

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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

N° W19-550493

53924

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10882

Société : Ram

Actif  Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AHMED HACHEM

Date de naissance : 01.01.1957

Adresse : Route EL JADIDA Km 13 N° 8

Tél. : 0661 91 53 56

Total des frais engagés : 2000 Dh

1000 Dh

Cadre réservé au Médecin

Médecine Générale  
Boulevard Oued Oum Rabie Rue  
N°2 Oulifa - Casablanca  
Tél : 05 22 90 19 46

Cachet du médecin :

Date de consultation : 11/12/2020

Nom et prénom du malade : HACHEM MARWA

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint

Nature de la maladie : Urticaria

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 : 11/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :



## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
11/12/02	C.		200	INTEGRAL 091041061
				J. CANO Signature Rabie Rues Albalanca 19 46

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	21/12/2019	Algeciras Sesimbra Sesimbra Ribeirão das Lajes	106,93

## AUXILIAIRES MEDICAUX

#### **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 de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr.Cherif El Ganouni Ahmed

MEDECINE GENERALE

Bd.Oued Oum Rabia - Rue 78 N° 2  
Au dessus de la Pharmacie du Nil  
Cité Oulfa - Casablanca  
Tél.: **05.22.90.19.46**  
E-mail : aqanouni@hotmail.com

**الدكتور الشريف المثنوني أحمد**  
**الطب العام**  
شارع واد أم الربيع، زنقة 78، رقم 2  
فوق صيدلية النيل  
حي الألفة - الدار البيضاء  
الهاتف : 05.22.90.19.46  
البريد الإلكتروني: aganouni@hotmail.com

Casablanca, le ..... ١١/٢٦/٢٠ ..... الدار البيضاء، في

HACIENDA HAWAII

30.80 - Trimedate is ru x3  
صلب حبر

37 — - Alerz  sp calc - den

16.6 - Signal pending  
PHARMACEUTICALS

22. ~ - Verw. of 5.1.0

Lab. 9. =  $\sum_{i=1}^{20} \ln x^{15} j$

r. CHERIF EL GANOUNI  
Médecine Générale  
Bab El Rue 70

M. CHERIF EL S.  
Médecine Générale  
~~Elie~~ Elie Rabie Rue 7K

~~Boulevard Cued Guin Raïs  
N°2 Guifa - Casablanca  
Tél. 22 19 46~~

Tél : 05 22 90 19 46

الرجاء إحضار الوصفة عند المراجعة Priére de présenter l'ordonnance à la prochaine

ICE : 00168784300003 - INPE : 091041061

# Trimedat®

Trimébutine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

## PRÉSENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250ml.  
TRIMEDAT® 150 mg gélules, boîte de 20.

## COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIMEDAT® 150 mg gélules	Trimébutine maléate.....150mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

## CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIMEDAT® :

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Mises en garde spéciales

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

### Précautions d'emploi

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

5 ml de la suspension reconstituée contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

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

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

## INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

### Allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### SPORTIFS

Sans objet.

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

## POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

### Poséologie

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

TRIMEDAT® 150 mg gélules:

La poséologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises.

Exceptionnellement, cette poséologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour en 2 à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

### Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette poséologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

### Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

### Mode et voie d'administration :

TRIMEDAT® 150 mg gélules:

#### Voie orale.

Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

#### Voie orale.

## PRÉPARATION DE LA SUSPENSION BUVABLE INSTANTANÉE

- Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

- Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

- la suspension est prête à l'emploi

- il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

## SURDOSSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg gélules, ou TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable que vous n'auriez dû :  
EN CAS DE SURDOSSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

## INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFECTS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut entraîner des effets indésirables.

Il est bien que tous

- Rares réacti-

Si vous remar-

certaines effec-

votre phar-

DECLARATIF

Si vous ressé-

pharmaci-

dans cette né-

via le centre

contribuez à)

CONSERVATI-

TRIMEDAT® 150

Pas de prieu-

TRIMEDAT® 0,

Avant ouverte

Conservez ce médicament dans un endroit sec et à l'abri de la lumière et des températures extrêmes.

Ne conservez pas ce médicament au-delà de la date limite de conservation indiquée sur l'emballage.

Conservez ce médicament hors de portée des enfants.

# ALER-Z® 5mg/5ml

Solution buvable en flacon  
(Cétirizine Dichlorhydrate)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 :

### Principe Actif

Cétirizine Dichlorhydrate.....5mg

### Excipients

Solution de sorbitol 70% non cristallisante, méthylparahydroxybenzoate, propylparahydroxybenzoate, glycérol, citrate de sodium dihydraté trisodique, propylène glycol, glycyrhizinate monoammonium, arôme d'ananas de Singapour, arôme d'orange douce n°1, acide citrique monohydraté, citrate de sodium dihydraté, eau purifiée.

