

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'Horizon
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W21-683506

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) : RAK

Matricule : 01602 Société : MUPRAS RAK

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHAZI MOHAMED

Date de naissance : 01/01/1943

Adresse : Hay Kouddiat N° 77 GUELIZ MARRAKECH

Tél. : 06.10.51.12.17 Total des frais engagés : 708,00 DH

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. MAHMAL AZIZ
Professeur
Pneumologie - Allergologie
113 Bd. Abdelkrim Al Khattabi Bloc B Rés. Al Mohandis
Marrakech - Tél : 05 24 42 67 00

Date de consultation : 1

Nom et prénom du malade : CHAZI Mohamed Age : 70

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

Nature de la maladie :

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 : 06/05/2023

Signature de l'adhérent(e) : CHAZI

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
15/5/23	G		2000A	INP : 07-1083877

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Centrale SARL AU d. Mohammed V - Marrakech	13 MAI 2023	30800

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Professeur de Radiologie - Al Akkad Al Khatib - Marrakech - Tel: 05 22 22 07 00	13/5/23	Ra Phara R200	2000A

AUXILIAIRES MEDICAUX

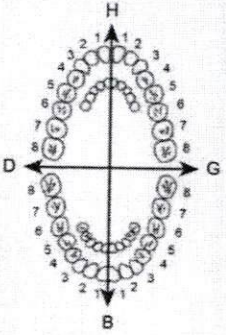
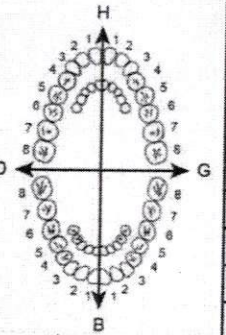
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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	INP : <input type="text"/>	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>	
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	
					

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. MAHMAL Aziz

Professeur

**Spécialiste de l'Appareil Respiratoire
Tuberculose, Asthme et Allergie**

Ex. Enseignant à la Faculté de Médecine de Marrakech

- Diplômé de la Faculté de Médecine
de Strasbourg (France)

Bronchoscopie, Désensibilisation,
Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتور مهديال عزيز

أستاذ

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

السل - الضيق و الحساسية

- أستاذ سابق بكلية الطب بمراكش

- خريج كلية الطب بـستراسبورغ - فرنسا -

التنظير القصبي، فحص الوظيفة التنفسية.

خالد الحساسية و الضيق

Fracture

Marrakech. le:

13/5/20

GHAEI. Mohamed

RADIO THORAX

F2a

Resu 2004H

Dr. MAHMAL AZIZ
Professeur
Pneumologie - Allergologie
138 Bd. Abdelkrim Al Khattabi Bloc B Rés. Al Mohandis
Marrakech - Tél : 05 24 42 07 00

شارع عبد الكريم الخطاطبي عمارة المهندس بلوك B شقة رقم 3 . الطابق 1 جليز مراكش (قرب اسيمما جليز)

Bd. Abdelkarim Khettabi, Res. Al Mohandis Bloc B, App N°3, 1^{er} étage (près Acima Guéliz) Marrakech

البريد الإلكتروني: mahmalaziz@yahoo.fr المحمول: 06 6144 51 76 الهاتف: 05 24 42 07 00

Dr. MAHMAL Aziz

Professeur

**Spécialiste de l'Appareil Respiratoire
Tuberculose, Asthme et Allergie**

- Ex. Enseignant à la Faculté de Médecine de Marrakech

- Diplômé de la Faculté de Médecine
de Strasbourg (France)

Bronchoscopie, Désensibilisation,
Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتور مهديال عزيز

