

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 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.

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



Déclaration de Maladie

N° W21-620262

244014

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11532 Société : RAM
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : GHALNI ABDELJIL
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation :
 Nom et prénom du malade : GHALNI YADINE Age :
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Sprache + Tra. orthopédique
 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Docteur Abdelhak ZAKIR

Pédiatre

Lauréat de la Faculté de Médecine de Montpellier
Ancien Assistant & Ancien Praticien Hospitalier
des Hopitaux de France
Diplômé en Réanimation Néonatale
Diplômé en Médecin Foetale
Diplômé en Rééducation Fonctionnelle Respiratoire

الدكتور عبد الحق زكير

إختصاصي في أمراض الطفل و الرضيع
خريج كلية الطب بمونبولي
طبيب مساعد سابقا بمستشفيات فرنسا
مجاز في إنعاش الرضيع
مجاز في طب الجنين
مجاز في ترويض امراض الجهاز التنفسي

Pharmacie NOUR
KABBAJ Soumia
10B, Angle Yacoû El Mansour et Bd.
Sid' Abde'rahmane - Casablanca
Tél : 0522.36.89.11

Sas 72

Casablanca, le : 24 / 12 / 2022

pes : 17,70 kg

GHALALI yasmine

98,90

1) Zedar simp.

Striker droite.

1 dose de 18 kg x 2/5 = 1 dose.

79,50

2) Apixol simp., 1 dose x 3/5 = 1 dose.

89,50

3) Apixol pour 3 ans - 6 ans 1 dose x 2/5 -
pendant 1 jour.

17,50

4) Doliprane 1 dose de 16 kg, 14 ans
alternance avec,

15,00

5) Moral simp. 1 dose de 14 kg, 14 ans + 1/3 dose

90,90 6) Steuern nez 'saché'

Mupliat x 100 mg x 100 mg
nose x 100 mg

45,30 =

71.

Schwarz spray

Efferves 100 x 100 mg

86,50 x 2

8)

Clair jour

15 x 2,5 x 200 mg

613,60

Pharmacie NOUR
KABBAL Soumia
10B, Angle Yachib FIMASSOUR et Bd.
Sid' Abde'ourmane - Casablanca
Tél : 0522.36.89.11

Dr. Abdelhak ZAKIR
13, Bd. An Faoujate - Casablanca
Tél : 0522 48 67 66 / 0522 48 67 69
GSM : 06 66 99 99 94 / 0661144 500

20065589

ZECLAR® 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable Clarithromycine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?
 3. Comment prendre ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01FA09

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

Ce médicament est indiqué chez l'enfant dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux antibiotiques de la famille

ZECLAR 25 mg/ml, granulés pour suspension buvable contient du saccharose et de l'huile de ricin.

3. COMMENT PRENDRE suspension buvable ?

Veillez à toujours prendre ces indications de votre médecin pharmacien en cas de doute.

Posologie

Chez l'enfant

La *posologie* est déterminée par le médecin. A titre indicatif, la posologie est de deux prises.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

ZECLAR® 25 mg/ml
Boîte d'un flacon de 100 mL
P.P.V.: 98,90 DH



6 118001 182862

Maphar

Km 10, route côtière 111

QI-Zenata, Ain Sebaâ, Casablanca, Maroc

Préparation de la suspension

1. **RETOURNER** deux à trois fois le flacon avant de l'ouvrir.
2. **AJOUTER** lentement au contenu du flacon de l'eau minérale non gazeuse ou de l'eau bouillie refroidie jusqu'au trait indiqué par deux flèches sur l'étiquette du flacon.
3. **RETOURNER LE FLACON ET AGITER ENERGIQUEMENT** jusqu'à dissolution complète du granulé. Laisser reposer quelques minutes. Le niveau du liquide baisse.
4. **COMPLETER** avec de l'eau jusqu'au trait indiqué par deux flèches sur l'étiquette du flacon et agiter à nouveau afin de bien homogénéiser la suspension ainsi obtenue.
5. **METTRE** en place le bouchon adaptateur et bien l'enfoncer.
6. **REBOUCHER** le flacon.



