

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

durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie et d'affection chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

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

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

Maladie

Dentaire

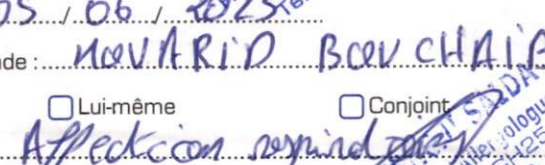
Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **5340** Société :
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : **MOUARID BOUCHAIB**
 Date de naissance : **1953**
 Adresse :
 Tél. : **06 635 17268** Total des frais engagés Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

 Date de consultation : **05/06/2021**
 Nom et prénom du malade : **MOUARID 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) : 



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Recouvrement des Actes
08.06.23	C1		250DH	DR M. KHAIRI VENCI 11 JUIN Assurance maladie et Assurance CH 2023 N° 05 22 89 02 02

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien n° de la Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMA SEMIA n° 83, Angle des Rues 11 et 12 Sidi El Khadir Tél. 05 22 89 62 93	08/06/23	2191.60

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CŒFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

ODF

PROTHÉSES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

Docteur AMRANI HENCHI SAIDA

الدكتورة عمراني حنفي سعيدة

Pneumo- phisiologues
Maladies Respiratoires et Allergiques
Asthme, Rhinite, Tuberculose
Adultes et Enfants
Ex Médecin au CHU Ibn Rochd
Et Hôpital Moulay Youssef

