

# 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.



## Déclaration de Maladie

N° W21-728195

145687

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10312 Société : RAN

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHEBOUAY SATO

Date de naissance : 31/03/1973

Adresse : 58, Rue Ibn El Fian Jeddah

Tél. : 0661-29-54.69 Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 27/01/2022

Nom et prénom du malade : Chebouay Sineb

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

Nature de la maladie : Bronchite

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 n'ai pas pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOILET ADHERENT

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019



# 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
21/11/11	CS			Dr Khalid AMAR Pédiatre 72, Bd Zerkouni Etg 4 Appt 12 Casablanca - Tél: 0522 47 45 72

## EXAMEN DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Montant de la Facture
Pharmacie BENJELLOUN 16, Rond Point des Sports Casablanca - Tél: 0522 36 70 64	867,60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### 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

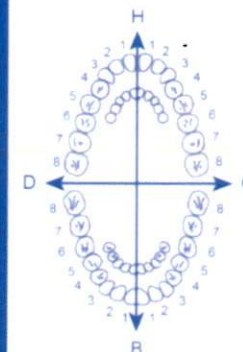
## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel. Thérapeutique. nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

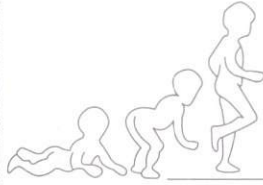
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Docteur Khalid AMAR

Pédiatre

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



الدكتور خالد عمار

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

Casablanca le ..... 27/12/2022 ..... في الدار البيضاء

**Enfant Zineb CHETOUANY**

Age : 10 ans et 8 mois

Poids : 56,000 kg

**1) CLAVULIN 1G SACHET**

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

2 boites

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

2 bouffées le matin et le soir, pendant 2 mois

2 boites

**3) VENTOLINE SPRAY**

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

1 boite

**4) TOTIFEN (1MG/5ML) FL 150ML**

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

1 boite

**5) STERIMAR SOL NASALE**

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

1 boite

**6) EFFIPRED 20 MG CPR EFF SEC BTE :20**

Prendre 3 comprimés le matin, pendant 5 jours

1 boite

**7) AVAMYS 27.5MCG/PULV FL120DOSES**

Faire 1 pulvérisation le soir, pendant 2 mois

1 boite

867,60



Dr Khalid AMAR  
Pédiatre  
72, Bd Zerketouni Etg 4 Appl 12  
Casablanca - Tél: 0522 47 45 72

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

72, Bd Zerketouni. 4<sup>ème</sup> 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



## الأثر الجانبية الشائعة جدا:

يمكن أن تظهر لدى أكثر من شخص واحد من أصل 10:

• الإسهال (عند الكبار).

• **الأثر الجانبية الشائعة:**

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 10:

- السعال (عدوى ناتجة عن القطرات التي تسمى المبيدات، وتظهر على مستوى المهبّل والعمّ).
- والتقيّات (الجذبة).
- العثاير، لاسيّما عند تناول جرعات مرتفعة.
- إذا ظهرت عليك أو على طفلك هذه الآثار الجانبية، فاقصّل على أخذ كلافولان قبل الوجبة.
- القيء.
- الإسهال (لدى الأطفال).

## الأثر الجانبية قليلة الشووع:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 100:

- طفح جلدي، حكة.
- طفح جلدي بارز مع حكة (شرى).
- عسر الهضم.
- دوخة.
- صداع الرأس.

## الأثر الجانبية قليلة الشووع التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

• ارتفاع معدل بعض المواد (الأنزيمات) التي ينتجها الكبد.

## الأثر الجانبية النادرة:

يمكن أن تظهر لدى أقل من شخص واحد من أصل 1000:

- طفح جلدي، يمكن أن تتكون منه تجمعات تشبه بقعا صغيرة (نقطة سوداء مركزية تحيط بها منطقة أكثر شحوبا، وحولها حلقة داكنة، حماس عديدة الأشكال).
- إذا ظهرت عليك هذه الأعراض، فاقصّل بطيئاً على وجه الاستعجال.

## الأثر الجانبية النادرة التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم:

• انخفاض عدد الخلايا التي تساهم في تخثر الدم (الصفائح)،  
• انخفاض عدد الكريات البيضاء.

