

# 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

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

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

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



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

## Déclaration de Maladie

M23-005863

AS6144

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5340 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOUARRID BOUCHAIB

Date de naissance : 1953

Adresse :

Tél. : 0663517268 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/04/2023

Nom et prénom du malade : MOUARRID BOUCHAIB Age :

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

Nature de la maladie : Affection respiratoire

Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
03.04.23	6		2500H	<div> <div>Dr. AMRANI HENIA</div> <div> Pneumo-Phtisiologie et Allergologie  Résidence El Ghazal  RDU - CHU EL ANASSER  Tél : 05 22 89 02 02 </div> </div>

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacieur ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

**PHARMACIE SEMALI**  
n°83, Angle des Rues 11 et 18  
Sid El Khadir  
Tél : 05 22 89 02 93

03/04/23

2509,90

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

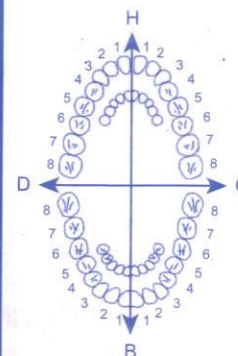
Coefficient

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)

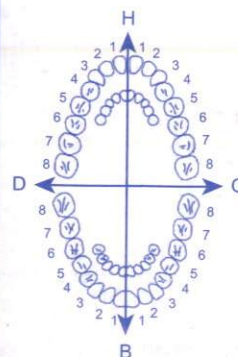
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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'EXECUTION

# Docteur AMRANI HENCHI SAIDA

Pneumo- phtisiologues

Maladies Respiratoires et Allergiques

Asthme, Rhinite, Tuberculose

**Adultes et Enfants**

Ex Médecin au CHU Ibn Rochd

Et Hôpital Moulay Youssef



PHARMACIE EMLAIT  
n°83, Anglès, Casablanca  
Sidi Khadir  
Tél : 05.22.89.62.93

الرئيسة حنحي سaida

اختصاصية

في أمراض الجهاز التنفسي

الضيق، داء السل

كبار وأطفال

طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد

ومستشفى مولاي يوسف

Casablanca, le 03/04/2023 في الدار البيضاء،

Dr. Mouali D

La Roche

170,50

①. Diphlozale Aug

141,20

②. Ceodine

338,00

③. Serechle

522,00

④

Spasme

102,00

⑤

Amelastel



2182  
2182  
⑥

couple au



2420  
2420  
②

1/100 (0)



2720  
2720  
⑧

far de

1/100 15,



2240  
2240  
⑨

PHARMACIE SEMALI  
n°83, Angle des Rues  
Sid El Khadir  
Tél : 05.22.89.62.93

broc

1/100 15,



2950  
2950  
⑩

1/100 15,



1/100 15,

couple au

DR. AMRANI SAÏDA  
Pneumo-pharyngologue et Allergologue  
Résidence Firdaous, GH25A  
RDC - CASABLANCA  
Tél: 05 22 89 02 02

2094 1/100

3290  
3290  
⑪

seu 2/100 15,



PHARMACIE SEMALI  
n°83, Angle des Rues 11 et 18  
Sid El Khadir  
Tél : 05.22.89.62.93

1-2509,9

## NOTICE

**DEFLAZACORTE GT 6 mg, comprimés sécables  
en boîte de 20 et 60**

**DEFLAZACORTE GT 30 mg, comprimés sécables  
en boîte de 10 et 20**

DCI : Déflazacort

**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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que DEFLAZACORTE GT, comprimé sécable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DEFLAZACORTE GT, comprimé sécable ?
3. Comment prendre DEFLAZACORTE GT, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DEFLAZACORTE GT, comprimé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. **QU'EST-CE QUE DEFLAZACORTE GT, COMPRIME SECABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

DEFLAZACORTE GT ne doit pas être administré pendant la grossesse et la période de lactation, mais il est de la responsabilité du médecin d'évaluer le rapport risque/bénéfice et de décider de la meilleure approche thérapeutique.

**Sportifs :**  
Sans objet.

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

DEFLAZACORTE GT n'a aucune incidence sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informée d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

### **3. COMMENT PRENDRE DEFLAZACORTE GT, COMPRIME SECABLE ?**

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

Prenez ce médicament exactement comme indiqué par votre médecin ou votre pharmacien. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

DEFLAZACORTE GT est destiné à la prise en préférence le matin, sauf indication contraire.

La dose doit toujours être prescrite et la recommandée est :

**Adultes :**

Maladie aiguë : doses variables, pour une réponse thérapeutique, le médecin en règle atteindra la dose efficace la plus faible.

