

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

- Reclamation : 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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0006931

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7952

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : Retraite

Nom & Prénom : AFKIR Mohamed

Date de naissance : 01/01/1952

Adresse : Rue 7 N° 22 Sidi EL Kradin Hay Hassan
Casa

Tél. : 0660881150

Total des frais engagés : 1205,2

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27/1/2023

Nom et prénom du malade : Mme AIT KADDA Zina Age: 1964

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : crise d'asthme + suppurée bronchique

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 : Casa

Le : 27/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Dr. Nouzha TROMBATI
Professeur de Pneumophthysiologie
104, Bd. Abdelmoumen 1er étage n°4
Casablanca - Tél : 05 22 25 25 25

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
27/01/2	13		350,00	

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/01/23	13		350,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
27/11/2023	655,20	<p>ARMACIE RAJA Angle Av. Carter (E) 101 El Khardi El Har Tél: 05-24-30-32</p>

27/11/2023	65520	<div style="text-align: right;"> ACIE RA R. V. (A) et M. Radir. A.H. 15-24-20 </div>
------------	-------	---

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. Nouzha TROMBATI Professeur de Pneumophysiologie et Allergologie 104, Bd. Abdelmoumen 1er étage n° Casablanca - Tél: 05.22.25.25.3	27/11/2023	Rx thorax Face	200 DH

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. Nouzha TROMBATI Professeur de Pneumophysiologie et Allergologie 4, Bd. Abdelmoumen 1er étage n° Casablanca - Tél : 05.22.25.25.3	27/11/2023	Rx thorax Face	200 000

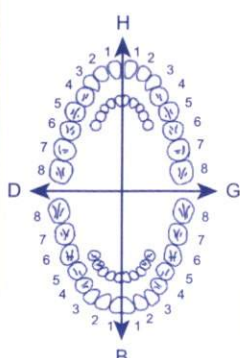
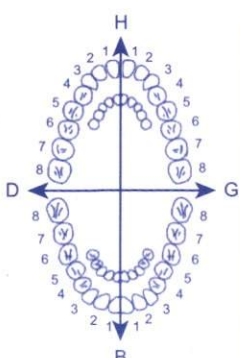
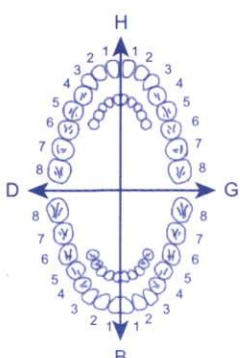
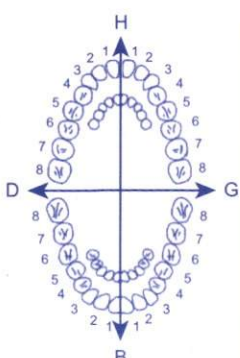
[illegible][illegible]

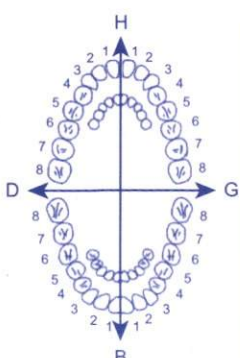
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE											
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> H <table style="margin: auto;"> <tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr><td colspan="2" style="border-top: 1px solid black;"></td></tr> <tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr> </table> </div> <div style="text-align: center;"> G </div> </div>	25533412	21433552	00000000	00000000			00000000	00000000	35533411	11433553	CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>
	25533412	21433552										
	00000000	00000000										
	00000000	00000000										
	35533411	11433553										
	B											
		(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>									
			DATE DU DEVIS <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>									
		DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 100px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/>										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

[illegible][illegible]

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Nouzha TROMBATI

Professeur Universitaire
de Pneumophtisiologie

Maladies Respiratoires - Tuberculose
Allergologie - Asthme - Sevrage Tabagique
Tests Allergologiques - Fibroscopie Bronchique
Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتورة نزهة طرنباطي