### Liste des Excipients à effet notable

Sorbitol, méthylparahydroxybenzoate, Propylparahydroxybenzoate, glycérol

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

Le dichlorhydrate de cétirizine est la substance active d'ALER-Z.

ALER-Z est un médicament antihistaminique utilisé dans le traitement de la

## 3. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte et l'enfant à partir de 2 ans, ALER-Z® 5mg/5ml est indiqué :  
- pour le traitement des symptômes nasaux et oculaires de la rhinite allergique ou perennuelle.

- pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

## 4. Posologie

VEillez à toujours prendre ce médicament en respectant la prescription de vos indications de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou di pharmacien en cas de doute.

La solution peut être avalée telle quelle.

### Adultes et adolescents de plus de 12 ans:

10 mg une fois par jour, soit 10 ml de solution buvable (2 cuillères-mesure ; Enfants de 6 à 12 ans :

5 mg deux fois par jour, soit 5 ml (une cuillère-mesure pleine) deux fois par jour.

### Enfants de 2 à 6 ans :

2,5 mg deux fois par jour, soit 2,5 ml de solution buvable (une cuillère-mesure deux fois par jour).

### Insuffisance rénale modérée à sévère :

Chez les patients ayant une insuffisance rénale modérée à sévère, mg une fois par jour.

Si vous pensez que l'effet d'ALER-Z® 5mg/5ml est trop faible ou médicin.

### Durée du traitement :

La durée du traitement dépend du type, de la durée et de vos symptômes par votre médecin.

## 5. Contre-indications

Ne prenez jamais ALER-Z® 5mg/5ml, solution buvable : Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère ou la créatinine inférieure à 10 ml/min);

- Si vous êtes allergique au dichlorhydrate de cétirizine ou à l'un des contenus dans ce médicament (Voir rubrique : Composition du médicament ou aux dérivés de la pipérazine (substances actives apparentées à d'autres médicaments).

## 6. Effets indésirables

### Description des effets indésirables :

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

Les effets indésirables suivants sont rares ou très rares ; cependant d'apparition, vous devez arrêter immédiatement votre traitement médicamenteux.

- Réactions allergiques, y compris réactions graves et Angioédème (réaction provoquant un gonflement du visage et de la gorge).

Ces réactions peuvent apparaître immédiatement ou de façon retardée par rapport à la prise du médicament.

### Effets indésirables fréquents

(peut concerner jusqu'à 1 patient sur 10)

- Somnolence,
- Sensations vertigineuses, maux de tête,
- Pharyngite, rhinite (chez l'enfant),
- Diarrhée, nausées, sécheresse de la bouche,
- Fatigue.

### Effets indésirables peu fréquents

(peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100)

- Agitation,
- Paresthésie (sensation tactile anormale au niveau de la peau),
- Douleur abdominale,
- Prurit (démangeaison), éruption cutanée,
- Asthénie (fatigue intense), malaise,

### Effets indésirables rares

(peut concerner jusqu'à 1 patient sur 1 000)

- Réactions allergiques, parfois graves (très rare).
- Dépression, hallucinations, agressivité, confusion, insomnie.
- Convulsions,
- Tachycardie (battements du cœur trop rapides).
- Anomalies du fonctionnement du foie.
- Urticaire.
- Edème (gonflement).
- Prise de poids.

4- رسم محمد الدبيسي 2011، الدار البيضاء، المسؤول : أمينة الداودي

الصيادي المسئول

## ALER-Z 5mg/5ml

Solution buvable en flacon  
contenant 120 ml

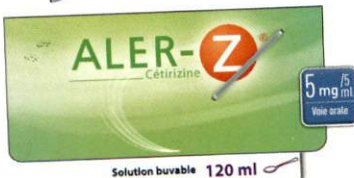


6 118000 082750

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV: 37/00



mer jusqu'à 1 patient sur 10 000 (ites sanguines),

es répétées),

ntaires, dystonie (contraction musculaire ysqusueuse (altération du goût),

(difficulté à voir de façon nette), crises blez des yeux),

voquant un gonflement du visage et de la gorge),

hence nocturne, douleur et/ou difficultés à minée (la fréquence de survenue ne peut être

EFFET INDESIRABLE QU'IL SOIT ICE, VEUILLEZ EN INFORMER PARLEZ -EN A

EN.