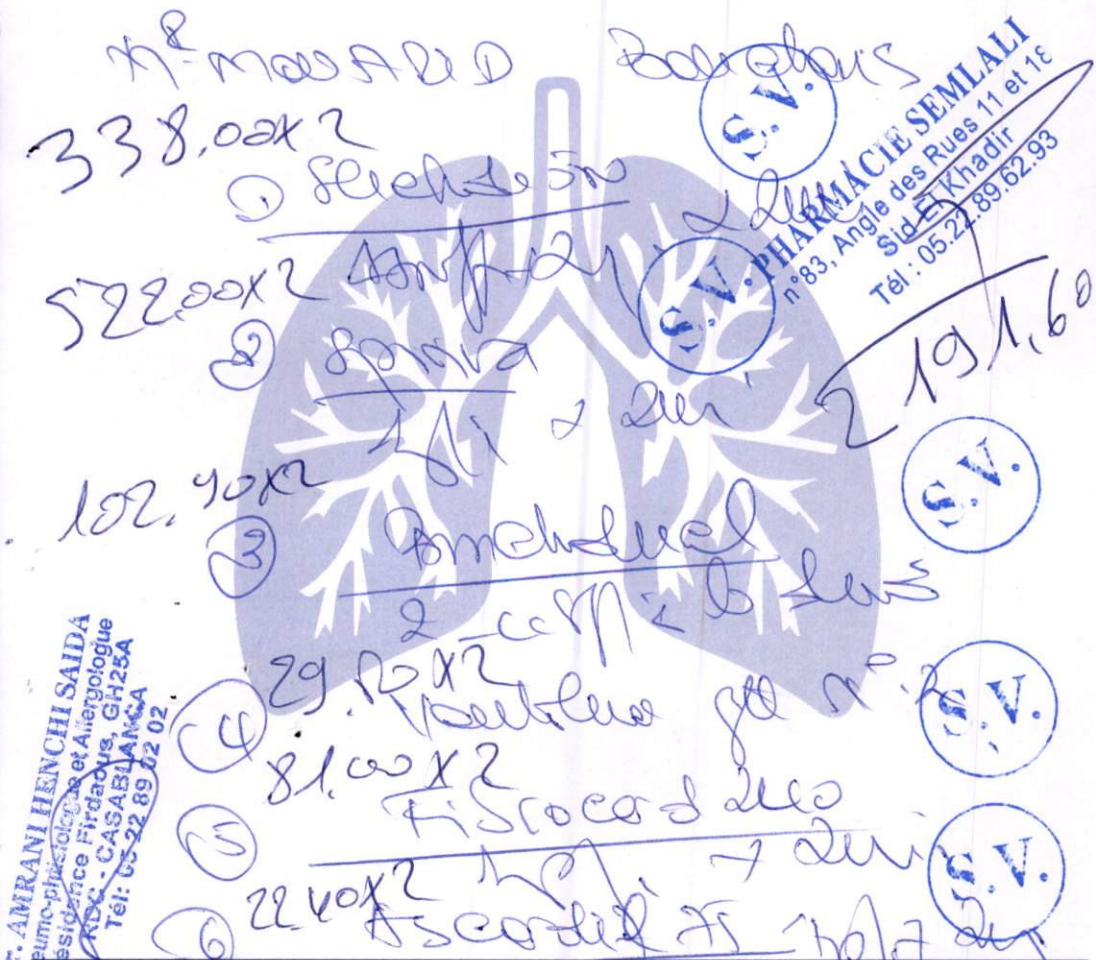


اختصاصية
في أمراض الجهاز التنفسي
الضيق، داء السل

كبار وأطفال

طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد
ومستشفى مولاي يوسف

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



GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 29,50 DH
ID: 65177

6 118001 141296

inistré non dilué.

de salbutamol) dans le nébuliseur. une bronchodilatation, normalement obtenue après 3 à 5 minutes. ises plus élevées de Ventoline (jusqu'à 10 mg), la solution sera : l'aérosol. tré 4 fois par jour.

être utilisé chez l'enfant.

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

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
ID: 65177

6 118001 141296

inistré non dilué.

de salbutamol) dans le nébuliseur. une bronchodilatation, normalement obtenue après 3 à 5 minutes. ises plus élevées de Ventoline (jusqu'à 10 mg), la solution sera : l'aérosol. tré 4 fois par jour.

être utilisé chez l'enfant.

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

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® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPU 22DH40
EXP 12/2024
LOT 26014 7

ARDIL®

(acide acétylsalicylique)

75 mg : boîte de 30 comprimés.
30 mg : boîte de 30 comprimés.

Il vous faut prendre ce médicament car elle contient des

Il en suivant scrupuleusement les informations fournies par votre pharmacien.

soin de la reïtre.

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.

Quel contenu 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

ANTITHROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGRÉGATION PLAQUETTAIRE HÉPARINE 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 récidives 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 acétylsalicylique) 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 dépistée à la naissance).

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

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie hérititaire 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 acétylsalicylique. ASKARDIL® 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-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de 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 benzboromarone goutte,

• un autre médicament à base de lévothyroxine sécrétion de la glande thyroïde,

• un autre médicament à base de permétrex (médicament),

• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang),

• le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ce médicament.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)

La consommation d'alcool doit être évitée pendant la grossesse au niveau gastro-intestinal.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez ce médicament, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

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

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

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, il vous prescrira que l'aspirine à fables sous certaines circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance et une respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin.

• entre 100 et 500 mg par jour : Par mesure de précaution contre la grossesse, il vous prescrira ce médicament spécialement :

• à partir de 500 mg par jour :

• jusqu'à la fin du 5^{ème} mois de grossesse (jusqu'à ce que vous prescrivez ce médicament sauf si c'est absolu),

fausses couches ou naissances.

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

• à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin de l'aménorrhée, ce médicament est contre indiqué, ve

car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences cardio-pulmonaire et rénal et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous êtes enceinte, consultez votre gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adéquate soit réalisée.

Allaitement Ce médicament passe dans le lait maternel, ce médicament.

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

si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés pour concevoir.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser un appareil

- Exipient à effet notoire

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétoneurie.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- Instruction pour un bon usage

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

- Posologie, mode et voie (s) d'administration,

a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de comprimés par jour.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

c - Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris :

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée.

d - Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre ce médicament.

e - Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Sans objet.

f - La barre de cassure n'est pas destinée à briser les comprimés.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'en aviez pris :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si l'ulcère est mortel, en particulier chez l'enfant.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez l'enfant.

Les douleurs d'oreille, une sensation de baisse de tension artérielle, une hypoglycémie, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement de prendre ce médicament et aller à l'hôpital pour que vous y soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque avec l'aspirine. Cet œdème peut être mortel.

- Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Conduite)

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose manquée.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

- Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risque de rechute)

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures,

- inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum,

- ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum,

réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

Attention, ce médicament contient des principes actifs pouvant induire une

d'utilisation de médicaments. Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous prenez éventuellement un médicament.

Grossesse, allaitement et fertilité

Medicaments contenant de la xanthine. Ils sont souvent utilisés pour traiter l'asthme.

D'autres bronchodilatateurs (comme le salbutamol).

Dilatateurs, utilisés pour traiter l'hypertension artérielle.

Corticides (par voie orale ou injectable). Si vous avez pris ces médicaments

particulièrement si vous prenez ces médicaments.