أستاذة جامعية إختصاصية
في أمراض الصدر و الجهاز التنفسي
داء السل - أمراض الربو و الحساسية
الإقلاع عن التدخين - تحليل الحساسية
التنظير القصبي - فحص الوظيفة التنفسية

Casablanca, le 27 / 1 / 2023 في الدار البيضاء،


9^{me} Ait Kadala Zaina


- 196.00 1) Zephirus 200 / 20
1 gel x 2 / i x 1 mois
- 45.20 2) Ventoline spray
2 bouffes x 2 / i x 5 j
- 15.20 3) theophylline 400 mg Ad.
2 suppli le soir x 5 j
- 116.00 4) Zamox sachet 1g
1 sachet x 2 / i x 8 j
- 63.00 5) Macromax 400 mg
1 cp 1 / i x 3 j

104, شارع عبد المومن - الطابق الأول - رقم 4 - الدار البيضاء - الهاتف / الفاكس : 06 63 01 55 99 / 0522.25.25.35

104, Bd. Abdelmoumen - 1er Etage- N°4 - Casablanca- Tél./ Fax : 0522 25 25 35/ 06 63 01 55 99


البريد الإلكتروني : E-mail : trombati066@yahoo.fr


3000 6) ode gel 20mg  1 gel/j A jeun x 7j

4000 7) Effimed  20mg
dispensable
2cp 1/2 j le matin après
pr déj x 5j

+ Régime sans sucre

PHARMACIE RAJAA
Angle Av. (A) et (E)
rue El Khadir H. Hassani
Tel: 95 22 90 32 49

7480 8) Dynavit gel  Adulte
2 gel/j

7490 9) Bio tone  Amp. sur

1 amp x 2/j

PHARMACIE RAJAA
Angle Av. (A) et (E)
Sidi B

655.20



7480



PPV: 196,00 DH
LOT: 22611
EXP: 07/2025

Docteur Nouzha TROMBATI

**Professeur Universitaire
de Pneumophtisiologie**

Maladies Respiratoires - Tuberculose
Allergologie - Asthme - Sevrage Tabagique
Tests Allergologiques - Fibroscopie Bronchique
Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتورة نزهة طرنباطي

أستاذة جامعية إختصاصية
في أمراض الصدر و الجهاز التنفسي
داء السل - أمراض الربو و الحساسية
الإقلاع عن التدخين - تحليل الحساسية
التنظير القصبي - فحص الوظيفة التنفسية

Casablanca, le 27/1/2023 في الدار البيضاء،

Rx thorax Face
de Mme Bit Kadda
Zaina
opacite basale G et
sd bronchique diffuse

Dr. Nouzha TROMBATI
Professeur de Pneumophtisiologie
et Allergologie
104, Bd. Abdelmoumen 1er étage n°4
Casablanca - Tél.: 05 22 25 25

104, شارع عبد المومن - الطابق الأول - رقم 4 - الدار البيضاء - الهاتف / الفاكس: 06 63 01 55 99/0522.25.25.35
104, Bd. Abdelmoumen - 1er Etage- N°4 - Casablanca- Tél./ Fax : 0522 25 25 35/ 06 63 01 55 99

E-mail : trombati066@yahoo.fr البريد الإلكتروني

Docteur Nouzha TROMBATI

Professeur Universitaire de Pneumophthisiologie

Maladies Respiratoires - Tuberculose

Allergologie - Asthme - Sevrage Tabagique

Tests Allergologiques - Fibroscopie Bronchique

Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتورة نزهة طرنباطي

أستاذة جامعية إختصاصية
في أمراض الصدر و الجهاز التنفسي

داء السل - أمراض الربو و الحساسية
الإقلاع عن التدخين - تحليل الحساسية
التنظير القصبي - فحص الوظيفة التنفسية

Casablanca, le :

27/01/2023

NOTE D'HONORAIRES

Je Soussigné,

Professeur :

Avoir reçu de M. : me Dr Radda Zaina

La somme de : 200 00 DT.