أستاذ

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

السل - الضيقة و الحساسية

- أستاذ سابق بكلية الطب بمراكش

- خريج كلية الطب بـستراسبورغ - فرنسا -

التنظير القصبي، فحص الوظيفة التنفسية،

خاليل حساسية و الضيقة

Marrakech. le: 13/15/22

GAZI. Mohamed

Rapport Radio Thorax F2c

- Signalements pulmonaires

- Cvd de force l'hy

Dr. MAHMAL AZIZ

Professeur

Pneumologie - Allergologie

138 Bd. Abdelkrim Al Khattabi Bloc B Rés. Al Mohandis

Marrakech - Tél: 05 24 42 07 00

شارع عبد الكريم الخطاطي عمارة المهندس بلوك B شقة رقم 3. الطابق 1 جليز مراكش (قرب اسيمما جليز)

Bd. Abdelkarim Khattabi, Rés. Al Mohandis Bloc B, App N°3, 1^{er} étage (près Acima Guéiz) Marrakech

الهاتف: 05 24 42 07 00 P: 06 6144 51 76: المحمول mahmalaziz@yahoo.fr البريد الإلكتروني:

بيطاستين 2 مغ، اقراص وتحللة

بيطاستين 0,05%، محلول للشرب

المرجو قراءة هذه النشرة الدوائية بعناية قبل تناول هذا الدواء فهي تحتوي على معلومات هامة تخص علاجتك. إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى أو إذا انتابك أي شك، فاطلب معلومات إضافية من طبيبك أو من الصيدلي. احتفظ بهذه النشرة الدوائية، فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى. إذا ازدادت حدة أي من الأعراض أو إذا استمرت مدتها، فاستشر طبيبك.

الشكل والتقديم :

بيطاستين 2 مغ اقراص متحللة : غلبة من 20 قرصا متحللا بيطاستين 0,05% محلول للشرب : قارورة من فئة 30 مل.

التحذيرات :

العادة الفعالة : بيطامازون بيطاستين 0,05% محلول للشرب، يحتوي على 0,05 غرام من بيطامازون لكل 100 مل من المحلول. بيطاستين 2 مغ اقراص يحتوي كل قرص على 2 مغ من البيطامازون.

المكونات الأخرى :

بيطاستين 0,05% محلول للشرب : سواغ كمية كافية ل 100 مل من المحلول. بيطاستين 2 مغ اقراص : سواغ كمية كافية لقرص واحد.

الفئة الصيدلانية العلاجية :

غليكوكورتيكوستيرويد - استعمال داخلي.

دواعي الاستعمال :

هذا الدواء من فئة الكورتيكوستيرويد ينصح به لعلاج بعض الأمراض حيث يُستخدم نظرا لفعوله المضاد للالتهاب.

نواهي للاستعمال :

- لا تتناول أبدا بيطاستين في الحالات التالية :
- معظم أنواع العدلات،
- بعض الأمراض الفيروسية في حالة تطور التهاب الكبد الفيروسي، هريس، حمى، هريس نطاقاني،
- بعض الاضطرابات العقلية غير للعلاجة :
- التلقيح بلقاح حي،
- الحساسية تجاه أي من المكونات :
- فينيلستيرون (مرض وراثي يتم تشخيصه عند الولادة)، بسبب وجود الأسيتامزاتام.

تحذيرات و احتياطات الاستعمال :

يستخدم هذا الدواء تحت إشراف طبي دقيق، ولا ينصح

باستخدامه لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الغالاكتوز ومن قصور في لaktose أو من سوء امتصاص الغليكوز (أمراض وراثية نادرة).

قبل العلاج :

المرجو إعلام الطبيب في حالة تلقيك حديث، في حالة القرحة الهضمية، أمراض القولون، عملية جراحية حديثة على الأمعاء، السكري، ارتفاع ضغط الدم، التهاب (خاصة سوانق السهل)، القصور الكبد، القصور الكلوي، نخر العظام، والوهن العضلي (مرض العضلات مصحوب بتعب عضلي).

أخبر طبيبك في حالة السفر إلى المناطق الاستوائية والمجاورة خط الاستواء أو جنوب أوروبا، بسبب خطر الإصابة بالأمراض الطفيلية.