Prise du médicament

1. **AGITER LA SUSPENSION BUVABLE AVANT CHAQUE PRISE.**
2. **OUVRI**R le flacon.
3. **INTRODUIRE** la seringue pour administration orale dans le bouchon adaptateur.
4. **RETOURNER** l'ensemble flacon + seringue pour administration orale et le maintenir en position verticale.
5. **ASPIRER** la dose prescrite par le médecin.



Apixol®



Solution buvable

FORMES ET PRESENTATIONS :

Apixol® Adultes - Solution buvable-flacon 200ml.

Apixol® Enfants - Solution buvable-flacon 200ml.

PROPRIETES :

Apixol®, à base d'extraits de propolis, d'échinacée et de menthe poivrée, agit pour aider à déloger et apaiser les voies respiratoires et à améliorer le confort global (Poumons, gorge, nez...) tout en renforçant l'organisme.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées.
- Gorge irritée.
- Enrouement.

CONSEILS D'UTILISATION :

Apixol® Adultes : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Apixol® Enfants : - Moins de 4 ans : 1 cuillère à café 3 à 4 fois par jour.

- De 4 à 12 ans : 1 cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche.
- Déconseillé chez la femme enceinte.
- Le produit peut présenter des sédiments dûs à la nature de ses composants, toutefois sa qualité et son efficacité ne sont pas altérées.
- Respecter la dose recommandée.
- Bien agiter avant l'emploi.
- Après ouverture, conserver au frais et consommer dans un délai d'un mois.
- Tenir hors de la portée des enfants.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Fabriqué par Pharmalife Research - Garbagnate Monastero (LC). - Italie.

Importé et distribué au Maroc par Medipro pharma.

Autorisation du Ministère de la Santé n° :

APIXOL® Adulte / DA 20191312479DMP/20UCA/MAv2

APIXOL® Enfant / 20211312617MAv2/CA/DMP/18



8 032578 479263

Lot: 220602
À consommer avant le: 07/2025
PPC: 79,50 DH



Flacon
Pulvérisateur

FITOPOLIS®

SPRAY GORGE

FORME ET PRESENTATION :

FITOPOLIS® Spray gorge - flacon de 25 ml muni d'un embout Pulvérisateur

COMPOSITION :

Extrait fluide d'échinacée (Echinacée purpurea) partie aérienne, Extrait sec huile essentielle d'Eucalyptus Globulus, extrait sec fluide de thym, extrait sec (12mg/1.8 ml), eau, agent de charge : glycérine, arôme orange, arôme miel, benzoate de sodium, Rebaudioside A.

PROPRIETES ET UTILISATIONS :

FITOPOLIS® Spray gorge est à base de Propolis purifiée riche en polyphénols et en bioflavonoïdes. **FITOPOLIS® Spray gorge** renferme aussi d'autres actifs naturels tels que l'échinacée, l'eucalyptus, le thym, la mauve, ainsi que la vitamine C qui agissent en synergie pour contribuer à calmer et à adoucir la gorge irritée tout en renforçant les défenses immunitaires, procurant ainsi un soulagement des maux

FITOPOLIS®
SPRAY GORGE



Lot n°:
A consommer de
préférence avant le :
PPC : 89,50

Doli®

PEDIATRIQUE

PARACETAMOL

SOLUTE BUVABLE A

COMPOSITION

Paracétamol 3 g

Excipients : macrogol 6000, solution parahydroxybenzoate de méthyle so arôme caramel vanille, eau purifiée q.s

FORME PHARMACEUTIQUE

Soluté buvable, flacon de 90 ml.

CLASSE PHARMACO-THÉRA

Antalgique, antipyrétique.

DANS QUEL(S) CAS UTILISÉ

Ce médicament contient du parac

telles que maux de tête, états gripp

Cette présentation est réservée à

ans); lire attentivement la rubrique

différent, il existe d'autres présentat

médecin ou à votre pharmacien.

ATTENTION!

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Allergie connue au paracétamol ou à l'un des autres constituants,
- Maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre posologie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

- En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sucre : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur le système doseur.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que votre enfant prend ce médicament si votre médecin prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

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

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Sucre (saccharose : 0,167 g de sucre par graduation de 1 kg figurant sur la seringue par administration orale).

