

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection de Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6

contact@mupras.com
pec@mupras.com
adhesion@mupras.com

relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données

15 Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
545 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M23-005866

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5340 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOURAD BOUCHAIB

Date de naissance : 1953

Adresse :

Tél : 06635 17268 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/06/2025

Nom et prénom du malade : MOURAD BOUCHAIB Age :

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

Nature de la maladie : Affection chronique

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) :

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
05.06.13	C1		2500H	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE SEMLA n° 88, Angle des Rues 11 et 18 Sid El Khadir Tél: 05.22.89.62.93	05/06/13	2191.60

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				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	
				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 <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 B </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			Ccoeffcient 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

البركتورة عمر الخنجر حنتي سعيدة

اختصاصية

في أمراض الجهاز التنفسي

الضيقة, داء السل

كبار وأطفال

طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد

ومستشفى مولاي يوسف



Casablanca, le 05/06/2023 في الدار البيضاء،

78-MAADID
 338,00x2
 ① Slechtsin
 522,00x2
 ② Spriva
 102,40x2
 ③ Ameludal
 2 cm 2 b lens
 29,10x2
 ④ Babelux gel n° 2
 81,00x2
 ⑤ Firocod 200
 22,40x2
 ⑥ Ascorid 75 10/17

191,60

S.V. PHARMACIE SEMLALI
 n°83, Angle des Rues 11 et 18
 Sid El Khadir
 Tél : 05.22.89.62.93

S.V. S.V. S.V. S.V.

AMRANI HENCHI SAIDA
 Pharmaco-pharmacologie et Allergologie
 RDC - CASABLANCA
 Tél: 05.22.89.62.02

Dr. AMRANI HENCHI SAÏDA
Pneumo-phtisiologue et Allergologue
Résidence Firminys, GH25A
RDC - CASABLANCA
Tél: 05 22 89 02 02

شارع أم الربيع - إقامة الفردوس - مجموعة هـ 25 أ - الطابق السفلي - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 89 02 02
Boulevard oum Rabii, Résidence FIRDAOUS, Groupe H25A, Rez de chaussée- Casablanca - Tél.:05 22 89 02 02

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 29,50 DH



ministère non dilué.

de salbutamol) dans le nébuliseur.

Une bronchodilatation, normalement obtenue après 3 à 5 minutes.
Doses plus élevées de Ventoline (jusqu'à 10 mg), la solution sera
l'aérosol.

4 fois par jour.

être utilisé chez l'enfant.

de salbutamol) dilués dans 2 ou 2,5 ml de sérum physiologique.

Les enfants de plus de 18 mois) peuvent cependant avoir besoin de doses supérieures de salbutamol
allant jusqu'à 5 mg (1 ml).

Le traitement intermittent peut être administré 4 fois par jour.

Avant l'âge de 18 mois, l'efficacité clinique de la solution pour inhalation par nébuliseur est incertaine. Comme
une hypoxémie transitoire peut survenir, une thérapie à l'oxygène supplémentaire doit être envisagée.

D'autres présentations pharmaceutiques peuvent être plus appropriées en cas d'administration à des enfants
en-dessous de 4 ans.

2) Administration continue :

- L'utilisation d'un nébuliseur est conseillée pour le traitement à court terme d'attaque aiguë d'asthme et pour
le traitement à long terme de patients souffrant d'asthme chronique sévère qui ne répondent pas aux doses
standard ou qui ne peuvent utiliser correctement l'aérosol.

Diluez 1 à 2 ml de Ventoline solution dans 100 ml de sérum physiologique de façon à obtenir 50 à
100 microgrammes de salbutamol par ml.

Administrez la solution en aérosol au moyen d'un nébuliseur. La vitesse d'administration est de 1 à 2 mg par heure.
Le nébuliseur peut être muni d'un masque approprié, ou combiné à un ventilateur à pression positive
intermittente.

- Dans le traitement des bronchospasmes sévères, il est conseillé d'utiliser une dose de 1 à 2 ml de Ventoline
par heure sous surpression respiratoire intermittente d'air enrichi en oxygène. Le volume d'air courant doit
atteindre 300 à 400 ml au minimum ; à cet effet, il se peut qu'une pression inspiratoire de 40 cm d'eau soit
requise. Dès que le spasme bronchique diminue, habituellement au bout d'une quinzaine de minutes, et dès
l'apparition d'une amélioration clinique, la pression inspiratoire sera ramenée à 15 ou 20 cm d'eau.

La durée des inhalations est à déterminer selon l'état de chaque sujet.

L'adaptation de la dose dépend de la réponse du patient.

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

Si vous avez pris trop de Ventoline, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez constater de l'agitation, une baisse de la tension artérielle, des troubles du rythme cardiaque et des
tremblements.

Si vous oubliez d'utiliser Ventoline :

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent
pas systématiquement chez tout le monde.

Si votre respiration ou votre sifflement respiratoire s'aggrave juste après la prise de ce médicament,

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 29,50 DH



ministère non dilué.

de salbutamol) dans le nébuliseur.