Lot : TC0244D  
Per : 02 / 2026  
PPV : 170DH50



## Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?
3. COMMENT PRENDRE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 2<sup>ème</sup> génération (code ATC: J01DC02).

#### CEROXIM® est indiqué dans les :

- Infections de la sphère ORL :
- Adulte et enfant : Angines et pharyngites, otites moyennes aiguës.
- Adulte : Sinusites.
- Infections respiratoires basses :
- Adulte : Bronchites aiguës et chroniques, pneumopathies bactériennes.
- Enfant : Infections respiratoires basses.
- Infections génito-urinaires :
- Pyléonéphrite, cystite et urétrite.
- Infection gonococcique aigüe non compliquée.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Traitement précoce de la maladie de Lyme chez l'adulte et l'adolescent.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?

**Ne prenez jamais, CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés si :**  
Vous êtes allergique aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

#### Faites attention avec CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés :

##### Mises en gardes spéciales :

- Toute manifestation allergique (éruptions cutanées, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- En cas d'apparition des symptômes suivants : respiration sifflante, oppression de la poitrine, gonflement des paupières, du visage ou des lèvres, prenez immédiatement contact avec votre médecin, il pourra envisager d'interrompre le traitement.
- Avant de prendre ce traitement, prévenir votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une réaction allergique : une urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique).
- La prescription de céphalosporines nécessite un interrogatoire préalable.
- La survenue de diarrhée au cours d'un traitement antibiotique ne doit pas être traitée sans avis médical.
- La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car elle peut entraîner une fausse route.
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée

chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire rare).

### Précautions d'emploi

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatinémie.
  - La fonction rénale doit être surveillée régulièrement en cas d'insuffisance rénale préexistante, chez les sujets âgés ou en cas d'association à des antibiotiques potentiellement néphrotoxiques (Aminosides en particulier) ou des diurétiques, une atteinte de la fonction rénale ayant été observée avec ces associations.
  - Comme avec d'autres antibiotiques, l'utilisation prolongée du Céfurixime Axétil peut causer la sélection de germes non sensibles (par exemple entérocoque, Clostridium difficile, candida), ce qui peut nécessiter l'interruption du traitement.
  - La survenue exceptionnelle d'une diarrhée grave et persistante pendant ou après l'emploi de l'antibiotique qui peut être symptomatique d'une colite pseudomembraneuse et impose l'arrêt du traitement. Le diagnostic établi après coloscopie nécessite la mise en route d'une antibiothérapie spécifique.
  - Tenir compte de la teneur en sodium chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.
  - Tenir compte de la teneur en saccharose dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucres ou de diabète.
  - Ce médicament peut occasionner une fausse réaction positive de certains examens de laboratoires, notamment la glycosurie (taux de sucre dans les urines).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### Prise ou utilisation d'autres médicaments

De nombreux cas d'augmentation de l'activité des anticoagulants oraux ont été rapportés chez des patients recevant des antibiotiques. Le contexte infectieux ou inflammatoire marqué, l'âge et l'état général du patient apparaissent comme des facteurs de risque. Dans ces circonstances, il apparaît difficile de faire la part entre la pathologie infectieuse et son traitement dans la survenue du déséquilibre de l'INR. Cependant, certaines classes d'antibiotiques sont davantage impliquées : il s'agit notamment des fluorquinolones, des macrolides, des cyclines, du cotrimoxazole et de certains céphalosporines.

SI VOUS PRENEZ OU AVEZ PRIS RÉCEMENT UN AUTRE MÉDICAMENT, Y COMPRIS UN MÉDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE, PARLEZ-EN A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse et allaitement

#### Grossesse :

L'utilisation de li

que si nécess

**Allaitement :**

L'allaitement es

présente des t

(affection due à

l'allaitement ca

ser ces effets s

**DEMANDEZ C**

**AVANT DE PRE**

### Informations in

CEROXIM® 250 et

Liste des excipients

### 3. COMMENT PRENDRE CEROXIM®

#### Posologie

##### Adulte :

#### Infections de la sphère ORL :

- Angines : 500 mg/jour en 2 prises
- Angines est de 4 jours
- Otites : 500 mg/jour en 2 prises
- Sinusites : 500 mg/jour en 2 prises
- Un traitement de 5 jours a démontré

#### Infections respiratoires basses :

- Bronchites aiguës et chroniques
- Pneumopathies bactériennes :

#### Enfant à partir de 6 ans :

- Dans tous les cas, ne pas dépasser
- Soit en cas d'angines, d'otites, qu'une pneumopathie bactérienne pour un enfant à partir de 17 kg.
- Soit en cas de pneumopathie bactérienne atteinte pour un enfant à partir de 17 kg.

