

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0040534

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11135 Société : R A D
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : JERRARI
Date de naissance : 31/12/1970
Adresse :
Tél. : 0661372648 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :
Nom et prénom du malade : JERRARI ALI AA Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie : Asthme bronchique T.H.
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
13/11/23			300 Dh	Dr I. LAZREG Cabinet d'Allergologie et de Maladies Respiratoires 169, Bvd de la Palestine - Etage 2 - Mohammédia Tél: 261170550

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie MOHAMED EL ALIA 2328 2328 44 85 169, Bvd de la Palestine - Etage 2 - Mohammédia Tél: 261170550	13/11/23	599,60
Pharmacie MOHAMED EL ALIA 2328 2328 44 85 169, Bvd de la Palestine - Etage 2 - Mohammédia Tél: 261170550	13/11/23	40,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr I. LAZREG Cabinet d'Allergologie et de Maladies Respiratoires 169, Bvd de la Palestine - Etage 2 - Mohammédia Tél: 261170550	13/11/23	Rx Thoracique (212)	200 Dh

AUXILIAIRES MEDICAUX

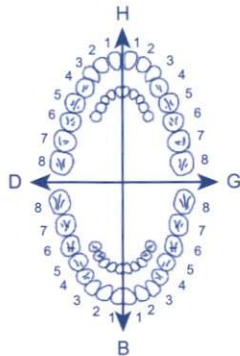
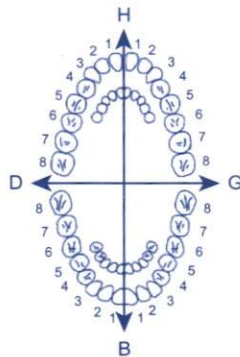
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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 H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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. I LAZREQ

Spécialiste des maladies respiratoires et allergiques
Diplômé de l'Université Henri Point Carré
Faculté de Médecine et de Pharmacie de NANCY
pneumoallergologue
Diplôme de l'université Henri Point Carré Nancy



الدكتور ع. الأزرق

أخصائي أمراض الجهاز التنفسي والحساسية
خريج جامعة هنري بوان كاري
كلية الطب والصيدلة نانسي

PHARMACIE MOUMEN
LA PALESTINE LOT MOUMEN
TEL: 05 23 28 42 45
E-mail: 092044049

Mohammedia, le : 03/09/2023

Nedraisselle Jebbari

ALZ 400

77.80 x 2
155,60

Feoclar 500mg / 62,5mg

sachet

4 sachet 4x 1/2 x 7jour

après repas matin - midi - 16h - 20h

Febrex sachet

enfant

4 sachet 2x 1/2 x 4jour

après repas matin - soir - on

41,30

coût

Taxi 20mg 1/2 x 4jour

رقم 169 الطابق الأول. شارع فلسطين. الحمدية - الهاتف : 05.23.30.42.41

1er étage, N° 169 Boulevard de Palestine, Mohammedia - Tél: 05.23.30.42.41 - E-mail : lazreqimad@yahoo.fr

67,00

ultra levure saatchi

40,00

4 sachet 2x 1x 3 jours
Cotipred 20 mg par jour

2-0-0 1/2 x 4 jours

apri rper mehn

30,00

Brancholiber edukan

buveble enfant

1 cc 3x 1/1 5 jours

29,50

ventoline 5mg solution nebulisation

1cc 4x 5

3cc 5x 50/100

J2 18h - 21h

J2- J5 mehn - 13h - 18h

42,20

et refois par

ventoline 100 mg spray buccal

2 Bx 4x 1/1 x 3 jours

seretide 25 mg / 25 mg spray buccal

apri rper 2 Bx 2x 1/1 x 15 j

PHARMACIE MOUMEN
EL LA PALESTINE LOT MOUMEN
INR 0920440409
TEL 05 23 28 44 85

DR I. LAZAR
Cabinet d'Allergologie et de
Maladies Respiratoires
49, Boulevard la Palestine Etage N°1
Madinat 2 - Mohammadia
Tél 09117055