إنشاء العلاج :

جنب الاتصال بأشخاص يعانون من الحمى أو الحصبه، في حالة الخضوع لعلاج مطول، لا ينبغي أبدا التوقف عن العلاج فجأة، بل ينبغي اتباع نصائح الطبيب للتقليل من الجرعات. أثناء الخضوع للعلاج وخلال السنة الموالية للتوقف عن العلاج، ينبغي إخبار الطبيب عن تناول الكورتيكوستيرويد، وفي حالة الخضوع لعملية جراحية، أو بحالات التوتر العصبي (المرض). أثناء العلاج، قد ينصحك الطبيب باتباع حمية، خاصة الحمية قليلة الملح.

التفاعلات مع أدوية أخرى :

لتجنب التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية، ينبغي إخبار الطبيب أو الصيدلي على الفور عن كل علاج آخر تتناول في الوقت الراهن، خصوصا عندما يتعلق الأمر ببعض الأدوية التي يمكن أن تتسبب في اضطراب نظام القلب (استيميزول، بيريديل، إريثروميسين، قابل للحرق عبر الوريد، هالوثانين، بينتاميدين، سيبارفلوكساسين، سولونيدون، تريفينادين، فينكامين).

التفاعلات مع النطعة والنشابة :

غير وارد.

التفاعلات مع المنتجات العلاجية العشبية أو العلاجات

الديتية :

غير وارد.

الحمل والرضاعة :

الحمل : لا يمكن تناول هذا الدواء أثناء الحمل إلا عند الضرورة، فإذا اكتشفت أنك حامل أثناء العلاج، فاستشري طبيبك لأنه وحده يمكن أن يحدد جدوى مواصلة العلاج.

الرضاعة :

ينبغي تجنب الإرضاع أثناء العلاج بسبب مرور الدواء إلى حليب الأم، اطلب مشورة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الرياضيون :

يحتوي هذا الدواء على مادة نشيطة يمكن أن تؤثر إلى نتيجة إيجابية في الاختبارات المنجزة أثناء مراقبة تناول المنشطات.

التأثير على القدرة على قيادة السيارات أو استخدام الآلات :

غير وارد.

للأحالة السواغات ذات التأثير الملاحظ :

بيطاستين 2 مغ اقراص : اسيتامزاتام، لكانتوز بيطاستين 0,05% محلول للشرب : سكروز، بروبيلين غليكول، سوربيتول.

المقادير وكيفية الاستعمال :

بيطاستين 0,05% محلول للشرب : مخصص للرضع والأطفال. بيطاستين 2 مغ اقراص متحللة خاصة بالبالغين.

المقادير :

يحدد طبيبك الجرعة التي ينبغي أن تتناولها تبعاً لوزنك وللمرض المعالج، وهي جرعة تتلاءم مع كل شخص ذاته. من المهم جدا اتباع العلاج بانتظام وعدم تغييره أو التوقف عنه فجأة دون استشارة الطبيب.

طريقة الاستعمال :

عن طريق الفم، اعمل على تطبيق وصفة الطبيب.

الجرعة الزائدة :

اتصل بطبيبك أو بالصيدلي إذا تناولت كمية بيطاستين أكثر مما وصفه الطبيب من لمدة أطول مما ينبغي.

التعليقات في حالة لسان جرعة واحدة أو أكثر :

ينبغي تناول هذا الدواء بانتظام حتى يكون تأثيره فعالا، ومع ذلك، فإذا نسيت تناول أية جرعة، فاستمر في اتباع العلاج بشكل عادي.

خطر تلازمة الامتلاء :

غير وارد.

الآثار الجانبية :

الديتية :

مثل جميع الأدوية، يمكن أن ينسب بيطاستين في ظهور آثار جانبية، إلا أنها لا تظهر بالضرورة لدى جميع الأشخاص.

