

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 du 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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| O Réclamation | : contact@mupras.com |
| O Prise en charge | : pec@mupras.com |
| O 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.



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

Déclaration de Maladie

N° W21-728195

145687

Optique

A

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10317

Société : RAN

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : CHEFOUAY SATO

Date de naissance : 31/03/1973

Adresse : 58, Rue Ibn Fazis Tanger

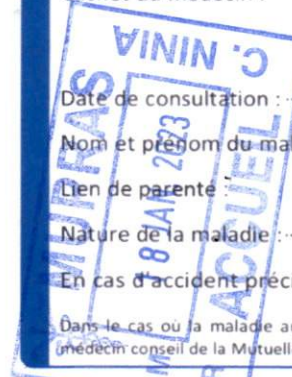
Tél. : 0661-29-54-69

Total des frais engagés :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27/02/2022

Nom et prénom du malade : CHEFOUAY SATE

Lien de parenté : Soeur

Nature de la maladie : Grippe

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer le renseignement sous pli confidentiel à l'att. médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHÉRENT

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
27/11/2011 . Cts			091009274 Dr Khalid AMAR Pédiatre El Zerkouani Elg 4 Appt 12 Tél: 0522 47 45 72	INP : [REDACTED]

EXEMPTION DES ORDONNANCES		Cashier
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	BENJELLOUN	Date
BENJELLOUN S.A. Docteur en Pharmacie 16, Rond Point des Sports Casablanca - Tél: 0522 36 20 t ^s		Docteur en Pharmacie 16, Rond Point des Sports Casablanca - Tél: 0522 36 20 t ^s
		Montant de la Facture
		867,60

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

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		
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 G 00000000 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel. Therapeutique, nécessaire à la profession		
			MONTANTS DES SOINS
			DATE DU DEVIS
			DATE DE L'EXECUTION

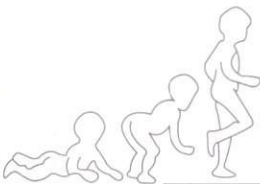
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Docteur Khalid AMAR

Pédiatre

Spécialiste de l'Asthme
et des maladies allergiques
de l'enfant



الدكتور خالد عمار

بختصاصي في أمراض الطفل
أمراض الحساسية عند الطفل
مرض الربو (الضيق)

Casablanca le 27/12/2022 الدار البيضاء في

Enfant Zineb CHETOUANY

Age : 10 ans et 8 mois

Poids : 56,000 kg

149,00

1) CLAVULIN 1G SACHET

Prendre 1 sachet le matin et le soir, pendant 7 jours

2 boites

175,00x2

2) SERETIDE (125UG/25 UG/DOSE)

2 bouffées le matin et le soir, pendant 2 mois

2 boites

45,30

3) VENTOLINE SPRAY

2 bouffées le matin, à midi et le soir, pendant 7 jours

1 boite

53,30

4) TOTIFEM(1MG/5ML) FL 150ML

Prendre 1 cuillère mesure le matin et le soir, pendant 15 jours

1 boite

40,00

5) STERIMAR SOL NASALE

1 lavage du nez le matin, à midi et le soir

1 boite

115,00x2

6) EFFIPRED 20 MG CPR EFF SEC BTE :20

Prendre 3 comprimés le matin, pendant 5 jours

1 boite

115,00x2

7) AVAMYS27.5MCG/PULV FL120DOSES

Faire 1 pulvérisation le soir, pendant 2 mois

1 boite

867,60

Pharmacie YELLOREME
BENJELLOUN Salma
Docteur en Pharmacie
16, Rond Point des Sports
Casablanca - Tél: 0522 36 20 61