Dr. I LAZREQ

Spécialiste des maladies respiratoires et allergiques
Diplômé de l'Université Henri Point Carré
Faculté de Médecine et de Pharmacie de NANCY
pneumoallergologue
Diplôme de l'université Henri Point Carré Nancy



الدكتور ع. الأزرق

أخصائي أمراض الجهاز التنفسي والحساسية
خريج جامعة هنري بوان كاري
كلية الطب والصيدلة نانسي

Mohammedia, le :

17/11/2023

Dr. I. LAZREQ
Cabinet d'Allergologie et de
Maladies Respiratoires
169, Bvd de la Palestine
1er étage N°1 Riad 2 Mohamm
INPE 091178689

L'onlet Jebben 40mg

@ 40,00 Neo Porton 40mg off

1ep 2x/1 2-3 jours

40,00

PHARMACIE MOUMEN
BD LA PALESTINE LOT MOUMEN
INPE: 092044049
TEL: 05 23 28 14 15

Dr. I. LAZREQ
Cabinet d'Allergologie et de
Maladies Respiratoires
169, Bvd de la Palestine
1er étage N°1 Riad 2 Mohamm
INPE 091178689

رقم 169، الطابق الأول، شارع فلسطين، الحمدية - الهاتف : 05.23.30.42.41

1er étage, N° 169 Boulevard de Palestine, Mohammedia - Tél: 05.23.30.42.41 - E-mail : lazreqimad@yahoo.fr

- Voie et mode d'administration

Voie orale

Les comprimés doivent être dissous dans un demi-verre d'eau.

Durée du traitement

NEOFORTAN® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Allergie cutanée : quelques très rares cas d'éruptions cutanées bénignes ont été décrits

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Encas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium : NEOFORTAN® 40 mg : environ 77 mg de sodium par comprimé.

CONSERVATION

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

- Tube à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

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

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

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

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

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

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

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

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

180106F56460P230910

NEOFORTAN® 40 mg

Comprimés effervescents pédiatriques

(Phloroglucinol)

NEOFORTAN® 40 mg

10 comprimés effervescents



FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

- Comprimés effervescents dosés à 40 mg

COMPOSITION QUALITATIVE

Principe actif :

Phloroglucinol dihydraté

Excipients

PPV 401H00
EXP 04/2026
LOT 31017 2

40 mg
effervescent.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Le phloroglucinol est préconisé dans le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques et douloureuses du tube digestif, des voies biliaires et des voies urinaires de l'enfant, et des coliques du nourrisson.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au Phloroglucinol.

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

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association du Phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Enfant et nourrisson :

- Avant 6 ans : 6 mg/kg/j.

- A partir de 6 ans :

NEOFORTAN® 40 mg : 1 comprimé effervescent 3 à 4 fois/jour.

si vous :
mononucléose infectieuse,
pour des problèmes au foie ou aux reins,
régulièrement.
ute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien
de Ecoclav.
cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie
de l'infection.
ultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'Ecoclav ou
cament.

nécessitant une attention particulière :
aggraver certaines maladies ou engendrer des effets
graves, notamment des réactions allergiques, des
et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez Ecoclav,
surveiller certains symptômes afin de réduire les risques.
ns nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.
s et urinaires :

uez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou
fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du
s devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez
effet, Ecoclav peut influencer sur les résultats de ces types de tests.
Amalgams et Ecoclav

z ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre
votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans
et aussi les produits à base de plantes.

z de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec
que de réaction cutanée allergique est plus élevé.

z du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut
ster votre dose d'Ecoclav.

aments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la
nt pris avec Ecoclav, des analyses sanguines
res peuvent être requises.

influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour
er ou les maladies rhumatismales).

influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour
et de greffe d'organes).

pendant la grossesse et l'allaitement

enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez,
n informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

poissons :

aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des

provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la
nduire

utiliser Ecoclav ?

pour un bon usage

**ode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence
ion et Durée du traitement**

fants de 40 kg et plus

elle : 1 sachet trois fois par jour

ure : 1 sachet deux fois par jour

nt moins de 40 kg

ecoclav 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Patients souffrant de problèmes rénaux

• En cas de problèmes rénaux, une adap
nécessaire. Le médecin pourra prescri
médicament.