الآثار الشائعة :

- تورم واحمرار الوجه، زيادة في الوزن؛
- ظهور الكدمات؛
- ارتفاع ضغط الدم؛
- تهيج واضطراب في النوم؛
- هشاشة العظام؛
- تغير بعض المعايير الحيوية (الملح، السكر، الموناسيوم) التي

ينبغي معها اتباع الحمية أو علاج إضافي.

تتم ملاحظة آثار أخرى نادرة :

- خطر قصور إفرازات الكدة الحضرية؛
- اضطراب النمو لدى الطفل؛
- اضطراب الدورة الشهرية؛
- ضعف العظام؛
- الفواق، القرحة وغيرها من المشاكل الهضمية؛
- اختلالات في البشرة؛
- بعض أنواع زرق العين (ارتفاع الضغط داخل العين) وداء الساء (تعقيم العدسة البلورية).

إذا لاحظت أية آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة الدوائية، أو إذا ازدادت حدة أي من الآثار الجانبية المذكورة، فاعمل على إخبار طبيبك أو الصيدلي.

التحذير :

يحفظ بعيدا عن متناول وبصر الأطفال.

بيطاستين 0,05% محلول للشرب :

حفظ القارورة في تغليفها الخارجي بعيدا عن الضوء وحرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية. بعد الفتح، يمكن الاحتفاظ بهذا الدواء لمدة 8 أسابيع كحد أقصى.

بيطاستين 2 مغ اقراص :

يحفظ بهذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

شروط التسليم :

اللائحة أ.

انتقاء الصلاحية :

لا ينبغي استخدام بيطاستين بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على العبوة.

PHARMEX

منتجات فارما 5

12، زقاق البروق - الدار البيضاء - المغرب
موقع التصنيع للمنطقة الصناعية لاولاد صالح - بوسكرة - المغرب
باسمير لعلو فلاي - ميدال سؤول

BETASTENE 2 mg, comprimé dispersible

BETASTENE 0,05 %, solution buvable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

PRESENTATIONS

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : Boîte de 20 comprimés.
BETASTENE 0,05 % solution buvable : Flacon de 30 ml.

COMPOSITION

Substance active : Bétaméthasone.
BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, contient 2 mg de bétaméthasone par comprimé.
BETASTENE 0,05 % solution buvable, contient 0,05 g de bétaméthasone par 100 ml de solution.

Excipients :

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible, q.s.p 1 comprimé dispersible
BETASTENE 0,05 % solution buvable, q.s.p 100 ml de solution buvable.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Glucocorticoïde - usage systémique.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais Bétastène dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants,
- phénylketonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam dans la forme comprimée.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients

présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Avant le traitement :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou du sud de l'Europe, en raison du risque de maladies parasitaires.

Pendant le traitement :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, notamment avec certains médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, bédridil, érythromycine en injection intraveineuse, halofantrine, pentamidine, sparflaxine, sultopride, terféndine, vincamine).

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du

passage dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible : aspartam, lactose.
BETASTENE 0,05 % solution buvable : saccharose, propylène glycol, sorbitol.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

BETASTENE 2 mg comprimé dispersible est réservé à l'adulte.
BETASTENE 0,05 % solution buvable est réservé aux nourrissons et aux enfants.

Posologie

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode d'administration

Voie orale.

Respectez la prescription de votre médecin.

SURDOSAGE

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez utilisé Bétastène en quantité ou en durée supérieure à celle prescrite.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Bétastène est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les plus fréquemment rencontrés sont :

- gonflement et rougeur du visage, prise de poids,
- apparition de bleus,
- élévation de la tension artérielle,
- excitation et troubles du sommeil,

- fragilité osseuse,
 - modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :
- risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale,
 - trouble de la croissance chez l'enfant,
 - troubles des règles,
 - faiblesse des muscles,
 - hoquet, ulcères et autres troubles digestifs,
 - troubles de la peau,
 - certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue de

BETASTENE 2 mg, comprimé dispersible
A conserver à une température ne dépassant pas

BETASTENE 0,05 % solution buvable

Conserver le flacon dans l'emballage
lumière, à une température ne dépassant pas
Après ouverture, ce médicament peut être utilisé pendant
semaines maximum.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste I.