### Effets particuliers d'emploi

dez conseil à votre médecin, si nécessaire, posologie adaptée sera déterminée par votre

itez des risques de convulsions, demandez

entre la cétrizine utilisée aux doses ration sanguine d'alcool de 0,5 pour mille (g/l) aucune donnée n'est disponible lors de la prise

lcool. Par conséquent, comme avec toute autre prise d'alcool avec ALER-Z 5mg/5ml,

de l'allergie (test cutané par exemple), il au moins 3 jours avant leur réalisation car il

tre médecin ce qu'il convient de faire avant la

à chez [REDACTED] présentant une intolérance

zoates de propyle et de [REDACTED] et peut

voquer des maux de tête et des troubles

peut provoquer des symptômes semblables

si vous prenez, avez pris récemment ou

ALER-Z n'est pas modifiée par la prise

phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet.

## 9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. L'utilisation d'ALER-Z® 5mg/5ml doit être évitée pendant la grossesse. L'utilisation par inadvertance en cours de grossesse ne devrait pas avoir d'effet délétère sur le fœtus. Cependant, ce médicament devra être administré uniquement si nécessaire et après avis médical. La cétrizine passe dans le lait maternel. Par conséquent, vous ne devez pas prendre ALER-Z® 5mg/5ml pendant l'allaitement sans avoir demandé l'avis de votre médecin.

**Sportif**

Sans objet.

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

Les études cliniques n'ont pas mis en évidence d'altération de la vigilance, du temps de réaction ou de la capacité à conduire après administration d'ALER-Z® 5mg/5ml aux doses recommandées.

Cependant si vous êtes susceptible de conduire un véhicule, de faire des activités potentiellement dangereuses ou d'utiliser des machines, vous devez évaluer au préalable votre propre réaction au traitement par ALER-Z® 5mg/5ml. Vous ne devez pas dépasser la dose recommandée.

## 11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus d'ALER-Z® 5mg/5ml que vous n'auriez dû:

Contactez votre médecin si vous pensez que vous avez pris plus d'ALER-Z® 5mg/5ml qu'il ne le fallait. Votre médecin décidera alors, si nécessaire, des mesures à prendre.

En cas de surdosage, les effets indésirables décrits ci-dessous peuvent apparaître avec une intensité augmentée. Des effets indésirables tels que confusion, diarrhée, sensations vertigineuses, fatigue, céphalée, sensation de malaise, dilatation des pupilles, démangeaison, agitation, sédation, somnolence, stupeur, augmentation anormale du rythme cardiaque, tremblements et rétention urinaire peuvent être rapportés.

## 12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ALER-Z® 5mg/5ml :

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

## 13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

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

### Conditions de prescription et de livraison

Tableau C (liste II)

### Précautions particulières de conservation

Conserver à une température inférieure à 25°C, à l'abri de la lumière.

Après ouverture du flacon, ne pas utiliser au-delà de 3 mois.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettent de protéger l'environnement.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance :

suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas,

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

COOPER

PYRAMIDA PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Août 2016

# Systral® Crème

Agent antiallergique et antihistaminique d'action antiprurigineuse, rafraîchissante et calmante rapide

## Composition :

1g de Crème contient :

Chlorphénoxamine chlorhydrate ..... 15 mg  
dans une émulsion H / E dermo-affine

## Propriétés et indications :

L'application locale du Systral s'est révélée particulièrement utile dans les affections cutanées d'origine allergique accompagnées de démangeaisons telles que l'urticaire, éczéma aigus, brûlures légères, érythème solaire, brûlures de méduse, piqûres d'insectes et engelures.

Assure le soulagement rapide et prolongé des symptômes pénibles.

Systral Crème présente une excellente tolérance locale même au niveau de la peau sensible.

Systral Crème peut être réparti facilement, pénètre vite et assouplit la peau gercée.

## Administration et posologie :

Systral Crème peut être appliquée plusieurs fois par jour pour traiter.

Systral Crème est miscible à l'eau et facile à diluer. Le traitement externe peut être complété par des comprimés ou des dragées.

Effets secondaires : n'existent pas pour l'heure connue.

Incompatibilités et risques : n'existent pas pour l'heure connue.

## Remarque :

A ne pas appliquer sur de larges surfaces (échaudures) chez les nourrissons et petits enfants. Il faut donc consulter immédiatement le médecin.