Dr Khalid AMAR
72, Bd Zerkouni Etg 4 App 12
Casablanca - Tél: 0522 47 45 72

شارع الزرقطوني الطابق الرابع. الرقم 12. (قرب سوق الورود). الدار البيضاء

72, Bd Zerkouni. 4^{ème} Etage, N° 12 (en face du marché aux fleurs) - Casablanca
Tél. : 0522 47 45 72 - G.S.M : 0661 41 15 87 - E-mail : dr.amarkhalid.cabinet@gmail.com

الآثار الجانبية الشائعة هذه:

- يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10: **الإسهال (عدم القدرة).**
- الآثار الجانبية الشائعة:** يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10: **المُثلك (عدري) نتيجة عن الطروبيات التي تسمى المبيضات، وتظهر على مستوى المهبل والمثانة.**
- إذا ظهرت على أي من الأثر الجانبية، فاعمل على أخذ كلارولان قبل الوجبة.
- **القفر:** يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10: **الإسهال (الإفراط).**

الآثار الجانبية قليلة التهوع:

- يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100: **فقد جلدي، حكة، حكة.**
- **فقد جلدي بازز مع حكة (شرى).**
- **صر الحمض؛**
- **دور؛**
- **سعاد الرأس.**

الآثار الجانبية قليلة التهوع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

- **ارتفاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي ينتجها الكبد.**

الآثار الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- **فقد جلدي، يمكن أن تكون له تعدد شبه بفقارنة (نقط سوداء مرئية تحيط بها منطقة أكثر حسوناً وحولها دائرة داكنة، حمام عidine الأشكال).**
- **إذا ظهرت عليه هذه الأعراض، ففضلably على وجه استعمال.**
- **الآثار الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:**
- **انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تحفيز الدم (المصفحات)،**

أثار جانبية أخرى:

- يمكن أن تظهر أثر جانبية آخر لدى عدد ضئيل من الأشخاص إلا أن ترددتها غير معتبرة:
 - **روددوف تنسصي (أطراف أعلا).**
 - **التهاب الأمعاء الطيفي (أطراف أعلا).**
 - **التهاب الشاهن الحالي الذي يحيط بالدماغ (التهاب السحايا العقير).**
 - **روددوف مثثلي صالحة تهدوات وتوسف الجلد، لاسوها حول الماء والغبار والعنين وفي المنطقة التناسلية (أثاث سيفون جوسون)، ولكن من المطبع أكثر حدة وسبب في الفصل جلدي حاد.**
 - **(أكثر من 30 بالمائة من السطح الجلدي، إزالة ثليل).**
 - **فقد جلدي أحمر متشرد تماهجه سفغة ينبع على قيق (التهاب الجلد القفاعي أو التقربي).**
 - **فقد جلدي أحمر تصاحبه كل تحد الجلد وتحذقات (شارد متش).**
 - **متلازمة الأعراض الشديدة بالانفلونزا مع فقد جلدي حمي وشتم في الدند المدقورة.**
 - **وأخبارات قد غير طبقيها (بما في ذلك زيارة خلايا الدم البيضاء (فرط المضادات) وإيزيمات الكبد).**
 - **إذا ظهر علىك أحد هذه الأعراض، ففضلably على الفور.**

التهاب الكبد:

- **برفقان، الذي يتبين عن إرتفاع معدل البيلوبورين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد)، وتزدي إلى ثلوون أصفر البشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.**
- **التهاب الكلى:**
- **استقطلة دموية تختفي.**
- **شتنجات (الأشخاص الذين يتخلون جرعته مرتفعة من كلارولان أو يعانون من مشكل في الكلى).**

السان الأسود (شعر اللسان):

- **لون الأسنان (أدى للأطوال)، وبخاخ عموماً عند فرش الأسنان.**

الآثار الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:

- **انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء،**
- **انخفاض عدد الكريات الحمراء (غير الدم الأنانثاني)،**
- **بولات في البول.**

التصرير بالأثار الجانبية:

- إن شعرت بأثر غير مناسب، البروج ريجار، الطبيب أو الصيدلي، يطلب ذلك على أي أثر غير مستحب لم يرد ذكره بهذه النشرة، يمكنك أيضًا الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عبر نظام الإبلاغ الطيفي أو على العنوان:

GlaxoSmithKline Maroc 42-44
نقطة بوليفارد الرشيدى برج البرج أبو حامد الغزى
دار البيضاء 20000، على البريد الإلكتروني
pharmacovigilance.na@gsk.com

- **كيف يمكن فقد كلارولان؟**

يحفظ بعيداً عن مراى ومتناول الأطفال.