PEREMPTION

Ne pas utiliser Bétastène après la date de péremption mentionnée sur le boî

PHARMAS
LOT
UT AV
PPV
36D/60
4893
12-25

PHARMAS

Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Boussouira - Maroc
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

CTIONS :

BRONCHOKOD est un fluidifiant des sécrétions de la muqueuse des voies respiratoires. (La forme Sans Sucre est destinée aux patients soumis à des régimes hypoglucidiqes, normocaloriques ou hypocaloriques).

- Pneumologie :
 - Bronchites aiguës et chroniques,
 - Dilatation des bronches,
 - Bronchorrhée,
 - Insuffisance respiratoire chronique.
- O.R.L. :
 - Trachéites,
 - Laryngites aiguës ou subaiguës,
 - Rhinopharyngites,
 - Catarrhes tubaires compliqués ou non d'otites,
 - Sinusites.

CONTRE-INDICATION :

Ulcères gastro-duodénaux.

⊗ Contre indiqué chez le nourrisson de moins de 2 ans.

EFFETS INDESIRABLES :

A fortes doses, on peut parfois observer l'apparition de phénomènes digestifs : gastralgies, nausées, diarrhées. Il est alors conseillé de réduire la posologie.

POSOLOGIE :

- Adultes :
 - En moyenne 3 cuillères à soupe par jour (Du sirop ou de la solution buvable pour adultes).
 - La durée de traitement ne doit pas dépasser 5 jours.

CONSERVATION :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

bronchokod

sans sucre

Adultes

FORMES ET PRE

• BRONCHOKOD SI

- Sirop adultes { fl
fl

LOT:1182
PER:01/25
PPV:41,10DH

• BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

	Sirop adultes
Carbocistéine	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle et Saccharose.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

	Solut. Buv. Adultes
Carbocistéine	5 g
Excipient q.s.p	100 ml

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

• Un autre tableau de posologie selon votre âge.
• Une tuberculose actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le passé.

Si vous avez déjà eu l'un de ces problèmes, parlez-en à votre médecin avant d'utiliser SAFLU.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :
Si vous prenez ou avez pris récemment tout autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
Cela concerne les médicaments pour l'asthme et tout autre médicament y compris ceux obtenus sans ordonnance. Ceci est dû au fait que SAFLU peut ne pas être adapté à la prise simultanée d'autres médicaments.

Avant de commencer à utiliser SAFLU, informez votre médecin si vous prenez les médicaments suivants :

- Bêta-bloquants (tels que ténolol, propranolol, sotalol). Les bêta-bloquants sont surtout utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle ou pour d'autres maladies cardiaques.
- Traitements antituberculeux ou antifongiques (tels que des médicaments contenant du rifampin, du kétoconazole et de l'itraconazole). Certains de ces médicaments peuvent augmenter le taux de propionate de fluticasone ou de salmétérol dans votre organisme. Cela peut augmenter le risque d'avoir des effets indésirables avec SAFLU, notamment des battements cardiaques irréguliers, ou rendre plus graves des effets indésirables.
- Corticoïdes (par voie orale ou injectable). Si vous avez pris ces médicaments pendant un certain temps, il existe un risque que ce médicament exerce également un effet sur les glandes surrénales de votre organisme.

Grossesse et allaitement :
Si vous êtes enceinte, que vous prévoyez de l'être, ou que vous allaitez, prévenez votre médecin avant de prendre SAFLU. Votre médecin évaluera avec vous si SAFLU est le traitement le mieux adapté à votre état.