• En cas de problèmes au foie, des anal
être nécessaires afin de vérifier le fonc

Comment prendre Ecoclav ?

• Juste avant la prise d'Ecoclav, ouvrez
dans un demi-verre d'eau

• Avalez le mélange au début d'un repas

• Répartissez les prises de manière rég
doivent être espacées d'au moins 4 heu

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de m

• Ne prenez pas Ecoclav pendant plus d
persiste, consultez de nouveau un m

Symptômes et instructions en cas de
Si vous avez pris plus d'Ecoclav, pou
sachet-dose que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'Ecoc
(nausées, vomissements ou diarrhée) o
Parlez-en à votre médecin le plus tôt po
au médecin.

Instructions en cas d'omission d'une
Si vous oubliez de prendre Ecoclav, p
sachet-dose :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la
Attendez ensuite environ 4 heures avant

Risque de syndrome de sevrage
Si vous arrêtez de prendre Ecoclav p
sachet-dose ?

Vous devez continuer de prendre Ecocla
si vous vous sentez mieux. Toutes les d
l'infection. Si certaines bactéries devaien
l'origine d'une réapparition de l'infection
Si vous avez d'autres questions sur l'util
plus d'informations à votre médecin ou v
4 - **Quels sont les effets indésirables**
Description des effets indésirables
Comme tous les médicaments, Ecoclav
mais ils ne surviennent pas systématiqu
médicament peut entraîner les effets ind

Réactions nécessitant une attention p
Réactions allergiques

• Éruption cutanée,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (e
la forme de taches rouges ou violettes
toucher d'autres parties du corps,

• Fièvre, douleurs articulaires, ganglions

• Gonflement, parfois du visage ou de la
des difficultés respiratoires,

• Malaise brutal avec chute de la pressio

Si vous présentez un de ces symptômes
immédiatement. Arrêtez l'administrati

Inflammation du gros intestin
Inflammation du gros intestin, entraînant

du mucus, des douleurs gastriques et/ou

Si vous présentez ces symptômes, dem

à votre médecin.
Effets indésirables très fréquents

Ils peuvent affecter plus d'une personne

• Diarrhée (chez les adultes).

Effets indésirables fréquents

ECOCLAV® 1 g/125 mg
ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg

Amoxicilline/Acide clavulanique

Poudre pour suspension buvable en sachet-dose

Boîtes de 12, 16 et 24 sachets.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Ecoclav et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Ecoclav ?
3. Comment utiliser Ecoclav ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Ecoclav ?
6. Informations supplémentaires.

1 - Qu'est-ce que Ecoclav et dans que
Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries. Il contient deux molécules différentes, l'amoxicilline et l'acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe d'antibiotiques qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ecoclav est utilisé chez l'adulte et les enfants de plus de 12 ans pour les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne
- Infections des voies respiratoires
- Infections des voies urinaires,
- Infections de la peau et des tissus
- Infections des os et des articulations

FEBREX[®] Enfant

COMPOSITION :

Phéniramine maléate	10 mg
Paracétamol	280 mg
Acide ascorbique (Vit C)	100 mg
Excipients q.s.p	1 sachet
Excipients à effet notoire : Aspartam, saccharose 2.4 g	

PROPRIÉTÉS :

FEBREX[®] enfant agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement de courte durée de la fièvre et de l'écoulement nasal au cours des rhumes et rhinopharyngites de l'enfant.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 6 ans.
- Phénylétolurie en raison de la présence de l'aspartam.
- En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 3 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.
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.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT

DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNÉRANTS :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie ; thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, œdème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Cette présentation est réservée à l'enfant (à partir de 6 ans) :

- de 6 à 10 ans : 1 sachet 2 fois par 24 heures.
- de 10 à 12 ans : 1 sachet 3 fois par 24 heures.
- de 12 à 15 ans : 1 sachet 4 fois par 24 heures.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou chaude.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

La durée maximale du traitement est de 3 jours.