- **تاريخ انتهاء الصلاحية:**

لا يدلي استخدام كلارولان بعد تاريخ الصلاحية المتذكر على العلبة.

شروط الحفظ:

يحفظ بعيداً عن الحرارة وفي حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

تحذيرات خاصة:

لا يدلي بهم الآدوية في شبكة الماجاري أو مع التقالي們 المذكورة تنتشر الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية غير المستخدمة قد تساعد هذه التأثير في مياه القيمة.

6. معلومات إضافية:

ما ينادي بعنوان 1 غرام 125 ملagram للتأثير، مسحوق لمعلق قابل للشرب في كيس من جرعة واحدة.

كيس من جرعة واحدة؟

المواد الشقيقة:

• أموركسيلين 1000,00 ملagram

على أمركسيلين ذاتي البiero و حين

• حمض كلاروليك 125 ملagram

على شكل كلارولات البوتاسيوم

لكل كيس من جرعة واحدة.

المكونات الأخرى:

كروسوفيتون، هلام السيلينا، رائحة الفراولة والليمون والخرج الحجري على متوكسترين.

يشكل خاص و الكحول (التربيجي)، الأستاران.

الشكل الصيدلاني والمحتوى:

ما هو كلارولان 1 غرام 125 ملagram للتأثير، مسحوق لمعلق قابل للشرب في كيس من جرعة واحدة وما هو محتوى التأثير الخامجي؟

يتوفر هذا الدواء على شكل مسحوق لمعلق قابل للشرب في أكياس من جرعة واحدة.

على تخدير على 12، 16، 24 كيس.

صابغ ترخيص التصنيع.

GlaxoSmithKline Maroc. عن العودة، جهة الرباط.

العنوان:

Amanys Pharma. تاریخ المرأة: 2021.

شندر 2021.

شروط اعطاء الوصفة: تصريح الدواء.

القائمة الأولى(+) - بوصة طبيب فقط.

نصائح / نوعية صحية

تتميز المضادات الحيوية بفعاليتها في ممارسة التأثيرات الثالثية عن الجراثيم. إنها غريمير فعالة ضد

التأثيرات الثالثية عن الفيروسات.

وأخيرًا، لا تستوي المضادات الثالثية عن الجراثيم أسلوب العلاج بالمضادات الحيوية، ولكن النسب الأكبر

شيوعاً في أن الجراثيم التي تسبب في المجرى الهضمي مقاومة للمضادات الحيوية التي يتم تناوله.

ما يعني أن العلاج المائي يلزم مقاومة المضادات الحيوية لعدة أيام، ويساعد استخدام المضادات الحيوية

بحذر على تطبيق نصائح معاينة ومحاربة الجراثيم.

ويعتمد يصعب لك الطبيب علاجاً بالمضادات الحيوية، فالطبب الوحيد من هذه الرسلة هو علاج

توقف فعالية المضادات الحيوية.

1. لا بد أن تختار جرعة المضادات الحيوية، ووقف تناولها ومدة العلاج. إن التقطيع على المطلب

وإذا تمصر الفم، أطلب من طيب أو من المسؤول أن يشرح لك.

2. لا تستعمل أي مضاد حيوي إلا إذا وسّع ذلك الطبيب عصعصاً لمرضك وينبغي أن تستحسنمه

حسرياً لعلاج التأثيرات التي تم وصفها لها.