En lettre : Deux cent Di-haus

Pour :

☐ Consultation

☒ Radio Thoracique Face

☐ Exploration Fonctionnelle Respiratoire

☐ Tests Cutanés d'Allergie

Dr. Nouzha TROMBATI
Professeur de Pneumophthisiologie
et Allergologie
104, Bd. Abdelmoumen 1er étage n°4
Casablanca - Tél. : 05 22 25 25 35

104, شارع عبد المومن - الطابق الأول - رقم 4 - الدار البيضاء - الهاتف / الفاكس: 0522.25.25.35

104, Bd. Abdelmoumen - 1er Etage- N°4 - Casablanca- Tél./ Fax : 0522.25.25.35

المحمول: 06 63 01 55 99 - GSM - البريد الإلكتروني: trombati066@yahoo.fr

ديناقثيت® برشامة

الحلبة + سكارومييسس
16 فيتامينات و معادن أساسية

الشكل و التقديم :

30 برشامة.

التركيب :

16 فيتامينات و معادن أساسية , الحلبة و سكارومييسس.

الخصائص :

يحتوي ديناقيث® على تركيبة خاصة من الفيتامينات الأساسية و الحلبة التي تساعد على فتح الشهية و تعمل على تقوية المناعة.

دواعي الاستعمال :

- فقدان الشهية.

- نقص الفيتامينات التي لها دور في النمو.

- نقصان في الوزن.

طريقة الاستعمال :

2 برشامة في اليوم قبل الأكل.

احتياطات الاستعمال :

لا يجب استعماله عند المرأة الحامل.

يحفظ في مكان لا تتعدى حرارته 25 درجة مئوية.

برشامة نباتية.

الشركة الموزعة : رامو فارم

مخابر ف.س.في - فرنسا

DYNAVIT® Gélule

Fenugrec + Levure de bière

16 vitamines, minéraux et Oligo - éléments

Forme & présentation :

Boîte de 30 gélules.

Composition :

Fenugrec semence poudre, sodium p
C 20mg, Vitamine E 7mg, Manganè
Vitamine B6 0.5mg, Vitamine B2 0.
Vitamine B9 91µg, Vitamine D 2µg,

00321DMP/200C/AROV



LOT 16104/FC13
12/2024 PPC 74,80

active

actin et

e physique

les tout en stimulant

Vitamine
mg,
300µg.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Analyse Moyenne

Fenugrec	120 mg	
Levure de bière	50 mg	
Vitamine A	300 mcg	37,50%
Vitamine B1	0,50 mg	35,71%
Vitamine B2	0,73 mg	40,50%
Vitamine B5	3,0 mg	50,00%
Vitamine B6	0,50 mg	25,00%
Vitamine B9	91 mcg	45,50%
Vitamine B12	0,5 mcg	25,00%
Vitamine C	20 mg	33,33%
Vitamine D	2 mcg	40,00%
Vitamine E	7 mg	70,00%
Fer	4,8 mg	34,29%
Zinc	5,14 mg	34,26%
Cuivre	0,5355 mg	27,00%
Molybdène	0,0498 mg	93,33%
Manganèse	0,498 mg	14,00%
Chrome	0,06 mg	0,24%

*Apport Journalière Recommandé
Gélule végétale

Propriétés :

DYNAVIT® gélule associe Vitamines, Fenugrec et Levure de bière pour une efficacité optimale.

Cette association permet d'améliorer les défenses naturelles de l'organisme tout en stimulant l'appétit et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

Conseil d'utilisation :

1. Stimulant d'appétit
2. Prise de poids
3. Fatigue physique et intellectuelle
4. Amélioration des défenses de l'organisme

Posologie :

2 gélules par jour à prendre de préférence avant les repas.