## أثر جانبية أخرى

يمكن أن تظهر أثر جانبي آخر لدى عدد ضئيل من الأشخاص إلا أن ترددها غير معروف:

- ردود فعل تحسسية (انظر أعلاه).
- التهاب الأمعاء الطفولة (انظر أعلاه).
- التهاب الغشاء الحماوي الذي يحيط بالجماع (التهاب السحايا العميق).
- ردود الفعل الجلدية الحادة.
- طفح منتشر يصاحبه تجمعات وتورف الجلد، لاسيّما حول الفم والأف والعينين وفي المناطق التماسية (تتأثر سنيفيس جوسون)، وشكل من الطفح أكثر حدة تسبب في انفصال جلدي حاد (أكثر من 30 بالمئة من السطح الجلدي: هلازمة ليبل).
- طفح جلدي أحمر منتشر تصاحبه تجمعات صغيرة تحتوي على قيع (التهاب الجلد اللقاعوي أو التقشري).
- طفح حشوي أحمر تصاحبه كآلة تحت الجلد وتجمعات (نثر نمشي).
- متلازمة الأراض التنبئية بالإنفلونزا: مع طفح جلدي وحصى وتشنج في الغدد الليمفاوية واختلالات دم غير طبيعية (إما في تلك زيادة خلايا الدم البيضاء (فرط الحمضات) وإبرامات الكبد)؛ فرط الحساسية من الأدوية.
- إذا ظهر عليك أحد هذه الأعراض، فاقصّل بطيئاً على الفور.
- التهاب الكبد.
- البولان، الذي ينتج عن ارتفاع معدل البيليروبين في الدم (وهي مادة ينتجها الكبد)، وتؤدي إلى تلوّن أسفر للبشرة وفي المنطقة البيضاء من العين.
- التهاب الكلى.
- التهاب المثانة (لدى الأطفال)، ويختفي عموماً عند فرش الأسنان.
- **الأثر الجانبية التي يمكن أن تظهر عند إجراء تحاليل الدم أو البول:**
- انخفاض مهم في عدد الكريات البيضاء؛
- انخفاض عدد الكريات الحمراء (فقر الدم الانحاثي)؛
- بولوات في البول.

## التصريح بالأثر الجانبية:

إن شجعت بأي أثر غير متنب، المرجو إخبار الطبيب أو الصيدلي بنطقك ذلك على أي أثر غير متنب لم يرد ذكره بهذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار الجانبية مباشرة عن نظام الإبلاغ الوطني أو على العنوان:

GlaxoSmithKline Maroc 42-44

تتألف بوليفارد الرشيد وشارع أو حامد الغزالي

البيضاء 20000، أو على البريد الإلكتروني:

pharmacovigilance.na@gsk.com

5. كيف يمكن حفظ كلافولان؟

يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا ينبغي استخدام كلافولان بعد تاريخ الصلاحية

المذكور على العبوة.

## شروط حفظ:

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

## معلومات خاصة:

لا ينبغي رمي الأدوية في شبكة المجاري أو مع النفايات المنزلية. ينشر الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية غير المستخدمة. قد تساعد هذه النشرة في حبة البيئة.

## معلومات إضافية:

ما الذي يحتوي عليه كلافولان 1 غرام/125 ميلغرام تكبير، مسحوق لمعلق قابل للشرب في كيس من جرعة واحدة:

المواد النشطة هي:

• أوكسيكسلين

• على شكل أوكسيكسلين ثلاثي الهيدروجين

• حمض كلافوليك

• على شكل كلافولان ثلاثي الهيدروجين

لكل كيس من جرعة واحدة.

المكونات الأخرى هي:

كروسيوفيدون، هلام السيليكا، راحة الفوالوة والليمون والخضخ، على مالتوبكتستين

بشكل خاص والكحول البنزيلي)، الأبارنام.

الشكل الصيدلاني والمحتوى

ما هو كلافولان 1 غرام/125 ميلغرام تكبير، مسحوق لمعلق قابل للشرب في كيس من جرعة واحدة وما هو محتوى التغليف الخارجي؟

ينظر هذا الدواء على شكل مسحوق لمعلق قابل للشرب في أكياس من 24 و 16 و 12 كيساً.

صاحب ترخيص التسويق

GlaxoSmithKline Maroc، عين العود، جهة الرباط.

الصنع:

Amanys Pharma، عين العود، جهة الرباط

تاريخ المراجعة:

سبتمبر 2021.

شروط أو (إعطاء) بوصفة تصنيف الدواء:

القيمة الأولى(1)- بوصفة طبيب فقط

## تصحيح / نوعية صحية

تتميز المضادات الحيوية بفعاليتها في محاربة التلغفات الناتجة عن الجراثيم. إنها غرامير فعالة ضد التلغفات الناتجة عن الفرووسات.

وأحياناً، لا تستجيب التلغفات الناتجة عن الجراثيم للعلاج بالمضادات الحيوية. ويمكن السبب الأكثر شوعاً في أن الجرّوئمة التي تسببت في العدوى أصبحت مقاومة لمضاد الحيوي الذي يتم تناوله.

