

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° W19-550493

53924

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10222 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 915356 Total des frais engagés : 2000 DH / 1006,90 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

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

Date de consultation : 11/12/2020  
 Nom et prénom du malade : HACHEM MARWA  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant  
 Nature de la maladie : Urthoracé

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) :

### Adresses Mails utiles

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

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

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



### 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
11/12/02	C		200	INPE 091041061

### 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
	11/12/02	Alap. Sp. R. Interz. D. S.	206,90

INPE: 092036789

### AUXILIAIRES MEDICAUX

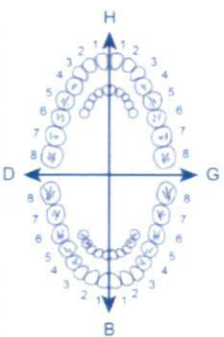
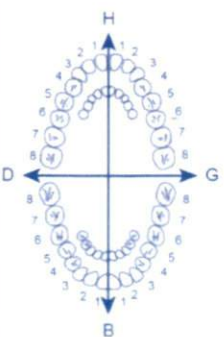
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### 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 canaux, 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																	
	<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>B</td></tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>  MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>  DATE DU DEVIS <input type="text"/>  DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel. Thérapeutique, nécessaire à la profession																	

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 : aganouni@hotmail.com

الدكتور الشريف الكنوني 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

11/12/20

الدار البيضاء، في

HACHEM MAHMOUD

30.80

Trimedate

قبل الوجبة

37

Akerz

sp

100/1 - don

16.60

Systhal

pour

22.20

Venol

don

106.90

sp

15

Dr. CHERIF EL GANOUNI

Médecine Générale

Boulevard Oued Oum Rabia Rue 78

N°2 Oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 90 19 46

الرجاء إحضار الوصفة عند المراجعة إلى الأخصائي

ICE : 001687843000003 - 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.

### PRESENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable, flacon de 250ml.

TRIMEDAT® 150 mg gélule, boîte de 20.

### COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIMEDAT® 150 mg gélule	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 DOUTE, 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% granules 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% granules 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% granules 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 DOUTE 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% granules pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

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

#### Posologie

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

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

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

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

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable

#### Adultes :

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

Exceptionnellement, cette posologie 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% granules pour suspension buvable

Voie orale.

### PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANEE

• 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.

### SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg gélules, ou TRIMEDAT® 0,787% granules pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

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

Sans objet.

### RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

### EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments,

bien que tout

• Rares réactions

Si vous remarquez certains effets

de votre pharmacien

dans cette notice

via le centre

contribuez à

CONSERVATION

TRIMEDAT® 150 mg gélules

Pas de précautions particulières de conservation.

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Après ouverture

Trimedat® suspension buvable à 0,787%

Flacon de 250ml



6 118000 090960

AMM : 399/12DMP/21/NCF

PER  
Ne p  
exté  
DAT  
Aoi

LOT : 2028  
U.T. AV : 07-25  
P.P.V : 30 DH 80

Pharm

Yasmine LAHLOU FILALI - PHARMACIENNE



# **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 pourriez 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 cristallisable, methylparahydroxybenzoate, propylparahydroxybenzoate, glycérol, citrate de sodium dihydraté trisodique, propylène glycol, glycyrrhizinate monosodique, 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 notoire**

Sorbitol, methylparahydroxybenzoate, Propylparahydroxybenzoate, glycérol, eau purifiée.

## **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 l'allergie.

## **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 perannuelle.  
- pour le traitement des symptômes de l'urticaire.

## **4. Posologie**

Veuillez à toujours prendre ce médicament en respectant la prescription de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre 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 demi-cuillère-mesure) deux fois par jour.

Insuffisance rénale modérée à sévère :

Chez les patients ayant une insuffisance rénale modérée à sévère, la posologie doit être adaptée.

Si vous pensez que l'effet d'ALER-Z® 5mg/5ml est trop faible ou nul, consultez votre médecin.

Durée du traitement :

La durée du traitement dépend du type, de la durée et de vos symptômes. Consultez 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) de 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 ou médicaments).

## **6. Effets indésirables**

Description des effets indésirables :

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

Les effets indésirables suivants sont rares ou très rares ; cependant, ils peuvent apparaître, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et consulter votre médecin :

• Réactions allergiques, y compris réactions graves et Angioedème (réaction de 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.
- Parosmésie (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 rares).
- Dépression, hallucinations, agressivité, confusion, insomnie.
- Convulsions.
- Tachycardie (battements du cœur trop rapides).
- Anomalies du fonctionnement du foie.
- Urticaire.
- Œdème (gonflement).
- Prise de poids.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

ALER-Z® 5mg/5ml peut provoquer des effets indésirables graves (très rares) chez certains patients.

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 cétirizine 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 ont été 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 oubliée 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 délivrance

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'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront 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.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

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 vos ordonnances :

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**  
PHARMAS

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

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

773.851.11.16

# 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 à traiter.

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

**Effets secondaires :** n'existent pas pour l'instant.

**Incompatibilités et risques :** n'existent pas.

## Remarque :

A ne pas appliquer sur de larges surfaces (d'échaudures) chez les nourrissons et petits enfants. En cas de doute, de consulter immédiatement le médecin.

## Présentation :

Systral Crème : Tube de 20 g

**Systral® 15 mg**  
Crème 20 g



**Systral® Crème**

PPV 16DH50  
EXP 06/2025  
LOT 06026 1

Médicaments à conserver avec précaution  
à portée des enfants

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

030602F08204P110311





## 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

Anthelminthique (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, Ascarirose, 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, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du lactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions particulières d'emploi

Lors du traitement de la trichinellose avec ce médicament une surveillance particulière doit être préconisée en raison du risque de survenue d'anomalies de la numération des leucocytes et de fonctions 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. En cas de grossesse pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui en informer et à votre état.

### Allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée durant l'allaitement. De même, ne demandez pas 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.

**VERZOL® 400 mg/10 ml**  
Flacon de 10 ml



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



## 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

Anthelminthique (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, Ascarirose, 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, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du lactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions particulières d'emploi

Lors du traitement de la trichinellose avec ce médicament une surveillance médicale est recommandée en raison du risque de survenue d'anomalies de la numération des leucocytes et de fonctions 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. En cas de grossesse pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui en informer et à votre état.

### Allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée durant l'allaitement. De même, ne pas allaiter ou 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.

**VERZOL® 400 mg/10 ml**  
Flacon de 10 ml



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