DYNAVIT® gélule est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Fabriqué par Laboratoires FCM

Distribué par RAMO-PHARM

N° Aut MSP : DA 20091021DMP21

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

Dans tous les cas :

- Prévenir votre médecin traitant de toute autre maladie (hypertension artérielle, diabète, ostéoporose, ulcère digestif récent ou ancien, insuffisance rénale) ou en cas de grossesse ou allaitement.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses, signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin et à votre pharmacien, en particulier: certains médicaments pour le cœur, l'aspirine, les anticoagulants, les antidiabétiques, certains antibiotiques, les diurétiques hypokaliémiants, certains anti-épileptiques.

Sportifs :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants ; ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Benzoate de sodium.

La teneur en sodium est de 43 mg de sodium par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg.

CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Stocker à l'abri de la chaleur et de l'humidité,

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

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

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

F56240P071200

EFFIPRED®

(Pred **EFFIPRED® 20 mg**

PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescents à 5 mg

Boîte de 20 comprimés effervescents à 20 mg

PPU 40DH00
EXP 10/2025
LOT 20018 13

COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzolate).....

Excipient qsp.....

5 mg

escent

- Comprimés effervescents à 20 mg

Prednisolone (sous forme de métasulfobenzolate).....

Excipient qsp.....

20 mg

1 comprimé effervescent

PROPRIETES

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

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.

أوديس[®] 20 ملغ حبوبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أوميبازول)

اقرأ بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء. تشمل معلومات عامة من أجل علاجك ومرضك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى (إذا كان لديك شك أنك تأخذ الدواء من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي). احتفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

1. تعريف الدواء:
الشكل الصيدلي (الحبة):
20 ملغ حبوبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات.
على وزن 56.28.14.7.
2. مكونات الدواء:
الدواء الفعال:

أوميبازول..... 20 ملغ
السواغات: كمية كافية لبرشمة واحدة
سواغ ذو تأثير معروف: السكرين.
3. الصنف الصيدلي العلاجي:
يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أوميبازول (omeprazole). ويمنع هذا الدواء فعالة أوية تسمى حبيبات مضخة البروتون. وهو يخفض كمية الحمض المفرط في معدتك.
4. الاستعمالات العلاجية:
يستخدم أوديس[®] 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية:
غضاضة المعدة:

• القرحة المعدية (القرحة): يسهل حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرباط بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والتهاب والحرق. قرحة المريء الأعلى من الصران (قرحة الشاغرة) أو قرحة المعدة.

• القرحة المتعفنة بجرثومة تسمى الملوية البوابية (Helicobacter pylori). وفي هذه الحالة قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج القرحة وشفاء القرحة.

• قرحة المعدة المرتبطة بتناول مضادات التهاب غير الستيرويدية. وقد يستعمل أوديس (أيضا للعلاج) من هذه القرحة إذا كنت تتناول هذه المضادات الالتهابية غير الستيرويدية.

• قرحة الحمض في المعدة بسبب تضخم البنكرياس (متلازمة زولنجر-إليسون).

عند الأطفال:
الأطفال الذين يتجاوز عمرهم سنة واحدة والذين يكون وزنه

يساوي أو أكثر من 10 كغ
يجوزُ الكمون (القرحة): يسهل حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرباط بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والتهاب والحرق. وقد تشمل الأعراض عند الأطفال شعور بحمض المعدة إلى الفم (أفان) والتقيؤ وارتجاع حمض المعدة في الفم.

الأطفال الذين يبلغون من العمر أكثر من 4 سنوات والذين يعانون من القرحة المتعفنة بجرثومة تسمى الملوية البوابية (Helicobacter pylori). وفي هذه الحالة قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج القرحة وشفاء القرحة.

5. الجرعة ونظام وأدوية تناول. وعدد مرات تناول الدواء. وفترة العلاج:
اقرأ دائما على تناول هذا الدواء وفقاً للجرعة التي وصفها لك الطبيب المختص أو الصيدلي. استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

يحدد لك طبيبك عدد البرشامات التي تتناولها وفترة الاستعمال حسب حالتك الصحية وسنك.