#### Infections de la sphère ORL :

##### qu'une pneumopathie bactérienne

- Enfant à partir de 6 ans avec un
- Angines : 30 mg/kg/jour en 2 prises
- Angines est de 4 jours.
- Otites : 30 mg/kg/jour en 2 prises
- Infections respiratoires basses à 30 mg/kg/jour en 2 prises.
- Enfant à partir de 6 ans avec un
- Angines : 500 mg/jour en deux prises
- Angines est de 4 jours.
- Otites : 500 mg/jour en 2 prises.
- Infections respiratoires basses à 500 mg/jour en 2 prises.

#### Pneumopathies bactériennes :

Enfant à partir de 6 ans avec un p

Enfant à partir de 6 ans avec un p

#### Infections de la peau et des tiss

Adulte : 1000 mg/jour en 2 prises.

#### Infections urinaires non compli

Gonorrhée non compliquée : 100

Traitement de la maladie de Lyme

jeurs.

En cas d'intolérance

PPV:

141DH20

Lot n°:

EXP:

221004/2  
09/2024



## Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?
3. COMMENT PRENDRE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 2<sup>ème</sup> génération (code ATC: J01DC02).

#### CEROXIM® est indiqué dans les :

- Infections de la sphère ORL :
- Adulte et enfant : Angines et pharyngites, otites moyennes aiguës.
- Adulte : Sinusites.
- Infections respiratoires basses :
- Adulte : Bronchites aiguës et chroniques, pneumopathies bactériennes.
- Enfant : Infections respiratoires basses.
- Infections génito-urinaires :
- Pyléonéphrite, cystite et urétrite.
- Infection gonococcique aigüe non compliquée.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Traitement précoce de la maladie de Lyme chez l'adulte et l'adolescent.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés ?

**Ne prenez jamais, CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés si :**  
Vous êtes allergique aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

#### Faites attention avec CEROXIM® 250 et 500 mg, Comprimés :

##### Mises en gardes spéciales :

- Toute manifestation allergique (éruptions cutanées, démangeaisons ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- En cas d'apparition des symptômes suivants : respiration sifflante, oppression de la poitrine, gonflement des paupières, du visage ou des lèvres, prenez immédiatement contact avec votre médecin, il pourra envisager d'interrompre le traitement.
- Avant de prendre ce traitement, prévenir votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une réaction allergique : une urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, œdème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique).
- La prescription de céphalosporines nécessite un interrogatoire préalable.
- La survenue de diarrhée au cours d'un traitement antibiotique ne doit pas être traitée sans avis médical.
- La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car elle peut entraîner une fausse route.
- Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée

chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire rare).

### Précautions d'emploi

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatinémie.
  - La fonction rénale doit être surveillée régulièrement en cas d'insuffisance rénale préexistante, chez les sujets âgés ou en cas d'association à des antibiotiques potentiellement néphrotoxiques (Aminosides en particulier) ou des diurétiques, une atteinte de la fonction rénale ayant été observée avec ces associations.
  - Comme avec d'autres antibiotiques, l'utilisation prolongée du Céfurixime Axétil peut causer la sélection de germes non sensibles (par exemple entérocoque, Clostridium difficile, candida), ce qui peut nécessiter l'interruption du traitement.
  - La survenue exceptionnelle d'une diarrhée grave et persistante pendant ou après l'emploi de l'antibiotique qui peut être symptomatique d'une colite pseudomembraneuse et impose l'arrêt du traitement. Le diagnostic établi après coloscopie nécessite la mise en route d'une antibiothérapie spécifique.
  - Tenir compte de la teneur en sodium chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.
  - Tenir compte de la teneur en saccharose dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucres ou de diabète.
  - Ce médicament peut occasionner une fausse réaction positive de certains examens de laboratoires, notamment la glycosurie (taux de sucre dans les urines).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### Prise ou utilisation d'autres médicaments

De nombreux cas d'augmentation de l'activité des anticoagulants oraux ont été rapportés chez des patients recevant des antibiotiques. Le contexte infectieux ou inflammatoire marqué, l'âge et l'état général du patient apparaissent comme des facteurs de risque. Dans ces circonstances, il apparaît difficile de faire la part entre la pathologie infectieuse et son traitement dans la survenue du déséquilibre de l'INR. Cependant, certaines classes d'antibiotiques sont davantage impliquées : il s'agit notamment des fluorquinolones, des macrolides, des cyclines, du cotrimoxazole et de certains céphalosporines.