3. لا تستعمل أبداً المضادات الحيوية التي تم وصفها لأشخاص آخرين ولو كانوا يعانون من

طفولات تبدو مشابهة لتلك التي تعانى منها.

4. لا تتعاط أبداً المضادات الحيوية التي تم وصفها لك لأنها تسببها آخر.

5. إن تيقن ذلك عادة متوقفة عن المضادات الحيوية عندما تنتهي مدة علاجك التي تصح بها

الطيب، ينبع أن تسلّمها الصيدلي حتى تخلص منها بشكل مناسب.

CLAVULIN

CLAVULIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose
Amoxicilline/acide clavulanique

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CLAVULIN et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLAVULIN ?
3. Comment prendre CLAVULIN ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CLAVULIN ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CLAVULIN ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

CLAVULIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

CLAVULIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLAVULIN ?

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

Ne prenez jamais CLAVULIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique,
- Ne prenez pas CLAVULIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLAVULIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLAVULIN 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet-dose si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLAVULIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de CLAVULIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

CLAVULIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez CLAVULIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations

fonctionnelles hépatiques) ou des tests pour informer le médecin ou l'infirmier, CLAVULIN peut influer sur les résultats.

Autres médicaments et CLAVULIN : Informez votre médecin ou votre pharmacien ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez de l'allopurinol (anti-reaction cutanée aigüe),

Si vous prenez du proprétidium (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de CLAVULIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec CLAVULIN, des analyses peuvent être requises.

CLAVULIN peut influer sur l'action du

traiter le cancer ou less malades rhum

CLAVULIN peut influer sur l'action du

prévenir le rejet de greffes d'organes).

Grossesse et allaitement : Si vous êtes enceinte ou que vous allez une grossesse, demandez conseil à votre pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation : CLAVULIN peut provoquer des effets

capacité à conduire. Ne conduisez pas

vous sentez pas bien.

CLAVULIN 1 g/125 mg, ADULTES, pou

(Rapport amoxicilline/acide clavulanique)

l'alcool benzylique, de la maltodextrose (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartam par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylketonurie (PKU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,0000176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. CLAVULIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE CLAVULIN ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets CLAVULIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Juste avant la prise de CLAVULIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avelez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas CLAVULIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Si vous avez pris plus de CLAVULIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de CLAVULIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre CLAVULIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre CLAVULIN :

Vous devez continuer de prendre CLAVULIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

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

CLAVULIN 1 g/125 mg

16 sachets



6 118000 160502

PPU : 149,00 DH

LOT : 649466

PER : 02/24

SERETIDE



Ne pas planter

Si vous avez moins de

Il est recommandé de

que ce médicament

Il est recommandé de

propionate de fluticasone/
salmétérol

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE

50 microgrammes/25 microgrammes/dose,

125 microgrammes/25 microgrammes/dose,

250 microgrammes/25 microgrammes/dose,

suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse

propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 :

- Qu'est-ce que Seretide et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide ?
- Comment utiliser Seretide ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Seretide ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Seretide et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Adrénergiques en association avec des corticoïdes ou d'autres médicaments à l'exclusion des anticholinergiques - code ATC : R03AK06.

Seretide est un médicament contenant deux principes actifs, le salmétérol et le propionate de fluticasone :

- Le salmétérol est un bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certains troubles respiratoires tels que l'asthme.

Vous devez utiliser Seretide tous les jours comme indiqué par votre médecin. Cela permettra de contrôler correctement votre asthme.

Seretide permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Cependant, Seretide ne doit pas être utilisé lorsque vous avez une crise soudaine d'essoufflement ou de sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre

SERETIDE



Ne pas planter

Si vous avez moins de

Il est recommandé de

que ce médicament

Il est recommandé de

propionate de fluticasone/
salmétérol

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE

50 microgrammes/25 microgrammes/dose,

125 microgrammes/25 microgrammes/dose,

250 microgrammes/25 microgrammes/dose,

suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse

propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 :

- Qu'est-ce que Seretide et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide ?
- Comment utiliser Seretide ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Seretide ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Seretide et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Adrénergiques en association avec des corticoïdes ou d'autres médicaments à l'exclusion des anticholinergiques - code ATC : R03AK06.