مما يعني أن الجراثيم يمكن أن تظل على قيد الحياة وتتكاثر رغم بفعول المضاد الحيوي.

وتصبح الجراثيم مقاومة للمضاد الحيوي لعدة أسابيع. وقد يساهم استخدام المضاد الحيوي بخطر على تقليل خطر نمو مقاومة الجراثيم للمضاد الحيوي.

وعندما يصف لك الطبيب علاجاً بالمضاد الحيوي، فالهدف الوحيد من هذه الوصفة هو علاج مرضك الحالي. فالالتزام بالتسليمات التالية سيساعدك على تقادي ظهور جراثيم مقاومة يمكنها أن توقف فعالية المضاد الحيوي.

1. لا بد أن تلتزم بجرعة المضاد الحيوي، وقت تناولها وعدة العلاج. اقرأ التعليمات على المظف وإذا تغير الفهم، اطلب من طبيبك أو من الصيدلي أن يشرح لك.
2. لا تستعمل أي مضاد حيوي إلا إذا وصفه لك الطبيب خصيصاً لمرضك. وينبغي أن تستخدمه حصرياً لعلاج التلغفات التي تم وصفها لها.
3. لا تستعمل أبداً المضاد الحيوي التي تم وصفها لأشخاص آخرين ولو كانوا يعانون من تلغفات تبدو مشابهة لتلك التي تعاني منها.
4. لا تناول المضاد الحيوي التي تم وصفها لك لأي شخص آخر.
5. إذا ابتغيت لك عوّة مفتوحة من المضاد الحيوي عندما تلتزم مدة علائك التي نصحك بها الطبيب، ينبغي أن تسلمها الصيدلي حتى يتخلص منها بشكل مناسب.

N20085-01

N20085-01

# CLAVULIN

AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE gsk

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 pourriez 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 QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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 inactifs). 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLAVULIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, 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 ictère (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 urinaux

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

fonctionnelles hépatiques) ou des urines, informez le médecin ou l'infirmier. CLAVULIN peut influencer les résultats de ces analyses. **Autres médicaments et CLAVULIN** : Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, car CLAVULIN peut interagir avec certains d'entre eux. Si vous prenez du paracétamol (en) de réaction cutanée allergique est Si vous prenez du probénécide (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 de sang peuvent être requises. CLAVULIN peut influencer l'action du traitement du cancer ou les médicaments rhumatismaux. CLAVULIN peut influencer l'action du traitement du diabète. CLAVULIN peut influencer le rejet de greffe d'organes. **Grossesse et allaitement** : Si vous êtes enceinte ou que vous avez une grossesse, demandez conseil à votre médecin. **Conduite de véhicules et utilisation de machines** : CLAVULIN peut provoquer des effets secondaires qui peuvent nuire à votre capacité à conduire. Ne conduisez pas si vous sentez pas bien. **CLAVULIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose** (Rapport amoxicilline/acide clavulanique/alcool benzyle, de la maltodextrine (glucose) et du sodium) :

6 118000 160502

PPU : 149,00 DH  
LOT : 649466  
PER : 02/24

### • Le médicament contient 30 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

- Le médicament contient 0,0001176 mg d'alcool benzyle par sachet. L'alcool benzyle peut provoquer des réactions allergiques. CLAVULIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, 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 ?

Veuillez 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.

### Modes d'administration

- Juste avant la prise de CLAVULIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avaliez 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 vous en souvenez. 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.

# SERETIDE

propionate de fluticasone/  
salmétérol

gsk

## 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 :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Adrénérgiques 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

propionate de fluticasone/  
salmétérol

gsk

## 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 :

1. Qu'est-ce que Seretide et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide ?
3. Comment utiliser Seretide ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide ?
6. 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



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

## SALBUTAMOL

Lot  
EXP  
PPV

4 E 9 P  
05 2024  
45, 30 DH

**lisez cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez des questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Le médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, 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 asthmatique 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 voie inhalée ou d'autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.





# TOTIFEN®

## KETOTIFENE

TOTIFEN® gélules  
1,00 mg  
-  
1 gélule

TOTIFEN® sirop  
0,0200 g  
0,0333 g  
0,0167 g  
100 ml

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 alcoolisées 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)

ID: 646692  
GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 115,00 DH  
6 118001 142262

**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.



ID: 646692  
GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 115,00 DH  
6 118001 142262

**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**PFU 40DH00  
EXP 06/2025  
LOT 22012 9escents à 5 mg  
escents à 20 mg

à 5 mg  
 le métrasulfobenzoate de sodium).....5 mg  
 .....1 comprimé effervescent  
 à 20 mg  
 de métrasulfobenzoate 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, endocriniennes, 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.