Sportifs :
Attention, ce médicament contient des principes actifs pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
SAFLU n'a pas de raison d'affecter la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser une machine.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :

Posologie :

- Utilisez SAFLU tous les jours, jusqu'à avis contraire de votre médecin.
- Utilisez toujours SAFLU en vous conformant aux indications de votre médecin. Ne dépassez pas la dose recommandée. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

Dans l'asthme

Adultes et adolescents âgés de 12 ans et plus

- SAFLU 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 125/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 250/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)

Enfants âgés de 4 à 12 ans

- Saflu 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- L'utilisation de Saflu n'est pas recommandée chez les enfants de moins de 4 ans.
- Vos symptômes doivent être bien contrôlés en utilisant SAFLU deux fois par jour. Si c'est le cas, votre médecin peut alors décider de réduire votre dose à une prise par jour. Votre dose pourrait donc être réduite à :
- Une prise le soir si vous avez des symptômes pendant la nuit, ou
- Une prise le matin si vous avez des symptômes pendant la journée.

Il est très important de suivre les indications données par votre médecin sur le nombre de bouffées à inhaler ou l'intervalle de temps entre chaque prise de votre médicament.

10. Appliquez à nouveau, remettez toujours immédiatement le capuchon en place pour protéger l'embout buccal de la poussière. Quand le capuchon est fixé convenablement on peut entendre un « clic ».

Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer.

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à utiliser votre dispositif, une chambre d'inhalation peut améliorer le traitement par SAFLU. Avant d'utiliser pour la première fois une chambre d'inhalation ou si vous devez changer de chambre d'inhalation, demandez l'avis à votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien.

Nettoyage du dispositif :
Pour son bon fonctionnement, le dispositif doit être nettoyé au moins une fois par semaine.

Pour nettoyer le dispositif :

- Retirez le capuchon de l'embout buccal.
 - Ne séparez la cartouche de l'applicateur en plastique à aucun moment.
 - Essuyez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal et l'applicateur plastique avec un tissu ou un mouchoir propre et sec.
 - Remettez le capuchon sur l'embout buccal jusqu'à entendre un « clic » indiquant que celui-ci est fixé convenablement. Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer. Ne pas plonger la cartouche métallique dans l'eau.
- DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Il est important d'utiliser le dispositif comme votre médecin vous l'a montré. Si vous avez pris accidentellement une dose plus élevée que la dose recommandée, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous pouvez remarquer une accélération du rythme cardiaque et des tremblements. Vous pouvez également ressentir des maux de tête, une faiblesse musculaire et des douleurs articulaires. Si vous avez pris des doses importantes pendant une longue période, vous devez en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. Des doses élevées administrées au long cours peuvent entraîner une diminution des hormones stéroïdiennes sécrétées par les glandes surrénales.

Si vous oubliez d'utiliser SAFLU :

Si vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez d'utiliser SAFLU :
Il est très important que vous preniez SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin. Continuez votre traitement jusqu'à l'avis contraire de votre médecin. N'arrêtez pas ou ne réduisez pas les doses de SAFLU subitement. Cela pourrait entraîner une réapparition des symptômes d'asthme, et très rarement être à l'origine d'effets indésirables tels que :

- Douleurs d'estomac,
 - Fatigue et perte d'appétit,
 - Nausée et diarrhée,
 - Perte de poids,
 - Maux de tête ou somnolence,
 - Diminution du taux de potassium dans votre sang,
 - Baisse de tension artérielle et survenue de convulsions.
- Très rarement, si vous contractez une infection ou si vous êtes soumis à un stress (par exemple après un accident grave ou en cas d'intervention chirurgicale), vous pouvez ressentir des effets indésirables similaires.
- Pour éviter l'apparition de ces symptômes, votre médecin