Seretide est un médicament contenant deux principes actifs, le salmétérol et le propionate de fluticasone :

- Le salmétérol est un bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certains troubles respiratoires tels que l'asthme.

Vous devez utiliser Seretide tous les jours comme indiqué par votre médecin. Cela permettra de contrôler correctement votre asthme.

Seretide permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Cependant, Seretide ne doit pas être utilisé lorsque vous avez une crise soudaine d'essoufflement ou de sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre

Ventoline 100 mcg
Aérosol, 200 doses.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

gsk

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé SALBUTAMOL

Lot 4 E 9 P
EXP 05 2024
PPV 45 , 30 D H

t cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des pour vous.

is pourriez avoir besoin de la relire.

estions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

té personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.

f, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l' inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie astmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par un autre ou d'autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

Le médicament peut



TOTIFEN® KETOTIFENE

TOTIFEN® gélules

1,00 mg

-

-

1 gélule

TOTIFEN® sirop

0,0200 g

0,0333 g

0,0167 g

100 ml

6 118000 240846 (de fumarate)

Parahydroxybenzoate de méthyle

Parahydroxybenzoate de propyle

Excipients q.s.p.

Totifen® sirop contient Sorbitol et Alcool bon goût.

Propriétés :

Antianaphylactique, antiasthmatique et anti-allergique.

Le Kétotifène® bloque la sécrétion des mastocytes histaminiques et autres médiateurs chimiques anaphylactiques et exerce un effet prolongé inhibiteur sur les réactions histaminiques en cours.

L'administration du Kétotifène® permet :

- Une nette réduction des crises asthmatiques (durée et fréquence) et même leur complète disparition.
- Une thérapie antiasthmatique symptomatique.

Indications thérapeutiques :

- Prophylaxie à long terme de l'asthme d'origine allergique (y compris dans les formes mixtes), de la bronchite asthmatique et des syndromes à manifestations asthmatiques.
- Prophylaxie et thérapie de la rhinite allergique.

Contre-indications :

Nourrissons de moins de 6 mois.

Effets indésirables :

On peut noter dans certains cas, au début du traitement un effet sédatif avec somnolence diurne, une sécheresse buccale et quelques vertiges. Ces effets sont transitoires et n'entraînent pas l'interruption du traitement.

Mises en garde :

- L'absorption de boissons alcoolisés pendant le traitement est déconseillée.
- Eviter l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement.
- Kétotifène® ne permet pas le traitement de la crise d'asthme installée.
- Une thérapie antiasthmatique en cours (en particulier corticostéroïdes et ACTH) ne doit jamais être interrompue brutalement au début d'un traitement par Kétotifène®.

Mode d'emploi et posologie :

VOIE ORALE

TOTIFEN® gélules :

Adultes et enfants de plus de 3 ans : 1 gélule (1 mg), matin et soir.

TOTIFEN® sirop :

Adultes et enfants de plus de 3 ans : 1 mesure (5 ml = 1 mg), matin et soir.

Enfants de 6 mois à 3 ans : 1/2 mesure, matin et soir.

La posologie quotidienne peut être augmentée selon l'avis du médecin.