## Présentation :

Systral Crème : Tube de 20 g

Médicaments à conserver avec précaution à portée des enfants

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaias  
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires

030602F08204P110311

Systral® 15 mg  
Crème 20 g



6 118000 030515

Systral® Crème

PPN 16DH60  
EXP 06/2025  
LOT 06D86 1



#### COMPOSITION, FORMES ET PRÉSENTATIONS

##### VERZOL® 400 mg, boîte de 1 comprimé

Albendazole (DCI)..... 400 mg  
Excipients q. s. p..... 1 comprimé  
Chaque étui contient 1 comprimé dosé à 400 mg, soit 400 mg d'albendazole.

##### VERZOL® 400 mg, Flacon de 10 ml :

Albendazole (DCI)..... 400 mg  
Excipients aromatisés q. s. p..... 10 ml  
Chaque flacon contient 10 ml de suspension buvable soit 400 mg d'albendazole.

#### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihelminthique (antiparasitaire)

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Le principe actif de la spécialité VERZOL® est l'albendazole qui est un antiparasitaire de synthèse de la famille des benzimidazole. Sur cette base, VERZOL® présente un intérêt tout particulier dans les indications suivantes : Oxyurose, Ascardiose, Ankylostomose, Trichocéphalose, Anguillulose, Giardiose, Trichinellose. Pour le téniasis, le traitement par l'albendazole ne doit être envisagé qu'en cas de parasitose associée sensible à l'albendazole.

#### CONTRE- INDICATIONS

Hypersensibilité à l'albendazole ou à l'un des composants.  
Femme enceinte : C.F. grossesse et allaitement.

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

##### Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose dans VERZOL® 400 mg comprimé  
être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption  
galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

##### Précautions particulières d'emploi

Lors du traitement de la trichinellose avec ce médicament une surveillance préconisée en raison du risque de survenue d'anomalies de la numération fonctionnelles hépatiques. Pour favoriser son efficacité dans le traitement de la trichinellose, le traitement doit être débuté le plus tôt possible au début de l'infestation. En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

##### Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : il lui sera alors possible de prendre les mesures nécessaires.

##### Allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée durant l'allaitement. De ce fait, il est recommandé de ne pas allaiter pendant le traitement et de faire l'alleret de la grossesse.

#### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Généralement bien toléré, VERZOL® peut entraîner des effets indésirables transitoires.

- Troubles gastro-intestinaux : diarrhées, vomissements, douleurs abdominales.
- Lors de traitement prolongé ont été rapportés : fièvre, alopecie réversible, augmentation des transaminases, rash.





#### COMPOSITION, FORMES ET PRÉSENTATIONS

##### VERZOL® 400 mg, boîte de 1 comprimé

Albendazole (DCI).....	400 mg
Excipients q. s. p.....	1 comprimé
Chaque étui contient 1 comprimé dosé à 400 mg, soit 400 mg d'albendazole.	

##### VERZOL® 400 mg, Flacon de 10 ml :

Albendazole (DCI).....	400 mg
Excipients aromatisés q. s. p.....	10 ml
Chaque flacon contient 10 ml de suspension buvable soit 400 mg d'albendazole.	

#### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihelminthique (antiparasitaire)

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Le principe actif de la spécialité **VERZOL®** est l'albendazole qui est un antiparasitaire de synthèse de la famille des benzimidazole. Sur cette base, **VERZOL®** présente un intérêt tout particulier dans les indications suivantes : Oxyurose, Ascardiose, Ankylostomose, Trichocéphalose, Anguillulose, Giardiose, Trichinellose. Pour le téniasis, le traitement par l'albendazole ne doit être envisagé qu'en cas de parasitose associée sensible à l'albendazole,

#### CONTRE- INDICATIONS

Hypersensibilité à l'albendazole ou à l'un des composants.

Femme enceinte : C.F. grossesse et allaitement.

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIERES

##### Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose dans **VERZOL®** 400 mg comprimé être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption au galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

##### Précautions particulières d'emploi

Lors du traitement de la trichinellose avec ce médicament une surveillance préconisée en raison du risque de survenue d'anomalies de la numération fonctionnelles hépatiques. Pour favoriser son efficacité dans le traitement de la trichinellose, le traitement doit être débuté le plus tôt possible au début de l'infestation. En cas de doute demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

##### Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : il lui sera alors possible de prendre les mesures nécessaires.

##### Allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée durant l'allaitement. De plus, il est recommandé de ne pas donner le sein à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Généralement bien toléré, **VERZOL®** peut entraîner des effets indésirables transitoires.

- Troubles gastro-intestinaux : diarrhées, vomissements, douleurs abdominales.
- Lors de traitement prolongé ont été rapportés : fièvre, alopecie réversible, augmentation des transaminases, rash.



LOT : 20101  
PER : 07/2022  
PPV : 22,50 DH