SI VOUS PRENEZ OU AVEZ PRIS RÉCEMMENT UN AUTRE MÉDICAMENT, Y COMPRIS UN MÉDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE, PARLEZ-EN A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse et allaitement

#### Grossesse :

L'utilisation de la grossesse nécessite l'avis de votre médecin.

#### Allaitement :

L'allaitement est possible pendant le traitement car ces effets sont faibles. Cependant, il est recommandé de demander conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Informations in CEROXIM® 250 et 500 mg, Liste des excipients

### 3. COMMENT PRENDRE CEROXIM®

#### Posologie

##### Adulte :

#### Infections de la sphère ORL :

- Angines : 500 mg/jour en 2 prises
- Angines est de 4 jours
- Otites : 500 mg/jour en 2 prises
- Sinusites : 500 mg/jour en 2 prises
- Un traitement de 5 jours a démontré l'efficacité.

#### Infections respiratoires basses :

- Bronchites aiguës et chroniques
- Pneumopathies bactériennes :

#### Enfant à partir de 6 ans :

- Dans tous les cas, ne pas dépasser :
  - Soit en cas d'angines, d'otites, qu'une pneumopathie bactérienne pour un enfant à partir de 17 kg.
  - Soit en cas de pneumopathie bactérienne atteinte pour un enfant à partir de 25 kg.

#### Infections de la sphère ORL :

##### qu'une pneumopathie bactérienne :

- Enfant à partir de 6 ans avec un traitement de 5 jours
- Angines : 30 mg/kg/jour en 2 prises
- Otites : 30 mg/kg/jour en 2 prises
- Infections respiratoires basses à 30 mg/kg/jour en 2 prises.
- Enfant à partir de 6 ans avec un traitement de 5 jours
- Angines : 500 mg/jour en deux prises
- Otites : 500 mg/jour en 2 prises
- Infections respiratoires basses à 500 mg/jour en 2 prises.

#### Pneumopathies bactériennes :

- Enfant à partir de 6 ans avec un traitement de 5 jours
- Enfant à partir de 6 ans avec un traitement de 5 jours

#### Infections de la peau et des tissus mous :

- Adulte : 1000 mg/jour en 2 prises.

#### Infections urinaires non compliquées :

- Gonorrhée non compliquée : 1000 mg/jour en 2 prises.

#### Traitement de la maladie de Lyme :

- Adulte : 1000 mg/jour en 2 prises.

#### En cas d'insuffisance rénale :

PPV:

141DH20

Lot n°:

EXP:

221004/2  
09/2024

gsk



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,  
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,  
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,  
poudre pour inhalation en récipient unidose  
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 Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?
3. Comment utiliser Seretide Diskus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide Diskus ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

Poudre pour inhalation en récipient unidose 250 ou 500 doses

**SERETIDE**  
propionate de fluticasone/  
salmétérol

## 1. Qu'est-ce que SERETIDE DISKUS et dans quel

Classe pharmacothérapeutique : Adrénergiques en association avec des corticoïdes ou d'autres médicaments, à l'exclusion des anticholinergiques.

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

- Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur à longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes et permettent de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les bronches au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui agit pour réduire l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour traiter des troubles respiratoires tels que :

- Asthme,
  - Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO) ou maladie pulmonaire chronique.
- 500 microgrammes/50 microgrammes/dose réduit les symptômes et prévient les exacerbations des symptômes de votre Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO).

Vous devez utiliser Seretide tous les jours comme indiqué sur la notice. Cela permettra de contrôler votre asthme et votre souffle.

**Seretide Diskus** est un médicament sous forme de poudre pour souffler à travers un dispositif d'inhalation. Ce médicament est utilisé pour soulager les symptômes de l'asthme, de la broncho-pneumopathie chronique obstructive (BPCO) ou de la maladie pulmonaire chronique. Il est utilisé tous les jours, même si vous ne ressentez pas de symptômes. Le traitement doit être continué même si vous vous sentez mieux. Ne cessez pas de prendre ce médicament sans l'avis de votre médecin. Si vous ressentez un effet indésirable, consultez votre médecin. Voir rubrique 4.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?

N'utilisez pas Seretide Diskus si vous êtes allergique à l'un des composants du médicament. Avertissement : Seretide Diskus peut provoquer des effets indésirables. Adresse : GlaxoSmithKline Maroc, Aïn El Aouda, Région de Rabat. PPV: 338,00 DH. ID: 651000. 118001 141111.





## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,  
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,  
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,  
poudre pour inhalation en récipient unidose  
propionate de fluticasone/salmétérol

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

Poudre pour inhalation en récipient unidose

# SECRETIDE

## 1. Qu'est-ce que SERETIDE DISKUS et dans qu

Classe pharmacothérapeutique : Adrén<sup>er</sup>giques en as<sup>so</sup> ou d'autres médicaments, à l'exclusion<sup>n</sup> des anticholin<sup>er</sup>giques.  
Seretide est un médicament contenant deux principes actifs : le fluticasone propionate et le salbutamol.

- Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur d'action longue. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes et permettent de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les bronches pendant au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui agit pour réduire l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour les troubles respiratoires tels que :

- Asthme,
- Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO) : 500 microgrammes/50 microgrammes/dose réduite d'exacerbations des symptômes de votre Broncho-Obstructive (BPCO).

Vous devez utiliser Seretide tous les jours comme indiqué sur la notice.  
Cela permettra de contrôler votre asthme et d'éviter les crises.

AW4L  
07 2024

2. Qu... re avant

N'util

Gilead Sciences Maroc

51000 Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 338.00 DH

118001 141111

AW4L  
07 2024

GlaxoSmithKline Maroc  
Aïn El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 338.00 DH



توتروپيوم

داخلي كينسولة  
مسحوق للاستنشاق  
18 ميكروغرام  
سپيريفا®

# Spiriva® 18 microgrammes Poudre pour inhalation en gélule

Tiotropium

67948-05



2

Ve

« C

de

• E

d

l'o

• Pré

l'o

• Éte

• Sou

avez

• Avez

• Avez

ou un

ou une

N'utilisez

• si vous

(contient

• si vous

dérivées

Av

• Informez

des probl

• Si vous

• SPIRIVA

traitement

(BPCO), il

difficulté

Des réactions

oedème, des

peuvent

microgrammes.

• Comme

sensation

ou une gêne

l'inhalation

immédiat

• Prenez

pourrait

intraoculaire

trouble,

la vision

de halos

réelles,

associées

à une

ro

d'une

crise

aiguë

de

Les symptômes oculaires peuvent être des nausées ou de vomissement. En cas de survenue de signes, traitement par bromure de tid médecin, de préférence un op



توتروپيوم



داخلي كينسولة  
مسحوق للاستنشاق  
18 ميكروغرام  
سنتريفاف®

# Spiriva® 18 microgrammes Poudre pour inhalation en gélule

Tiotropium

67948-05



Boehringer  
Ingelheim



2

Ve

« C

de

• E

d

l'o

• Pr

l'o

• Éte

• Sou

avez

• Avez

• Avez

ou un

ou une

N'utilisez

• si vous

(contient

• si vous

dérivées

**Avertissement**

• Informez

des probl

• Si vous

• SPIRIVA

traitement

(BPCO), il

difficulté

Des réactions

oedème, des

peuvent

microgrammes.

• Comme

sensation

ou une gêne

l'inhalation

immédiat

• Prenez

pourrait

intraoculaire

trouble,

la vision

de halos

réelles,

associées

à une

ro

**d'une crise aiguë de glauc**

Les

symptômes

oculaires

pe

nausées

ou de

vomisseme

nts.

En

cas de

survenue

de

signes

de

traitement

par

bromure

de

ti

de

méd

ecin,

de

pré

fé

rence

un

op

316807-01

# Bronchodual®

Bromhydrate de fénotérol /  
Bromure d'ipratropium anhydre  
50 microgrammes/  
20 microgrammes / dose,



Boehringer  
Ingelheim



Il est

- en la g  
asth  
bron  
En fo  
votr  
com  
par un  
• en traite  
certaines  
bronchop  
(maladie i  
diminution  
inflamm  
• en traite  
l'effort.

2. QUELLE  
A CONN  
BRONC  
20 micro  
inhalation

N'utilisez jamais  
50 microgrammes/  
solution pour inhalation

- si vous êtes allerg  
actives à l'atropine  
compos  
entio  
sub



**Xanthium® LP 200 mg, boîte de 30 gélules à libération prolongée**  
**Xanthium® LP 300 mg, boîte de 60 gélules à libération prolongée**  
**Xanthium® LP 400 mg, boîte de 30 gélules à libération prolongée**  
 Théophylline (sous forme de monohydrate)

**Veillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE XANTHIUM LP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE XANTHIUM LP ?
3. COMMENT PRENDRE XANTHIUM LP ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER XANTHIUM LP ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

#### 1. QU'EST-CE QUE XANTHIUM LP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement et prévention des symptômes du bronchospasme (contraction spasmodique des bronches) associé à l'asthme, la bronchite chronique, l'emphysème (destruction de la paroi des alvéoles pulmonaires).