- diminue à la poursuite du traitement.
- Douleur thoracique
- Sentiment d'inquiétude (cet effet survient principalement chez les enfants)
- Trouble du sommeil
- Éruptions cutanées à type d'urticaire.
- Effets très rares (affectant moins d'1 personne sur 1000) :
- Survenue brutale d'une difficulté à respirer, gonflement des lèvres, gonflement des yeux, gonflement des membres.
- Dans ce cas, arrêtez d'utiliser SAFLU et consultez votre médecin. Il s'agit d'une réaction allergique à votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » pour vous aider à respirer et prévenir votre médecin immédiatement.
- SAFLU peut affecter la production normale d'hormones stéroïdiennes par l'organisme (produites par les glandes surrénales), particulièrement si vous l'avez pris à des doses élevées et sur de longues périodes. Les effets incluent :
 - un ralentissement de la croissance de l'enfant et de l'adolescent,
 - un amincissement de la trame osseuse,
 - un glaucome (affectation de l'œil liée à une augmentation de la pression intraoculaire),
 - une prise de poids,
 - un arrondissement (aspect en forme de lune) du visage (Syndrome de Cushing).

Votre médecin s'assurera régulièrement que vous ne présentez pas ces effets indésirables et que vous utilisez SAFLU à la plus faible dose permettant de contrôler votre asthme.

- Irrégularité du rythme cardiaque (arythmies).
- Prévenez votre médecin, mais il n'y a pas lieu d'interrompre systématiquement votre traitement sauf si votre médecin vous demande d'arrêter.
- modifications du comportement, telles qu'activité et irritabilité inhabituelles (ces effets surviennent principalement chez les enfants).
- Effets de fréquence indéterminée, mais pouvant également survenir :

- Dépression ou agressivité. Ces effets sont d'avantage susceptibles de survenir chez les enfants.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

6. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Tableau A (liste I).

7. DATE DE REVISION DE LA NOTICE
Mar 2015.

CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE

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.
Utiliser les médicaments prescrits comme vous l'irait 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 réservez pas pour les jours « difficiles ».
Votre pharmacien connaît les médicaments / su
Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup d
Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

• 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 sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations:

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition:

Principes actifs	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone (quantité équivalente en fluticasone (BCI))	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCI) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmaco thérapeutique :

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

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme. Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme. SAFLU permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Il n'agit pas lorsque vous avez déjà un essoufflement ou un sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » à l'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

- vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norflurane (HFA 134a).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que :

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),

LOT: GB21626

PER: 08/2024

PPV: 185 DH 00



Mode d'utilisation

• Votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien devront vous montrer comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vérifieront comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'avez prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour traiter votre asthme.

• Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement du dispositif :

• Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première fois, testez son bon fonctionnement. Retirez le capuchon de l'embout buccal en pressant doucement les côtés, entre le pouce et l'index et tirez-le.

• Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien, éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de produit dans l'air.

Utilisation du dispositif :

Il est important de commencer à respirer le plus lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.
2. Retirez le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de corps étranger.
3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps étranger et d'assurer le mélange des composants de la suspension contenue dans le flacon
4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant que vous le pouvez.
5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.
6. Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement et profondément.
7. Pendant que vous reprenez votre respiration, retirez le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant quelques secondes, autant que vous le pouvez.
8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.
9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la crachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.

peut vous prescrire un traitement sur corticoïdes (tel que la prednisolone). Si vous avez d'autres questions sur le dispositif, demandez plus d'informations ou à votre pharmacien.

5. EFFETS NON SOUHAITÉS OU GÉNÉRAUX :
Comme tous les médicaments, SAFLU peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Afin de prévenir l'apparition d'effets indésirables, votre médecin vous prescrira la dose la plus faible possible contrôlant votre asthme.

Réactions allergiques: vous pouvez constater que votre essoufflement s'aggrave subitement après avoir utilisé SAFLU. Vous pouvez percevoir des sifflements bronchiques et tousser. Vous pouvez également ressentir des démangeaisons et remarquer un gonflement (généralement au niveau du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge). Si vous ressentez ces symptômes ou s'ils apparaissent subitement après avoir utilisé SAFLU, parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions allergiques à SAFLU sont très rares (elles affectent moins de 1 personne sur 10000).