FORMES ET PRÉSENTATION

Granulés pour solution

A CONSERVER A UNE TEMPÉRATURE
NE PAS DÉPASSER 15°C
EXTÉRIEUR.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

PHARMED
LOT : 4055
UT.AV: 04-26
PPV: 19DH00

FEBREX[®] Enfant



IXOR®

(Oméprazole)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
Code ATC : A02BC01
IXOR® comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments à action sur la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide dans l'estomac.

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte dans l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) provoquant inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal ou ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour permettre de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur anormale (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel supérieur à 10 kg :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte dans l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) provoquant inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des douleurs de la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements, une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques pour permettre de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IXOR® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament.
- **Ne prenez jamais IXOR® (Contre-indications)**
- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes allergique à un autre médicament (par exemple pantoprazole ou ésomeprazole).

• Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.

• Si vous êtes dans une des situations où vous devez prendre pas IXOR® comprimé effervescent, consultez votre médecin ou votre pharmacien pour savoir si vous devez prendre ce comprimé effervescent.

• En raison de la présence d'aspartame dans ce comprimé effervescent, il est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.

- **Faites attention avec IXOR®**
précautions particulières d'emploi
Prendre en compte la teneur en sodium dans ce régime hyposodé strict.

- IXOR® 20 mg : environ 765 mg de sodium par comprimé effervescent.

- IXOR® 10 mg : environ 768 mg de sodium par comprimé effervescent.

Adressez-vous à votre médecin pour savoir si vous devez prendre IXOR® comprimé effervescent.

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter d'autres maladies. Par conséquent, si vous devez prendre IXOR® comprimé effervescent, vous devez informer votre médecin de tous les médicaments que vous prenez.

• Un des éléments suivants se produisent :

- Vous perdez du poids sans raison apparente.
- Vous avez des douleurs à l'estomac.
- Vous vomissez de la nourriture.
- Vous avez des selles noires (telles que du sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère.

Si vous remarquez l'un de ces problèmes, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

• Si vous avez des problèmes de digestion, consultez votre médecin.

Cotipred® 20 mg

Prednisolone

COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme métasulfobenzoate sodique) exprimé en base 20 mg
Excipient q.s.p. 1 comprimé.
Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol (contenu dans l'arôme orange-pamplemousse)

PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés solubles effervescents avec barre de cassure.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE 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.

Ce médicament **NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions)

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, 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 le sud de l'Europe, en raison 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 suivre 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).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement

pauvre en sel. Tenir

EN CAS DE DOUTE

VOTRE PHARMACIEN

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER

FAUT SIGNALER

MEDECIN OU

troubles du rythme

halofantrine, péron

Cotipred® 20 mg
prednisolone
20 comprimés effervescents sécables



6 118000 041016

de suivre un régime en matière

VI

CT

PL

ATE

medicament

mycine en

injection intra-veineuse,

PPV: 40DH00

PER: 09/26

LOT: M3024

GROSSESSE - 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.



ULTRA-LEVURE®

Saccharomyces boulardii **CNCM I-745**

Poudre pour suspension buvable

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable

Saccharomyces boulardii CNCM I-745 lyophilisé

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 2 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
3. Comment prendre ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce qu'ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable et dans quel cas est-il utilisé ?

