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable
ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes
ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon
Dichlorhydrate de cétirizine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.
ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

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



ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable
ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes
ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon
Dichlorhydrate de cétirizine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.
ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

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



ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable
ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes
ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon
Dichlorhydrate de cétirizine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYRTEC ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYRTEC ?
3. COMMENT PRENDRE ZYRTEC ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYRTEC ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active de ZYRTEC.
ZYRTEC est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de l'allergie.

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