الحذرة:
المرغبات الموسمية بها أدوية:
استعملها بحذر شديد:
علاوة على ذلك، يجب تجنب تناول

كيف تم فتح
وضع الحبة
قليلة ما
التشاح.
في
مباشرة
لأن
ولا يجب

6. موانع استعمال:

لا يجوز أبدا تناول أوديس[®] 20 ملغ:
• إذا كانت لديك حساسية لأوميبازول أو لأي مكونات أخرى يحتوي عليها أوديس[®] 20 ملغ.

• إذا كانت لديك حساسية لأي مشروبات أخرى من مشروبات مضخة البروتون (مثل بانتوبازول، لانسوبازول، رابيزابازول، إيسوميبازول).

• إذا كنت تأخذ دواء يحتوي على ليفيتانفير (الذي يستخدم في حالة الإصابة بفيروس نقص المناعة المكتسبة).

إذا كنت في حالة البيئة أعلاه لا تأخذ أوديس[®] 20 ملغ إذا كنت لديك شكوك. استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوديس[®] 20 ملغ.

7. الأمراض المحتملة:
كتمل علاج الأوية من الحمل أن يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها رغم أن ذلك لا يضمن جميع الأشخاص.

إذا احتجت أحد هذه الآثار غير المرغوب فيها الشديدة ولكن الخطيرة توقف عن تناول أوديس[®] 20 ملغ واسارع إلى الاتصال بالطبيب:
• خول مشاكل للتنفس الطبيعي إلى صفير أو انثقاب الشفتين

واللسان والخلق أو الجسم. أو طلع جلدي أو فقدان الوعي أو صعوبات في البلع (فاعتال حساسية خطيرة).

• احمرار الجلد طلع مع بثور أو فتور تعالج الجلد. في بعض الأحيان يمكن أن تكون الآثار كبيرة وصعبة ينفذ في الشفتين والعينين والفم والأف والأذن التناسلية. وقد يدل ذلك على وجود متلازمة ستيفنز جونسون أو انحلال البشرة النخري.

قد تكون الصفرة والبثور والقام والتهاب أعراضا لمرض الكبد.

وهناك آثار أخرى جارية غير مرغوب فيها.

إذا جارية غير مرغوب فيها شائعة (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 10):

• الصداع.
• تأثيرات على المعدة أو الأمعاء كالإسهال وآلام المعدة والإمساك. وانثقاب البطن.
• الغثيان أو القيء.
• الأورام الخبيثة في المعدة.

الآثار الجانبية قليلة التردد (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 100):

• تورم القدمين والكاحلين.
• مشاكل التمثيل (الآثار).
• دوخة تشمل ارتخاء ورغبة في النوم.

• دوار.

• تغيرات في نتائج اختبارات الدم التي تضبط طريقة اشغال الكبد.

• طلع جلدي وتورم الجلد والحكة.

• شعور بالضعف العام ونقص الحيوية والنشاط.

أثار غير مرغوب فيها نادرة (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 1000):

• اضطرابات الدم مثل انخفاض عدد خلايا الدم البيضاء أو الصفائح الدموية. يمكن أن تسبب هذه الآثار ضعف في المناعة كعدم أو تسهيل حدوث العدوى.

• الحساسية. وقد تكون أحيانا شديدة جدا بما في ذلك انثقاب الشفتين واللسان والخلق والجوى والصفير.

• انخفاض مستويات الصوديوم في الدم. وقد يؤدي ذلك إلى ارتخاء عام متفهم للتخارج.