ULTRA-LEVURE 250 mg, gélules : chaque gélule contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

ULTRA-LEVURE 250 mg, poudre pour suspension buvable : chaque sachet-dose contient 250 mg de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745 sous forme lyophilisée (au minimum 6 milliards de cellules reviviscentes).

- ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour prévenir la diarrhée due à la prise d'antibiotiques chez les personnes prédisposées à développer une diarrhée à *Clostridium difficile* ou une rechute de diarrhée due à *Clostridium difficile*.
 - ULTRA-LEVURE 250 mg gélules ou poudre pour suspension buvable est indiqué pour traiter les diarrhées aiguës chez les enfants jusqu'à 12 ans, en complément de la réhydratation.
- En cas de doute demandez conseil à votre médecin.

Lot :
مجموعة:

Fao :
صنع:

EXP :
صلاح لغاية:

7356 01/23 01/26
BIOCODEX MAROC PPV 67.00 DH

ULTRA-LEVURE 250 mg.
20 sachets



6 118001 310135

veillez lire également

- Douleur
- Présence de sang
- Vomissements associés à la diarrhée,

BRNCOLIBER 15 mg/5 ml et 30 mg/5 ml, solution buvable en flacon de 200 ml.

DCI : Ambroxol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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 vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 8 à 10 jours, consultez votre médecin.

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

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

BRNCOLIBER 15 mg/5 ml :

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 15 mg pour 5 ml de solution buvable.

BRNCOLIBER 30 mg/5 ml :

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 30 mg pour 5 ml de solution buvable.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, cyclamate de sodium, aspartame, acide citrique monohydraté, méthylparabène, essence d'ananas, propylparabène, glycérine, sorbitol 70%, eau purifiée.

Excipients à effet notoire :

Sorbitol, saccharose, aspartame, parabènes.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MUCOLYTIQUES (R : Système respiratoire).

3. Indications thérapeutiques :

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Cé médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des

rapportés.

Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

Ont été également très rarement décrits :

- des cas de céphalées et de vertiges.

Peut présenter un effet laxatif léger (sorbitol).

BRNCOLIBER solution buvable peut provoquer des réactions allergiques aux parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle (éventuellement retardées).

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.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Ce médicament ne doit pas être pris par des personnes souffrant de problèmes héréditaires rares d'intolérance au fructose.

Précautions d'emploi :

Il est conseillé de ne pas prendre de médicaments asséchant les sécrétions bronchiques pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, informez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments :

Sans objet.

Interactions avec les produits de beauté :


Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse :

Il est préférable de ne pas prendre de médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul pourra juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.



- 
- 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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

GSK

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pres SALBUTAMOL

Ventoline 100 mcg
Aérosol, 200 doses.



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 pressurisée 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

ID:652465

PPV : 42,20 DH

LOT : NE3D

PER : 01/2025

ne devez pas vous servir de Seretide pendant une période de 14 jours avant et après l'administration d'un médicament bronchodilatateur.

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

N'utilisez jamais Seretide :

Si vous êtes allergique au salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre composant contenu dans ce médicament, le norflurane (HFA 134a).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Seretide si vous avez :

- une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- une hyperactivité de la thyroïde,
- une pression artérielle élevée,
- du diabète (Seretide peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
- un faible taux de potassium dans votre sang,
- une tuberculose actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le passé, ou toute autre infection pulmonaire.

Contactez votre médecin 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 d'autres médicaments.

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

- β -bloquants (tels que atenolol, 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, l'itraconazole et l'érythromycine), y compris certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (tels que le ritonavir, les médicaments contenant du cobicistat). 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 Seretide, notamment des battements cardiaques irréguliers, ou rendre plus graves des effets indésirables. Il se peut que votre médecin souhaite instaurer une surveillance particulière si vous prenez ces médicaments.
- Corticoides (par voie orale ou injectable). Si vous avez pris ces médicaments récemment, il existe un risque que ce médicament exerce également un effet sur les glandes surrénales de votre organisme.
- 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

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

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

Seretide n'a pas de raison d'affecter la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser une machine.