En cas de crise aiguë, il y aura lieu d'utiliser d'autres médicaments plus appropriés, que votre médecin vous indiquera.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE XANTHIUM LP ?

**Ne prenez jamais Xanthium LP :**

Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

- Allergie à l'aminophylline ou aux autres xanthines (théobromine, caféine).
- Enfant en dessous de 6 ans.

#### Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Xanthium LP. Ne pas ouvrir les gélules et ne pas croquer les micro granules.

Ne pas augmenter la dose préconisée sans prendre l'avis du médecin traitant. La prudence est recommandée chez les patients souffrant de maladies du

foie, du poudon, des reins, d'infections virales aiguës, de troubles de la circulation, de maux de tête, ainsi que d'ulcère d'estomac ou du duodénum et chez

Âge	Doses de théophylline anhydre par 24h exprimées en mg par kg de poids corporel*	Doses de théophylline anhydre toutes les 24h	Type et nombre de gélules Xanthium LP toutes les 24h		
			200 mg	300 mg	400 mg
6-9 ans	20 mg/kg/jour	300 à 500 mg	2	/	ou 1
9-12 ans	18 mg/kg/jour	500 à 600 mg	2	/	ou 1
		400 mg			
		500 mg			
		600 mg			
12-16 ans	16 mg/kg/jour	500 à 800 mg	/	2	/
		600 mg			
		700 mg			
		800 mg			
		800 mg			
A partir de 17 ans	10 mg/kg/jour	600 à 1000 mg	/	2	/
		600 mg			
		700 mg			
		800 mg			
		900 mg			
		1000 mg			
Patients âgés	6 à 8 mg/kg/jour	300 à 600 mg	2	/	ou 1
		400 mg			
		500 mg			
		600 mg			

\*En cas d'obésité, les doses seront calculées sur base du poids idéal du patient.

Dans le cas où le Xanthium LP est administré en une seule dose journalière, les gélules prescrites seront absorbées en une seule fois, soit le matin, soit le soir, mais toujours à la même heure chaque jour et toujours à jeun, soit avant, soit après le rapport aux repas (soit toujours pendant soit toujours après le rapport aux repas). Dans les cas où le médecin jugera préférable de donner deux prises par jour, les gélules seront prises et le matin et le soir, à jeun, soit avant, soit après le rapport aux repas, mais toujours dans les mêmes conditions par rapport aux repas. Quel que soit le mode d'administration, ne pas ouvrir les gélules, mais bien les écraser pour en faire une pâte.

#### Mode d'administration

Voie orale.

**Si vous avez pris plus de Xanthium LP que vous ne deviez :**

La prise d'une dose trop forte de théophylline peut se traduire par les signes suivants : troubles gastro-intestinaux (nausées, vomissements, douleurs

LOT 20K02 2  
EXP 11 2023  
PPV 21.80 RM

**Xanthium® LP 200 mg, boîte de 30 gélules à libération prolongée**  
**Xanthium® LP 300 mg, boîte de 60 gélules à libération prolongée**  
**Xanthium® LP 400 mg, boîte de 30 gélules à libération prolongée**  
 Théophylline (sous forme de monohydrate)

**Veillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE XANTHIUM LP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE XANTHIUM LP ?
3. COMMENT PRENDRE XANTHIUM LP ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER XANTHIUM LP ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

#### 1. QU'EST-CE QUE XANTHIUM LP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement et prévention des symptômes du bronchospasme (contraction spasmodique des bronches) associé à l'asthme, la bronchite chronique, l'emphysème (destruction de la paroi des alvéoles pulmonaires).

En cas de crise aiguë, il y aura lieu d'utiliser d'autres médicaments plus appropriés, que votre médecin vous indiquera.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE XANTHIUM LP ?

**Ne prenez jamais Xanthium LP :**

Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

- Allergie à l'aminophylline ou aux autres xanthines (théobromine, caféine).
- Enfant en dessous de 6 ans.

#### Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Xanthium LP. Ne pas ouvrir les gélules et ne pas croquer les micro granules.