Forme(s) et présentation (s) :

TOTIFEN® 1 mg boîte de 30 gélules

TOTIFEN® 1 mg boîte de 60 gélules

TOTIFEN® sirop flacon de 150 ml

Liste II (Tableau c)



gsk

teur

Avamys

27,5 microgrammes par pulvérisation
suspension pour pulvérisation nasale
Furoate de fluticasone

Veuillez 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, votre pharmacien ou votre infirmier(ère).
- 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier(ère). Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

- 1. Qu'est-ce qu'Avamys et dans quels cas est-il utilisé**
 - 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Avamys**
 - 3. Comment utiliser Avamys**
 - 4. Effets indésirables éventuels**
 - 5. Comment conserver Avamys**
 - 6. Contenu de l'emballage et autres informations**
- Guide d'utilisation du pulvérisateur nasal étape par étape**

1. Qu'est-ce qu'Avamys et dans quels cas est-il utilisé ?

Avamys (furoate de fluticasone) appartient à un groupe de médicaments appelés *glucocorticoïdes*. Avamys diminue l'inflammation due à l'allergie (*rhinite*) et par conséquent, réduit les symptômes de l'allergie.

Avamys, suspension pour pulvérisation nasale, est utilisé pour traiter les symptômes de la rhinite allergique : nez bouché, irrité ou qui coule, éternuements, yeux rouges ou irrités, larmoiements des yeux, chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

Les symptômes de l'allergie peuvent survenir, soit à des moments précis de l'année en rapport avec une allergie aux pollens des graminées ou des arbres (rhume des foins), soit durant toute l'année en rapport à une allergie aux animaux, acariens ou moisissures, pour ne citer que quelques-unes des allergies les plus connues.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Avamys ?

N'utilisez jamais Avamys :

Si vous êtes allergique au furoate de fluticasone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Avertissements et précautions

Enfants et adolescents

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 6 ans.



gsk

teur

Avamys

27,5 microgrammes par pulvérisation
suspension pour pulvérisation nasale
Furoate de fluticasone

Veuillez 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, votre pharmacien ou votre infirmier(ère).
- 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, qu'il soit mentionné ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier(ère). Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

- 1. Qu'est-ce qu'Avamys et dans quels cas est-il utilisé**
 - 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Avamys**
 - 3. Comment utiliser Avamys**
 - 4. Effets indésirables éventuels**
 - 5. Comment conserver Avamys**
 - 6. Contenu de l'emballage et autres informations**
- Guide d'utilisation du pulvérisateur nasal étape par étape**

1. Qu'est-ce qu'Avamys et dans quels cas est-il utilisé ?

Avamys (furoate de fluticasone) appartient à un groupe de médicaments appelés *glucocorticoïdes*. Avamys diminue l'inflammation due à l'allergie (*rhinite*) et par conséquent, réduit les symptômes de l'allergie.

Avamys, suspension pour pulvérisation nasale, est utilisé pour traiter les symptômes de la rhinite allergique : nez bouché, irrité ou qui coule, éternuements, yeux rouges ou irrités, larmoiements des yeux, chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

Les symptômes de l'allergie peuvent survenir, soit à des moments précis de l'année en rapport avec une allergie aux pollens des graminées ou des arbres (rhume des foins), soit durant toute l'année en rapport à une allergie aux animaux, acariens ou moisissures, pour ne citer que quelques-unes des allergies les plus connues.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Avamys ?

N'utilisez jamais Avamys :

Si vous êtes allergique au furoate de fluticasone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Avertissements et précautions

Enfants et adolescents

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 6 ans.

EFFIPRED®

20 Comprimés effervescents 20 mg



6 118000 031369

FIPRED® (Prednisolone)

PRESENTATIONS

EFFIPRED® 20 mg

PPU 400H00
EXP 06/2025
LOT 22012 9

effervescents à 5 mg

effervescents à 20 mg

à 5 mg	de métasulfobenozoate de sodium).....	5 mg
.....	1 comprimé effervescent
à 20 mg	de métasulfobenozoate de sodium).....	20 mg
.....	1 comprimé effervescent

PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocrinianes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotiques ou antimycosiques.
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle, zona, hépatite)
- États psychotiques encore non contrôlés par un traitement.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucres et enrichi en protéines et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte de la teneur en sodium du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.