3. Comment utiliser Seretide ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Utilisez Seretide tous les jours, jusqu'à avis contraire de votre médecin. Ne prenez pas plus que la dose recommandée. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.
- N'arrêtez pas votre traitement ou ne réduisez pas vous-même vos doses de traitement sans en avoir préalablement parlé à votre médecin.
- Seretide doit être inhalé par la bouche pour aller dans les poumons.

SERETIDE

propionate de fluticasone/
salmétérol

gsk



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE

50 microgrammes/25 microgrammes/dose,
125 microgrammes/25 microgrammes/dose,
250 microgrammes/25 microgrammes/dose,
suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse
propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Seretide et dans quels cas est-il utilisé

Classe pharmacothérapeutique : Adrénérergiques en association avec des corticoïdes ou d'anticholinergiques - code ATC : R03AK06.

Seretide est un médicament contenant deux principes actifs, le salmétérol et le propionate

- Le salmétérol est un bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs permettent 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.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certains troubles respiratoires tels que l'asthme.

Vous devez utiliser Seretide tous les jours comme indiqué par votre médecin. Cela permettra de contrôler correctement votre asthme.

Seretide permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Cependant, Seretide ne doit pas être utilisé lorsque vous avez une crise soudaine d'essoufflement ou de sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV: 175,00 DH
ID: 652389
6 118001 141869

Dr. I LAZREQ

Spécialiste des maladies respiratoires et allergiques
Diplômé de l'Université Henri Point Carré
Faculté de Médecine et de Pharmacie de NANCY
pneumoallergologue
Diplôme de l'université Henri Point Carré Nancy



الدكتور ع. الأزرق

أخصائي أمراض الجهاز التنفسي والحساسية
خريج جامعة هنري بوان كاري
كلية الطب والصيدلة نانسي

Mohammedia, le : 13/11/2023

Dr. I. LAZREQ
Cabinet d'Allergologie et de
Maladies Respiratoires
169 Bvd de la Palestine, Etage n°1,
Riad 2 - Mohammedia
Tél: 05.23.30.42.41

Madame Jebara
Aliyae

Ⓐ Radiographie thoracique

épaississement pariétal
bronchique bilatéral et
hilal basal et hilal apical
bilatéral
silhouette en C
volume normal
cœur de soc
fibres

Dr. I. LAZREQ
Cabinet d'Allergologie et de
Maladies Respiratoires
169 Bvd de la Palestine, Etage n°1,
Riad 2 - Mohammedia
Tél: 05.23.30.42.41

05.23.30.42.41 : الهاتف - الحمديّة - شارع فلسطين. الأول. رقم 169

1er étage, N° 169 Boulevard de Palestine, Mohammedia - Tél: 05.23.30.42.41 - E-mail : lazreqimad@yahoo.fr

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

ID: 651955

6 118001 141296



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

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

Dr. I LAZREQ

Spécialiste des maladies respiratoires et allergiques
Diplômé de l'Université Henri Point Carré
Faculté de Médecine et de Pharmacie de NANCY
pneumoallergologue
Diplôme de l'université Henri Point Carré Nancy



الدكتور ع. الأزرق

أخصائي أمراض الجهاز التنفسي والحساسية
خريج جامعة هنري بوان كاري
كلية الطب والصيدلة نانسي

Mohammedia, le : 03/07/2023

Je BBANI A Pinne

- future : 2005h

- chiche Thera x ma

Dr I. LAZREQ
Cabinet d'Allergologie et de
Maladies Respiratoires
169, Bvd. de la Palestine, Etage N°1
Riad 2 - Mohammedia
INPE 091170589

رقم 169. الطابق الأول. شارع فلسطين. الحمدية - الهاتف : 05.23.30.42.41

1er étage, N° 169 Boulevard de Palestine, Mohammedia - Tél: 05.23.30.42.41 - E-mail : lazreqimad@yahoo.fr