Les autres effets indésirables sont décrits ci-dessous: Effets très fréquents (affectent plus d'une personne sur 10) :

- Maux de tête diminuant généralement à la poursuite du traitement.

- Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée chez les patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) traitée par l'association salmétérol / fluticasone.

- Cardiorespiratoires (affectent moins de 1 personne sur 10) :

- Cardiorespiratoires de la gorge (parfois douloureux). Également langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets. Votre médecin peut vous prescrire un traitement antitoux pour soigner la candidose.

- Douleurs et inflammations des articulations, douleurs musculaires.

- Crampes musculaires.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés avec l'association salmétérol / fluticasone chez les patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO) :

- Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez votre médecin si vous ressentez l'un des symptômes suivants: quantité des crachats augmentée, modification de la coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de la toux, augmentation de la gêne respiratoire.

- Ecchymoses (bleus sur la peau) et fractures.

- Inflammation des sinus (sensation de tension ou de pesantier au niveau de la face, des joues et derrière les yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).

- Diminution de la quantité de potassium dans votre sang (qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse musculaire, des crampes).

Effets peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100) :

- Augmentations du taux de sucre (glucose) dans le sang (hyperglycémie). Si vous avez des antécédents de diabète, faites-vous contrôler plus fréquemment de votre taux de sucre et un ajustement possible de votre traitement diabétique peut être nécessaire.

- Cataracte (opacification du cristallin de l'œil) généralement une gêne visuelle).

- Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).

- Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier.

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

re par
de ce
d'écou
X
Ventoline
suspension
Lot
EXP
PPV

EN9L
09/2024
45,30 DH

L'UTILISATEUR

grammes/dose,
n flacon pressurisé

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

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

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

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

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

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

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par 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.

...PH. CENTRALE GUELIZ...
HAIZOUN TARIK
166.AV.MOHAMED V
Tel :0524430158 MARRAKECH

13/05/2023 12:23

1 SAFLU 250UG/120 DOSES AEROSOL	185.00
1 BETASTENE 2MG/20CP AD	36.60
1 VENTOLINE AEROSOL	45.30
1 BRONCHOKOD AD GM SANS SUCRE300	41.10
TVA :	2.69
TOTAL :	308.00

Dr. MAHMAL Aziz

Professeur

Spécialiste de l'Appareil Respiratoire
Tuberculose, Asthme et Allergie

Ex. Enseignant à la Faculté de Médecine de Marrakech

- Diplômé de la Faculté de Médecine
de Strasbourg (France)

Bronchoscopie, Désensibilisation,

Exploration Fonctionnelle Respiratoire



د. محمد مال عزيز

استاذ

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

السيل - الضيقة والحساسية

- أستاذ سابق بكلية الطب براكش

- خريج كلية الطب بستراسبورغ - فرنسا -

التنظير القصبي. فحص الوظيفة التنفسية.

تحاليل حساسية و الضيقة

Marrakech. le:

13/5/23

M. CHAZI Mohamed

- Sofflu 2800 + 3 ml
Soff + 2/je



Betastem dm + 5 je

2 4/je après petit déjeuner

- Ventoline 280 + 3/je

- Bronchodilator

respir

...PH. CENTRALE GUELIZ...

HAIZOUN TARIK
166.AV.MOHAMED V
MARRAKECH

N°PAT. 45101632/N°R.C. 69801
N°CNSS. : 1536294/N° IDF : 15271278/N° ICE :
001606462000046

13/05/2023 12:23

Vente N : 172

Op : 07

1 Saflu 250ug/120 doses aerosol	185.00
1 Betastene 2mg/20cp ad	36.60
1 Ventoline aerosol	45.30
1 Bronchokod ad gm sans sucre	30041.10

Total T.V.A. 7%	2.69
Total vente :	308.00
Total a payer :	308.00
ESPECE	308.00

ESPACE SANTE BEAUTE