Ne pas augmenter la dose préconisée sans prendre l'avis du médecin traitant. La prudence est recommandée chez les patients souffrant de maladies du

foie, du poudon, des reins, d'infections virales aiguës, de troubles de la circulation, de maux de tête, ainsi que d'ulcère d'estomac ou du duodénum et chez

Âge	Doses de théophylline anhydre par 24h exprimées en mg par kg de poids corporel*	Doses de théophylline anhydre toutes les 24h	Type et nombre de gélules Xanthium LP toutes les 24h		
			200 mg	300 mg	400 mg
6-9 ans	20 mg/kg/jour	300 à 500 mg	2	/	ou 1
9-12 ans	18 mg/kg/jour	<u>500 à 600 mg</u>			
		400 mg	2	/	ou 1
		500 mg	1+	1	/
		600 mg	/	2	/
12-16 ans	16 mg/kg/jour	<u>500 à 800 mg</u>			
		600 mg	/	2	/
		700 mg	/	1+	1
		800 mg	/	/	2
A partir de 17 ans	10 mg/kg/jour	<u>600 à 1000 mg</u>			
		600 mg	/	2	/
		700 mg	/	1+	1
		800 mg	/	/	2
		900 mg	/	3	/
		1000 mg	/	2+	1
Patients âgés	6 à 8 mg/kg/jour	<u>300 à 600 mg</u>			
		400 mg	2	/	ou 1
		500 mg	1+	1	/
		600 mg	/	2	/

\*En cas d'obésité, les doses seront calculées sur base du poids idéal du patient.

Dans le cas où le Xanthium LP est administré en une seule dose journalière, les gélules prescrites seront absorbées en une seule fois, soit le matin, soit le soir, mais toujours à la même heure chaque jour et toujours en association avec un rapport aux repas (soit toujours pendant soit toujours après). Dans les cas où le médecin jugera préférable de donner deux prises par jour, les gélules seront prises et le matin et le soir, toujours dans les mêmes conditions par rapport aux repas. Quel que soit le mode d'administration, ne pas ouvrir les gélules, mais en écraser le contenu.

#### Mode d'administration

Voie orale.

**Si vous avez pris plus de Xanthium LP que vous**

La prise d'une dose trop forte de théophylline peut se traduire par les signes suivants : troubles gastro-intestinaux (nausées, vomissements, douleurs

LOT 20K02 2  
EXP 11 2023  
PPV 21.80 RM



24, 70



# FIBROCARD®

## DENOMINATION :

*FIBROCARD 180 mg* Gélule de minigranules à libération prolongée

*FIBROCARD 240 mg* Gélule de minigranules à libération prolongée

## DCI :

Chlorhydrate de vérapamil.

## COMPOSITION :

***FIBROCARD 180 mg Gélules de minigranules à libération prolongée***

Chlorhydrate de vérapamil ..... 180 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

***FIBROCARD 240 mg Gélules de minigranules à libération prolongée***

Chlorhydrate de vérapamil ..... 240 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET AUTRES PRESENTATIONS :

*FIBROCARD 180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée*

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 180 mg de chlorhydrate de vérapamil.

*FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée*

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 240 mg de chlorhydrate de vérapamil.

## GROUPE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiangoreux-antagoniste du calcium.

## INDICATIONS :

Le traitement de l'hypertension artérielle.

La forme orale n'est pas indiquée dans les troubles du rythme du cœur.

## CONTRE INDICATIONS :

Il est important d'exposer au médecin prescripteur tous les troubles cardiaques présents et passés, notamment un infarctus récent avec complications.

## PRECAUTIONS PARTICULIERES :

Prévenir votre médecin traitant en cas de :

- prise simultanée d'autres médicaments,
- grossesse ou allaitement,
- maladie ancienne du cœur ou maladie du foie,
- mauvais fonctionnement des reins

## INCOMPATIBILITES :

Aucune incompatibilité physico-chimique n'est connue à ce jour.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS OU DES ALIMENTS :

Il faut avertir le médecin si vous prenez en même temps que le FIBROCARD d'autres médicaments contre l'hypertension ou les troubles du rythme du cœur et de l'alpha-méthildopa.

Si vous prenez d'autres médicaments avertissez-en également votre médecin traitant.

## UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

La prudence est à conseiller pendant les 3 premiers mois.

L'allaitement est déconseillé, il est préférable d'utiliser une alimentation que conseillera le pédiatre.

## CONDUITE D'UN VEHICULE ET UTILISATION DE MACHINES :

La prise de FIBROCARD peut influencer la capacité de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

Ce risque survient généralement au début du traitement ou lors du changement de médicament.

## POSOLOGIE :

Suivre l'avis du médecin.

La dose usuelle est de 1 gélule par jour le matin à avaler avec un grand verre d'eau, éventuellement avec un repas.

celle-ci pourra être augmentée à une autre gélule le soir en respectant un intervalle de 12 heures.