Indésirables, il existe votre vote médicament souhaité instaurer une surveillance

des bactéries d'avoir des effets indésirables plus graves des effets

augmenter le risque d'avoir des complications avec Seretide, notamment

prolonguer de l'inhalation ou de l'aspiration dans votre orgaisme. Cela peut

du cobicidat. Certains de ces médicaments peuvent augmenter le taux de

du bronchite. Certains de ces médicaments peuvent augmenter le taux de

du virus de l'herpès qui cause le rhume, y compris certains médicaments utilisés

l'iracanazole (érythromycine), y compris certains médicaments utilisés

Medicaments utilisés pour traiter les infections (tels que le ketocanazole,

d'autres antifongiques, d'autres antialergiques, d'autres cardiaques,

surtout utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle ou pour

B-bloquants (tels que atenolol, propranolol et sotalol). Les B-bloquants sont

les médicaments suivants :

Avant de commencer à utiliser Seretide, informez votre médecin si vous prenez

d'autres médicaments.

Ceci est au fait que Seretide peut ne pas être adaptée à la prise simultanée

l'asthme et tout autre médicament y compris ceux obtenus sans ordonnance.

Pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne les médicaments pris ou

informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

autres médicaments Seretide

Autres médicaments Seretide

Le médicament en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

utile pour toute infection pulmonaire.

close actuellement sur son évolution ou survenu dans le

à taux de pression dans votre sang.

à taux de pression dans votre sang.

pression artérielle élevée.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Oouda

Région de Rabat

PPV: 338,90 DH

Barcode: 118001 141111

9

FIBROCARD®

Minigranules

LOT 22A06 1

EXP 01 2026

voie Orale

PPV 81.00 DH

Gélules de minigranules à libération prolongée

Gélules de minigranules 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.

CONTRÉ INDICATIONS :

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

PRÉCAUTIONS 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

INCOMPATIBILITÉS :

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-méthyldopa.

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

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

FIBROCARD®

Minigranules

LOT 22A06 1

EXP 01 2026

voie Orale

PPV 81.00 DH

Gélules de minigranules à libération prolongée

Gélules de minigranules 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.

CONTRÉ INDICATIONS :

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

PRÉCAUTIONS 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

INCOMPATIBILITÉS :

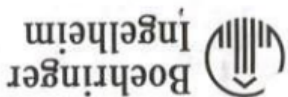
Aucune incompatibilité physico-chimique n'est connue à ce jour.

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-méthyldopa.

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

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :



6 118001 040216

SPIRIVA 18 µg (Tiotropium)

Poudre pour inhalation

30 gélules + Inhalateur Handihaler
BOTTU S.A. PPV : 522 DH 00

68696-05

סְפִּרִיבָה[®]
טַוְתְּרוֹפִּיְם[®]
18 μג[®]
סְפִּרִיבָה[®]

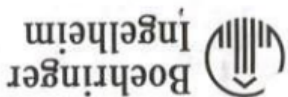
Spiriva® 18 microgrammes Poudre pour inhalation en gélule

Tiotropium



Boehringer
Ingelheim

67948-05



6 118001 040216

SPIRIVA 18 µg (Tiotropium)

Poudre pour inhalation

30 gélules + Inhalateur Handihaler
BOTTU S.A. PPV : 522 DH 00

68696-05

סְפִּרִיבָה 18
טַוְתְּרוֹפִּיְם
סְפִּרִיבָה 18
טַוְתְּרוֹפִּיְם ®

Spiriva® 18 microgrammes Poudre pour inhalation en gélule

Tiotropium



Boehringer
Ingelheim

67948-05

Boehringer Ingelheim

316807-01

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

BRONCHODUAL®

برونكودوال®
برومهيدرات الفينوتيرول /
برومور الإبراتروبيوم لا مائي
50 ميكروغرام /
20 ميكروغرام للجرعة،

Boehringer
Ingelheim



Boehringer Ingelheim

316807-01

20 microgrammes / dose,

50 microgrammes /

Bromure d'ipratropium anhydre

Bromhydrate de fenotérol /

BRONCHODUAL®

برونكودوال®

برومهيدرت الفينوتيرول /

برومور الإبراتروبيوم لا مائي

50 ميكروغرام /

20 ميكروغرام للجرعة،

Boehringer
Ingelheim

6 118001 041060
BRONCHODUAL 50 µg/20 µg/dose
(Bromhydrate de fenotérol/Bromure d'ipratropium anhydre)
Solution pour inhalation en flacon pressurisé
Flacon de 200 doses PPV : 102 DH 90

BOTTU S.A.

312837-02