Doli®
PEDIATRIQUE
PARACETAMOL

PPV 17DH50
PER 08/25
LOT L2833



Nurodol®

20mg/ml

enfants & nourrissons
Suspension buvable en flacon

1- IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a - FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Suspension buvable pédiatrique à 2% : flacon

b - COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Ibuprofène.....

Excipients.....

c - LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, sorbitol, glycérol, rouge cochenille

d - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE:

Anti-inflammatoire non stéroïdien, doué d'activité

2- Indications thérapeutiques :

Traitement de la fièvre et ou des douleurs telle qu

3. ATTENTION !

a) CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser ce médicament dans les cas suivants

- À partir du 6^{ème} mois de grossesse,
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenché par ibuprofène, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Antécédents d'allergie à l'un des constituants de la suspension,
- Ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins,
- Maladie grave du cœur,
- Lupus érythémateux disséminé,

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT, CONSULTEZ VOTRE MEDICIN

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite allergique ou à une allergie du nez. L'administration de cette spécialité peut déclencher des crises chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à d'autres médicaments,
- lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament,
- de traitement anticoagulant concomitant : Ce médicament peut augmenter les ulcères/perforations.

- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère),
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- d'intolérance au fructose, syndrome de glucose-6-phosphate déhydrogénase (maladies métaboliques rares),
- de diabète, de déficit en saccharose-isomaltase, de déficit en fructose-1,6-diphosphatase, de déficit en saccharose et de sorbitol.

AU COURS DU TRAITEMENT, DE 6 MOIS A 12 ANS (SOIT ENVIRONS),

- en cas de troubles de la vision,
- en cas de troubles de l'audition,
- en cas de troubles de l'équilibre,
- en cas de troubles de la parole,
- en cas de troubles de la motricité fine,
- en cas de troubles de la motricité globale,
- en cas de troubles de la motricité fine (par mi).

e) CONDUITE D'URGENCE

Dans de rares cas, des effets indésirables graves peuvent survenir.

d) INTERACTIONS

Ce médicament peut interagir avec d'autres médicaments.

Il est recommandé de signaler à votre médecin ou à votre pharmacien, l'usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

usage de médicaments, il faut signaler également tout autre

19100



CHINES ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN
tenir compte de la teneur en saccharose (0,5
g/l) en fonction de la présence de
saccharose et de sorbitol.

CLENIL FORTE® Spray

Béclométasone dipropionate

Composition :	p. inhalatoir	p. flacon
Béclométasone (DCI) dipropionate	250 mcg	0,050 g

Propriétés :

Anti-inflammatoire stéroïdien à action locale :

- Le dipropionate de Béclométasone, principe actif du CLENIL FORTE, agit directement sur la muqueuse trachéo-bronchique.
- Le dipropionate de Béclométasone exerce un effet thérapeutique local. L'effet systémique ou surrénalien ne se manifeste qu'à une posologie supérieure ou égale à 20 mg/jour.

Indications thérapeutiques :

Traitement anti-inflammatoire continu de l'asthme dans les formes

- asthmes légers à modérés, nécessitant un traitement symptomatique.
 - asthmes sévères en particulier cortico-dépendants.
- Chez l'enfant, en l'absence de données définitives sur les conséquences osseuses, le traitement par corticoïdes inhalés doit être envisagé avec précaution.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des composants.
- Tuberculose pulmonaire évolutive ou latente non traitée.
- Ulcère digestif évolutif non traité et non surveillé.
- A éviter pendant le premier trimestre de grossesse et pendant l'allaitement.

Effets indésirables :

- Au début du traitement, on peut observer des cas de gêne pharyngée, de toux, de dysphagie, de dyspnée, de rétrogoût, de brûlures buccales, de réactions allergiques locales, de candidose bucco-pharyngée.
- Possibilité de survenue de candidose oro-pharyngée.
- Il est recommandé de ne pas arrêter le traitement brusquement.