Les patients ayant un mauvais fonctionnement des reins ou du foie doivent prendre une dose adaptée.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière.

LOT 22A27B 1  
EXP 01 2026  
PPV 81.00 DM



(Acide acétylsalicylique)

© 2007 The Authors  
Journal compilation © 2007 Blackwell Publishing Ltd

# PHYSER<sup>®</sup> m physiologique

nasale et ophtalmique stérile  
en récipient unidose

Physiologique est préconisé pour le lavage des  
oculaire quotidien, la toilette des yeux et du nez  
de l'adulte.

Physiologique facilite le nettoyage des nez  
obstrués par du mucus. Il favorise l'élimination  
Grâce à son action humidifiante, il soulage  
nasale chez l'adulte.

m physiologique peut être utilisé pour l'hygiène  
par instillation ou application de compresses ou

peut être également utilisé pour l'hygiène  
suite par lavage, instillation, bains oculaires ou  
ou cotons imbibés.

Boîte de 10, 20 ou 30 unidoses stériles de 5 ml.

Sodium 0,9 g - Eau purifiée qsp 100 ml

Physiologique peut être utilisé aussi souvent que  
longues périodes.

En médicament à administration nasale ou  
le sérum physiologique avant son application

enfants.  
e d'utilisation.  
ent unidose po  
iante.  
pas être réutili  
tenant pas de  
trer une soluti

## MODE D'EMPLOI :

Détacher un récipient unidose et l'ouvrir en tournant.

Usage nasal : Introduire l'embout du récipient unidose  
la tête légèrement inclinée et presser doucement la  
Ensuite se moucher ou utiliser un mouche-bébé.

Chez le nourrisson, instiller le produit avec un minipipette  
façon à éviter tout risque de contamination de l'oreille.

Usage ophtalmique : Imbiber un coton puis essuyer les  
paupières de bébé ou verser quelques gouttes dans  
l'aide d'une compresse stérile.

Chez l'adulte, le produit peut être utilisé sous forme  
ou de bains oculaires.

L'attestation de marquage CE a été obtenue le 23/11/2012  
révision des instructions d'utilisation: Novembre 2012.

## PHYSER

### مصل فيزيولوجي

كبسولات من جرعة واحدة للاستعمال على مستوى  
الأنف والعينين

يجب غسل التجاويف الأنفية وغسل العينين يوميا وكذلك  
ضيق الطفل ولدى الكبار.

تنظيف الأنف المسدودة مسالكة بالمخاط لدى الصغار. فهو  
الزائدة. وبفضل مقعوله الترطبي يساعد الكبار على التخلص



U10002  
2025/11

ISOPHARM  
PHYSER  
Sérum  
physiologique  
32.90 dhs



ents u

Si vous utilisez ventoline avec de la théophylline (autre traitement anti-asthmatique) ou des antidépresseurs cardiosélectifs, cela peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

#### Grossesse, allaitement et fertilité :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Ne prenez pas ce médicament si vous êtes enceinte, sauf si les avantages attendus l'emportent sur les risques éventuels pour le fœtus.
- Ce médicament passe vraisemblablement dans le lait maternel ; évitez donc de l'utiliser si vous allaitez, sauf si les avantages attendus l'emportent sur les risques éventuels pour le bébé.

... sur votre

### 3. Comment utiliser Ventoline ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant les instructions de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin

**L'administration de Ventoline formes inhalées se fait par la bouche. La solution pour inhalation par le nez.**

La posologie est individuelle et sera déterminée par votre médecin. Prévenez votre médecin si vous constatez qu'il faut augmenter la quantité ; une réévaluation de votre traitement sera nécessaire.

La solution ne sera administrée qu'à l'aide d'un injecteur, ni avalée, ni administrée par le nez.

Un nébuliseur se compose d'un masque relié à une cuve par un tube. Pour la nébulisation, il faut mettre les doses de médicaments prescrits par le médecin sur la prescription médicale ; puis, après avoir posé le masque ou l'appareil et respirer tranquillement.

Mesurez les volumes de solution à l'aide de la pipette graduée.

#### 1) Administration intermittente :

##### Adultes et adolescents de 12 ans et plus :

- Diluez 0,5 à 1 ml de Ventoline solution (soit 2,5 à 5,0 mg/ml) dans 2 à 3 ml de solution physiologique pour injection. La solution est inhalée à l'aide d'un nébuliseur pour adulte (environ 10 minutes).

LOT 5N2E  
EXP 05 2025



GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

PPV: 29,50 DH

ID: 604287  
6 118001 141296

6200000036388