Une bronchodilatation, normalement obtenue après 3 à 5 minutes.
Doses plus élevées de Ventoline (jusqu'à 10 mg), la solution sera
l'aérosol.

4 fois par jour.

être utilisé chez l'enfant.

de salbutamol) dilués dans 2 ou 2,5 ml de sérum physiologique.

Les enfants de plus de 18 mois) peuvent cependant avoir besoin de doses supérieures de salbutamol
allant jusqu'à 5 mg (1 ml).

Le traitement intermittent peut être administré 4 fois par jour.

Avant l'âge de 18 mois, l'efficacité clinique de la solution pour inhalation par nébuliseur est incertaine. Comme
une hypoxémie transitoire peut survenir, une thérapie à l'oxygène supplémentaire doit être envisagée.

D'autres présentations pharmaceutiques peuvent être plus appropriées en cas d'administration à des enfants
en-dessous de 4 ans.

2) Administration continue :

- L'utilisation d'un nébuliseur est conseillée pour le traitement à court terme d'attaque aiguë d'asthme et pour
le traitement à long terme de patients souffrant d'asthme chronique sévère qui ne répondent pas aux doses
standard ou qui ne peuvent utiliser correctement l'aérosol.

Diluez 1 à 2 ml de Ventoline solution dans 100 ml de sérum physiologique de façon à obtenir 50 à
100 microgrammes de salbutamol par ml.

Administrez la solution en aérosol au moyen d'un nébuliseur. La vitesse d'administration est de 1 à 2 mg par heure.
Le nébuliseur peut être muni d'un masque approprié, ou combiné à un ventilateur à pression positive
intermittente.

- Dans le traitement des bronchospasmes sévères, il est conseillé d'utiliser une dose de 1 à 2 ml de Ventoline
par heure sous surpression respiratoire intermittente d'air enrichi en oxygène. Le volume d'air courant doit
atteindre 300 à 400 ml au minimum ; à cet effet, il se peut qu'une pression inspiratoire de 40 cm d'eau soit
requise. Dès que le spasme bronchique diminue, habituellement au bout d'une quinzaine de minutes, et dès
l'apparition d'une amélioration clinique, la pression inspiratoire sera ramenée à 15 ou 20 cm d'eau.

La durée des inhalations est à déterminer selon l'état de chaque sujet.

L'adaptation de la dose dépend de la réponse du patient.

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

Si vous avez pris trop de Ventoline, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez constater de l'agitation, une baisse de la tension artérielle, des troubles du rythme cardiaque et des
tremblements.

Si vous oubliez d'utiliser Ventoline :

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent
pas systématiquement chez tout le monde.

Si votre respiration ou votre sifflement respiratoire s'aggrave juste après la prise de ce médicament,

ASKARDIL®

(Acide acétysalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 100 mg : boîte de 30 comprimés.

Vous devez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

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

Ne laissez pas votre médicament à portée de main des enfants.

1 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- **Classes pharmacologiques** : ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROIDIEN (AINS).

- **Indications thérapeutiques** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Contre-indications** : Ne prenez jamais ASKARDIL® si vous êtes allergique à la substance active (acétysalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL® (hypersensibilité à la même famille que l'aspirine).

- **Précautions d'emploi** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- **Effets indésirables** : ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPU 220440
EXP 12/2024
LOT 260147

PPV 22DH40
EXP 12/2024
LOT 26014 7

acétysalicylique)

10 mg : boîte de 30 comprimés.
20 mg : boîte de 30 comprimés.

Il est important de prendre ce médicament car elle contient des

en suivant scrupuleusement les informations fournies
votre pharmacien.

pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice?

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

1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire.
ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.
Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.
Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétysalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL® ;
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS) ;
- si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS) ;
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum ;
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements ;
- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour ;
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur ;
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance).

- Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges ;
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite) ;
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles) ;
- si vous avez une maladie des reins ou du foie ;
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée) ;
- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétysalicylique. Il ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

- **Enfants et adolescents**

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Sauf avis contraire, votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ;

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel ;
- un autre médicament à base de benzbromarone (goutte) ;
- un autre médicament à base de l'éthoxytyrosine (sécrétion de la glande thyroïde) ;
- un autre médicament à base de perméthrine (médicament contre les parasites) ;
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament dans le sang) ;
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre au moins 2 semaines après la dernière prise de ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez :

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement.

au niveau gastro-intestinal.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous avez un enfant en bas âge, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et de l'acide acétylsalicylique.

contenant de l'aspirine, (y compris les médicaments :

- **Jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses.

amène à vous prescrire de l'aspirine à faibles doses.

circstances exceptionnelles nécessitant une surveillance étroite.

de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin.

- **entre 100 et 500 mg par jour :** Par mesure de précaution, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, sauf prescription contraire de votre médecin spécialiste.

- **à partir de 500 mg par jour :**

- **Jusqu'à la fin du 5^{ème} mois de grossesse** (jusqu'à la fin du 2^{ème} trimestre), évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses.

pas vous prescrire ce médicament sauf si c'est absolument nécessaire.

fausses couches ou malformations.

Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 9^{ème} mois** (3^{ème} trimestre), ce médicament est contre-indiqué.

car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves.

cardio-pulmonaire et rénal et cela même avec une surveillance étroite.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous êtes enceinte, consultez votre médecin.

gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adéquate soit assurée.

Allaitement

Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament est contre-indiqué.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Fertilité

L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de ce fait, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses.

Si vous avez des difficultés pour devenir enceinte, consultez votre médecin.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipient à effet notoire**

Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

phénylcétonurie.

pression artérielle élevée,
bête (Sereide Diskus peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
taux de potassium dans votre sang,
cuse actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le
autre infection pulmonaire.
médicin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Autres médicaments et Seretide

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne les médicaments pour l'asthme et tout autre médicament y compris ceux obtenus sans ordonnance. Ceci est dû au fait que Seretide peut ne pas être adapté à la prise simultanée de ces médicaments.

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

- β -bloquants (tels que aténolol, propranolol et sotalol). Les β -bloquants sont surtout utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle ou pour d'autres maladies cardiaques.

- Médicaments utilisés pour traiter les infections (tels que le kétoconazole, d'autres maladies cardiaques, l'itraconazole et l'érythromycine), y compris certains médicaments utilisés

dans le traitement du VIH (tels que le ritonavir, les médicaments contenant du cobistat). Certains de ces médicaments peuvent augmenter le taux de proportion de la fluticasone ou de du salméterol dans votre organisme. Cela peut augmenter le risque d'avoir des effets indésirables avec Sere tide, notamment des battements cardiaques irréguliers, ou rendre plus graves des effets

- Corticoides (par voie orale ou injectable). Si vous avez pris ces médicaments particulièrement si vous prenez ces médicaments.
Indésirables, il se peut que votre médecin souhaite instaurer une surveillance

- Diurétiques, utilisés pour traiter l'hypertension artérielle.
- D'autres bronchodilatateurs (comme le salbutamol).
- Médicaments contenant de la xanthine. Ils sont souvent utilisés pour traiter l'asthme.

Grossesse, allaitement et fertilité

Sportifs

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

modulateur de longue durée
dans les bronches ouvertes. Cela
de qui diminue l'inflammation et
pour aider à prévenir certains

active (BPCU), se retide diskus
réduit le risque d'épisodes
roncho-Pneumopathie Chronique

re asthme ou votre BPCO.

rs » d'action rapide et de courte
ours avoir sur vous votre
t de courte durée.

onate de fluticasone ou à l'autre

Serétide si vous avez :
- une cardiopathie irrégulière ou trop

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 338,00 DH

FIBROCARD®

Minigranules

LOT 22A06 1

EXP 01 2026

voie Orale

PPV 81.00 DH

anules à libération prolongée
anules à libération prolongée

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-méthyl dopa.

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

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

FIBROCARD®

anules à libération prolongée
anules à libération prolongée

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-méthyl dopa.

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

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

Boehringer
Ingelheim



6 118001 040216
SPIRIVA 18 µg
(Tiotropium)
Poudre pour inhalation
30 gélules + Inhalateur Handihaler
PPV : 522 DH 00
BOTTU S.A.

68696-05

تیوتروپیم



سپیرا[®]
18 میکر و غرام
پودری لایسیتیای
داخل کپسوله

Spiriva[®]
18 microgrammes
Poudre pour
inhalation en gélule

Tiotropium

67948-05



Boehringer
Ingelheim

Boehringer
Ingelheim



6 118001 040216
SPIRIVA 18 µg
(Tiotropium)
Poudre pour inhalation
30 gélules + Inhalateur Handihaler
PPV : 522 DH 00
BOTTU S.A.

68696-05

تیوتروپیم



سپیرا[®]
18 میکر و غرام
پودری لایسیتیای
داخل کپسوله

Spiriva[®]
18 microgrammes
Poudre pour
inhalation en gélule

Tiotropium

67948-05



Boehringer
Ingelheim

316807-01



Boehringer
Ingelheim

20 microgrammes / dose,

50 microgrammes /

Bromure d'ipratropium anhydre

Bromhydrate de fénotérol /

Bronchodual®

برونكودوال®

برومهدرت الفينوتيرول /

برومور الإبراتروبيوم لا مائي

50 ميكروغرام /

20 ميكروغرام للجرعة،



Boehringer
Ingelheim



316807-01



Boehringer
Ingelheim

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

Bronchodual®

برونكودوال®

برومهيذرت الفينوتيرول /
برومور الإبراتروبيوم لا مائي
50 ميكروغرام /
20 ميكروغرام للجرعة،



Boehringer
Ingelheim



6 118001 041060
BRONCHODUAL 50 µg/20 µg/dose

(Bromhydrate de fénotérol/Bromure d'ipratropium anhydre)
Solution pour inhalation en flacon pressurisé
Flacon de 200 doses

BOTTU S.A.

ppv : 102 DH 90

312837-02