Mode d'emploi et posologie :

- Agiter le flacon ;
 - Présenter l'embout de l'aérosol-doseur à l'entrée de la bouche, le fond de la cartouche dirigé vers le haut ;
 - Dégonfler la poitrine au maximum ;
 - L'inhalation doit être faite au cours d'une inspiration profonde ;
 - Une apnée de quelques secondes est recommandée en fin d'inspiration forcée.
- Adulte : 2 inhalations 2 fois par jour ou 1 inhalation 4 fois par jour.

La dose peut être augmentée jusqu'à 2 inhalations 3 ou 4 fois par jour.
Chaque inhalation libère 250 mcg de dipropionate de Béclométasone.

Présentation et forme :

Flacon aérosol-doseur assurant environ 200 inhalations.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L de CHEISI FARMACEUTICI S.P.A



anti-inflammatoire
86,10

CLENIL FORTE® Spray

Béclométasone dipropionate

Composition :	p. inhalatoir	p. flacon
Béclométasone (DCI) dipropionate	250 mcg	0,050 g

Propriétés :

Anti-inflammatoire stéroïdien à action locale :

- Le dipropionate de Béclométasone, principe actif du CLENIL FORTE, agit directement sur la muqueuse trachéo-bronchique.
- Le dipropionate de Béclométasone exerce un effet thérapeutique local. L'effet systémique ne se manifeste qu'à une posologie supérieure ou égale à 20 mg/jour.

Indications thérapeutiques :

Traitement anti-inflammatoire continu de l'asthme dans les formes

- asthmes légers à modérés, nécessitant un traitement symptomatique.
 - asthmes sévères en particulier cortico-dépendants.
- Chez l'enfant, en l'absence de données définitives sur les conséquences, le traitement par corticoïdes inhalés doit être envisagé avec précaution.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des composants.
- Tuberculose pulmonaire évolutive ou latente non traitée.
- Ulcère digestif évolutif non traité et non surveillé.
- A éviter pendant le premier trimestre de grossesse et pendant l'allaitement.

Effets indésirables :

- Au début du traitement, on peut observer des cas de gêne pharyngée, de toux, de dysphagie, de dyspnée, de rétrogoût, de brûlures, de réactions allergiques, de réactions cutanées, de réactions oculaires, de réactions nasales, de réactions auriculaires, de réactions dentaires, de réactions gingivales, de réactions stomacales, de réactions intestinales, de réactions hépatiques, de réactions rénales, de réactions cardiaques, de réactions vasculaires, de réactions hémorragiques, de réactions thrombotiques, de réactions thrombocytaires, de réactions leucocytaires, de réactions érythrocytaires, de réactions plaquetaires, de réactions coagulatoires, de réactions hémolytiques, de réactions hématuriques, de réactions protéinuriques, de réactions glycosuriques, de réactions hyperlipémiques, de réactions hypercholestérolémiques, de réactions hyperuricémiques, de réactions hypercalcémiques, de réactions hypocalcémiques, de réactions hypomagnésémiques, de réactions hypokaliémiques, de réactions hypophosphatémiques, de réactions hyposodémiques, de réactions hypochlorémiques, de réactions hypomagnésémiques, de réactions hypocalcémiques, de réactions hypokaliémiques, de réactions hypophosphatémiques, de réactions hyposodémiques, de réactions hypochlorémiques.
- Possibilité de survenue de candidose oro-pharyngée.
- Il est recommandé de ne pas arrêter le traitement brusquement.

Mode d'emploi et posologie :

- Agiter le flacon ;
 - Présenter l'embout de l'aérosol-doseur à l'entrée de la bouche, le fond de la cartouche dirigé vers le haut ;
 - Dégonfler la poitrine au maximum ;
 - L'inhalation doit être faite au cours d'une inspiration profonde ;
 - Une apnée de quelques secondes est recommandée en fin d'inspiration forcée.
- Adulte : 2 inhalations 2 fois par jour ou 1 inhalation 4 fois par jour.

La dose peut être augmentée jusqu'à 2 inhalations 3 ou 4 fois par jour.
Chaque inhalation libère 250 mcg de dipropionate de Béclométasone.

Présentation et forme :

Flacon aérosol-doseur assurant environ 200 inhalations.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L de CHEISI FARMACEUTICI S.P.A



86,10