LOT 211146
EXP 04/2024
PPV 30.00DH

استخدم لأن الأوميبازول قد

لاح بدواء مشابه لأوديس

(Chromogri)

(أكثر من سنة) فصف
قد يدق كدق قلب الأبراص

الطبيب

أخذ مشروبات مضخة البروتون مثل أوديس[®] 20 ملغ. وخسوما إذا تعدت مدة العلاج أكثر من سنة. قد يزيد فليلا من خطر كسور الورك والرسغ أو العمود الفقري. أخبر طبيبك إذا كان لديك مرض هشاشة العظام أو إذا كنت تأخذ الكورتكيد (corticoids) (والتي يمكن أن تزيد من خطر هشاشة العظام).

إذا تعرضت لطرح جلدي. خاصة في المناطق المعرضة للشمس. أخبر طبيبك في أقرب وقت ممكن. حيث قد تحتاج إلى التوقف عن تناول أوديس[®] 20 ملغ. لا تنس أن تذكر أي آثار ضارة أخرى. مثل ألم في

الفصل.

الأطفال:

قد يحتاج بعض الأطفال الحساسين بأعراض مزمنة إلى علاج طويل الأمد. على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال من سن 1 سنة أو أقل من 10 كجم.

الإشعاعات المتعلقة بالسواغات ذات تأثير معروف:

نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكرين فإنه لا يوصح باستعماله في حالة حساسية ضد الفركتوز أو متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغلاكتوز أو نقص في إنزيم السكر / إيزومالتاز (مرض وراثية نادرة).

9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:

تتأثر أوية أخرى:

• لا يجب أن تتناول أو تتناول متوقفا دواء آخر بما في ذلك دواء من وصف طبيبك. أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تنتج عن تناول أوديس[®] 20 ملغ تأثيرات على أوية أخرى كما أن بعض الأوية قد يكون لها تأثير على أوديس[®] 20 ملغ.

• لا يجب أن تتناول أوديس[®] 20 ملغ إذا كنت تتناول دواء يحتوي على ليفيتانفير (يستخدم لعلاج مرض نقص المناعة).

عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأوية الآتية: الكينوكسولون، الإيزونيازول، البروفيناكول أو الفلورينازول

(أوية تستخدم لعلاج الالتهاب الفطرية).

• الميكوكسولون (تستخدم لعلاج أمراض القلب).

• الديارين (المستخدم في علاج الفلق والصرع أو كعامل عند ارتداء العدسات).

• الفينيتوين (يستخدم في الصرع). إذا كنت تتناول الفينيتوين فمن الضروري الخضوع لفحوصات الطبيب عند البدء في تناول أوديس[®] 20 ملغ وعند التوقف عن تناوله.

• مضادات تخثر الدم التي تقلل الدم أكثر سهولة مثل الوارفارين أو غيرها من فيتامين ك. فمن الضروري في هذه الحالة الخضوع لفحوصات الطبيب عند البدء في استعمال أوديس[®] 20 ملغ وعند التوقف عن تناوله.

• غابيسبين (المستخدم في علاج داء السل).

• ريتانفير (المستخدم في علاج داء فقدان المناعة المكتسبة).

• الكانزوبروس (في حالة نزيف الأعضاء).

• ميلبرستون (مبيد حشري/مبيد أعشاب).

• الكانثينول (المستخدم في علاج العرج النقطي).

• سيليستاتول (المستخدم في علاج الجيوب والتهتك).

• سايكوبانفير (المستخدم في علاج داء فقدان المناعة المكتسبة).

• ستوكوبوريل (تستخدم للوقاية من حصيات الدم (التهتك)).

• Erolitinib (المستخدم في علاج السرطان).

• الفلورينكسبت (دواء مضاد جرثومة عالمية في علاج الكيموتاي).

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

D'une façon générale, il convient toujours de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de grossesse ou d'allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales
Manifestations allergiques : prurit, rash cutané, oedème de Quincke

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale

Adultes et enfants de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours

Enfant de moins de 45 kg : 20 mg/kg/jour, en prise unique journalière, sans dépasser 500mg/jour, pendant 3 jours.

Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire en cas d'insuffisance hépatique légère à modérée ou chez les personnes âgées.

MODE D'EMPLOI :

Macromax comprimé, sachet ou suspension peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Macromax suspension : agiter le flacon contenant la poudre avant d'ajouter l'eau. Ajouter 8 ml pour le flacon de 15ml et 16ml pour le flacon de 30ml d'eau froide et non gazeuse. Bien agiter jusqu'à ce que la poudre soit bien diluée.
L'administration de la suspension buvable se fait avec une seringue graduée en kg pour administration orale.

La dose par prise est indiquée en fonction du poids de l'enfant, sur le corps de la seringue pour administration orale, en kg.

Jusqu'au 25 kg :

La posologie est variable selon le poids de l'enfant (20mg/kg/jour). La dose à administrer doit être prélevée à l'aide de la seringue pour administration orale selon le poids de l'enfant et ce, une fois par jour.

A partir de 25kg et au-delà :

La posologie journalière est fixe (500mg/jour). La dose à administrer doit être prélevée à l'aide de la seringue pour administration orale à la graduation « 25kg et plus » et ce, une fois par jour.

Conditions particulières de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Après reconstitution : la suspension se conserve au maximum 5 jours à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne laisser ni à la portée, ni à la vue des enfants.

Liste I.



Macromax®

Azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE - POUDRE POUR SACHET

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

Comprimés 500 mg, boîte de 3 comprimés

Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets

Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets

Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets

Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets

Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 15 ml

Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 30 ml

Liste des excipients à effet notoire : saccharose, sodium.

LOT : 9873

PER : 06-24

P.P.V : 63 DH 00

د افراس

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles :

- Angines : en alternative au traitement de référence, particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé.
- Surinfections des bronchites aiguës.
- Exacerbations des bronchites chroniques.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Antécédents de réaction allergique à l'azithromycine ou à tout autre macrolide.
- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride.

Relatives :

Agonistes dopaminergiques (bromocriptine, cabergoline, pergolide)

MISES EN GARDE :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.

Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- Insuffisance hépatique,
- prise concomitante d'autres médicaments,
- antécédents allergiques,
- manifestations cutanées à l'origine allergique.

ZAMOX®

1 g/125 mg,
Poudre pour suspension
buvable en sachet
Boîte de 12, 14, 16, 21 et 24 sachets

Veillez lire attentivement l'intégralité de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre dont les symptômes identiques, cela pourrait être dangereux.

- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice vous paraît remarquer un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION
Poudre pour suspension buvable, boîte de 12 sachets.

COMPOSITION :

Principes actifs :
Amoxicilline trihydratée, quantité

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondante à 1000 mg
Clavulanate de potassium, quantité correspondante à 125 mg
Clavulanate de potassium, quantité correspondante à 125 mg

Excipients : q.s.p. un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ZAMOX 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 inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

ZAMOX 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.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.

- 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 ZAMOX 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 ZAMOX.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

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

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 ZAMOX ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

ZAMOX 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 ZAMOX, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans "effets non souhaités et gênants" ».

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules

rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ZAMOX. En effet, ces types de tests.

Contre-indications : Saccharose,

Contre-indications : certains poudres pour

sucre en compte, un syndrome de déficit en

sucre en compte, les patient

sucre en compte, ET AUTRES

ce médicament, en. Cela inclut et aussi les

de la goutte) urique est plus

de la goutte), de ZAMOX.

Si des médicaments sont pris pour empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec ZAMOX, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. ZAMOX peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

ZAMOX peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

ZAMOX peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

COMMENT PRENDRE ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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 ZAMOX 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.

Comment administrer ZAMOX ?

• Juste avant la prise de ZAMOX, 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 conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien

• Ne prenez pas ZAMOX pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt

• Suppositoires enfants :

boîte de 6 suppositoires dosés à 0,10 g

- se conformer strictement à la prescription du médecin :
nombre de suppositoires, espacement des doses et durée
du traitement.

«CECI EST UN MEDICAMENT».

UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES
AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

LE MEDICAMENT EST UN PRODUIT ACTIF.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité
mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

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

UTILISER LES MEDICAMENTS PRESCRITS COMME
VOUS LE DIT VOTRE MEDECIN.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance.

Suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le
reprenez pas de votre seule initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAÎT LES MEDICAMENTS :

Suivez ses conseils;

IL NE S'AGIT PAS POUR VOUS DE PRENDRE BEAUCOUP
DE MEDICAMENTS.

IL S'AGIT POUR VOUS DE PRENDRE LES MEDICAMENTS
DONT VOUS AUREZ BESOIN.

THÉOPHYLLINE BRUNEAU

SUPPOSITOIRES

Indications

Prévention et
hépatiques, co
entre les cures

Actions indési

Nervosité, insomnie, tachy

LOT E273 PER 12/21
PPV 15.20 DH

Laboratoires Br

Précautions particulières d'emploi

Le suppositoire enfant est en principe réservé aux enfants à partir de 7 ans. De 30 mois à 7 ans se conformer à la dose prescrite par le médecin traitant.

Chez l'enfant, hyperexcitabilité, logorrhée, confusion, vomissements, tachycardie, indiquent un début d'intoxication par la théophylline. Il faut immédiatement arrêter la thérapeutique et appeler le médecin traitant. Les posologies doivent être diminuées en cas d'insuffisance cardiaque, hépatique, rénale ; de fièvre ; d'arrêt du tabac ; de prises de troléandomycine, d'érythromycine.

Présentations - Posologie

- Suppositoires adultes :
boîte de 12 suppositoires dosés à 0,35 g
- ne pas administrer aux enfants
- 1 à 2 suppositoires par jour.



Laboratoires Bruneau
Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeir Bnou El Aouam
Roches Noires - Casablanca



352

(explorations fonctionnelles respiratoires).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER

VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

N'utilisez jamais Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé :

- Si vous êtes allergique au salbutamol (*la substance active*) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Si vous ressentez une augmentation de la gêne respiratoire ou de la toux immédiatement après l'inhalation de ce produit, ne renouvelez pas la prise de ce médicament et contactez votre médecin.

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé.

Faites attention avec ce médicament :

En cas de survenue de crises d'asthme, ou de gêne respiratoire, le soulagement habituellement obtenu doit être observé rapidement après l'utilisation de ce médicament. **En cas d'échec, consultez immédiatement un médecin.**

Si la dose habituellement efficace devient insuffisante, si les crises d'asthme ou les épisodes de gêne respiratoire deviennent plus fréquents, il faut craindre une aggravation de la maladie : **consultez rapidement votre médecin qui réévaluera votre traitement.**

Ce produit actif en inhalation, doit atteindre l'extrémité des petites bronches. En cas d'encombrement des voies respiratoires par des mucosités abondantes, notamment lors d'infection, son efficacité peut être diminuée. **Consultez rapidement votre médecin afin qu'il mette en place un traitement adapté.**

Prévenez votre médecin :

- si vous avez des problèmes en lien avec votre glande thyroïde,
- si vous avez des problèmes cardio-vasculaires, notamment certains troubles du rythme cardiaque, une angine de poitrine (*sensation d'oppression thoracique et douleurs violentes localisées au niveau de la poitrine et pouvant s'étendre dans le bras gauche*), ou une hypertension artérielle (*augmentation de la pression du sang dans les artères*),
- si vous avez un diabète

afin qu'il détermine les modalités de traitement les mieux adaptées à votre cas.

Autres médicaments et VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament (en particulier des médicaments bêta-bloquants ou antidiabétiques), y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

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

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser
informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- 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 leur paraissent connus.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il s'agisse d'un effet habituel ou non, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

Lot

EXP

PPV

5 x 7 F - A
05 20 24
45, 30 DH

les

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 un ou plusieurs autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

Ce médicament peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires.