

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 11135

Société : R A D

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : JEBBARI

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 : JEBBARI ALCIAA

Age:

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

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 Paiement des Actes
13/01/23	CC		300 DHT	DR I. LAZREG Cabinet d'Allergologie et de Maladies Respiratoires Etage 2 - Mohammedia 169, Blvd. de la Palestine, Riad 2 - Mohammedia Tél: +212 31 70 560

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. I. LAZREG Cabinet d'Allergologie et de Maladies Respiratoires Etage 2 - Mohammedia 169, Blvd. de la Palestine, Riad 2 - Mohammedia Tél: +212 31 70 560	13/01/23	5.99,60
	13/01/23	40,00

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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 Etage 2 - Mohammedia 169, Blvd. de la Palestine, Riad 2 - Mohammedia Tél: +212 31 70 560	13/01/23	Px thoracique	200 DHT

## 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 :

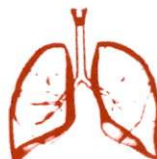
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412	21433552	
		00000000	00000000	
	D	00000000	00000000	
	B	35533411	11433553	
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS      VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

*Dr. ILAZREQ*

*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 بالازرق  
صانعي امراض المهازل التنفسى والمساسية  
خريج جامعة هنرى بوان كاري  
كلية الطب والصيدلة نانسى

Mahamedia, le : 03/09/2023

## Nedersicke Jeppesen

AL-Lyole

$$\begin{array}{r} \cancel{77.80 \times 2} \\ \textcircled{1} \\ 155.60 \end{array}$$

Ecochar 500-162,5-<sup>u</sup>  
soot

product  $4 \times 1_f \times 7_{\text{out}}$

epic rapas metra - midi - 16E - 20E

2

Febrex secret

en Pent

exact  $2x \int x^4 dx$

copied after offset on

41,30  
3

Condit

~~رقم 169، الطابق الأول، شارع فلسطين.~~

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

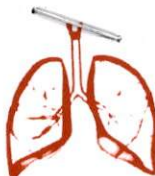
671,00 C ultralevure positif S  
40,00 C épon crem peche 2x 15j jours  
Étiqueté en jeu date  
2 - 0 - 0 1 x 4 jours S V  
après repas matin

30,00 C Bronchophiber éduation S  
braceble enfant S V  
1cc 3x 11 5jours  
25,00 C Ventolin 5mg solution nebuliseur S V  
1cc dans  
3cc 55 50  
J2 18h - 21h  
J2-J3 matin - 18h 20h

42,20 C etrafolis pos S  
ventolin 100rf spray bucal S V  
1750 Dr. I. LAZAR  
Cabinet d'Allergologie et de  
Maladies Respiratoires  
69, Bvd de la Palestine, Etage N°1  
Mad 2 - Mohammedia  
tel: 05 23 28 44 85  
fax: 05 23 28 44 85  
DR LAZAR  
1750 DR. I. LAZAR  
cabinet d'Allergologie et de  
Maladies Respiratoires  
69, Bvd de la Palestine, Etage N°1  
Mad 2 - Mohammedia  
tel: 05 23 28 44 85  
fax: 05 23 28 44 85  
seretide 125mg/25mg spray S V  
599,67 C anfisa derper 275 2x15x15j

*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  
خرج جامعة هنري بوان كاري  
كلية الطب والصيدلة نانسي

Mohammedia, le :

17/11/2013

DR. I. LAZREQ  
Cabinet d'Allergologie et de  
Maladies Respiratoires  
169, Bd de la Palestine  
Mohammedia  
Etage N°1 Riad 2  
INPE 09117688

L'enfant Jaber M. Yasser

① 40,00 Neo Rontgen 40 mm fcp eff

40,00

DR. I. LAZREQ  
Cabinet d'Allergologie et de  
Maladies Respiratoires  
169, Bd de la Palestine  
Mohammedia  
Etage N°1 Riad 2  
INPE 09117688

SV

DR. I. LAZREQ  
Cabinet d'Allergologie et de  
Maladies Respiratoires  
169, Bd de la Palestine  
Mohammedia  
Etage N°1 Riad 2  
INPE 09117688

رقم 169، الطابق الأول، شارع فلسطين، الحمودية - 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.

- Alergie 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

En cas 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

# NEOFORTAN® 40 mg

Comprimés effervescents pédiatriques

(Phloroglucinol)

NEOFORTAN® 40 mg

10 comprimés effervescents



6 118000 032694

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRE

- Comprimés effervescents dosés à 40 mg

## COMPOSITION QUALITATIVE

Principe actif :

Phloroglucinol dihydraté

Excipients

PPU 401H00  
EXP 04/2026  
LOT 31117 2

40 mg  
escent.

## 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'EVENTUELLES 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  
tre 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.

#### *cessitant une attention particulière :*

aggraver certaines maladies ou engendrer des effets  
graves, notamment des réactions allergiques, des  
t une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez Ecoclav,  
urveiller certains symptômes afin de réduire les risques.

ons nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

#### *ur et urinaires :*

uez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou  
ctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du

s deveez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez  
effet, Ecoclav peut influer sur les résultats de ces types de tests.

#### *caments et Ecoclav*

ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre  
otre 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  
sque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

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

amments 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).

#### *endant 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.

nsi à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un  
édicament.

#### *poissons :*

#### *ptitude 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 adaptation  
nécessaire. Le médecin pourra prescrire un  
médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses  
écessaires afin de vérifier le fonctionnement.  
**Comment prendre Ecoclav ?**

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

• Avalez le mélange au début d'un repas.

• Répartissez les prises de manière régulière.  
doivent être espacées d'au moins 4 heures.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines.

• Ne prenez pas Ecoclav pendant plus de 10 jours.  
persistent, consultez de nouveau un médecin.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage**

Si vous avez pris plus d'Ecoclav, pourrez-vous faire une  
sachet-dose que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'Ecoclav (nausées, vomissements ou diarrhée) ou

Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

**Instructions en cas d'omission d'une prise**

Si vous oubliez de prendre Ecoclav, prenez-le

sachez-dose :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la.

Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la prochaine.

**Risque de syndrome de sevrage**

Si vous arrêtez de prendre Ecoclav, pourrez-vous faire une

sachet-dose ?

Vous devez continuer de prendre Ecoclav pourrez-vous faire une

si vous vous sentez mieux. Toutes les personnes peuvent être touchées par l'infection.

Si certaines bactéries devaient réapparaître, c'est l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation d'Ecoclav, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

**4 - Quels sont les effets indésirables ?**

**Description des effets Indésirables**

Comme tous les médicaments, Ecoclav peut provoquer des effets indésirables.

mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Le médicament peut entraîner les effets indésirables suivants.

**Réactions allergiques**

• Éruption cutanée,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (urticaire), sous forme de taches rouges ou violettes qui peuvent toucher d'autres parties du corps,

• Fièvre, douleurs articulaires, ganglions lymphatiques,

• Gonflement, parfois du visage ou de la tête, qui peuvent entraîner des difficultés respiratoires,

• Malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

Si vous présentez un de ces symptômes, arrêtez l'administration immédiatement.

**Inflammation du gros intestin**

Inflammation du gros intestin, entraînant des diarrhées, des crampes, du mucus, des douleurs gastriques et/ou abdominales.

Si vous présentez ces symptômes, demandez conseil à votre médecin.

**Effets indésirables très fréquents**

Ils peuvent affecter plus d'une personne sur 10.

• 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 quelles indications thérapeutiques ?

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries. Il contient deux molécules différentes, à savoir l'amoxicilline et l'acide clavulanique.

#### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ecoclav est utilisé chez l'adulte et les enfants pour les infections suivantes :

- Infections de l'oreille moyenne et du système respiratoire.
- Infections des voies urinaires.
- Infections de la peau et des tissus sous-cutanés.
- Infections des os et des articulations.

#### 2 - Quelles sont les informations nécessaires à votre médecin ?

Liste des informations nécessaires à votre médecin : Si votre médecin vous a informé de l'efficacité de Ecoclav, contactez-le avant de prendre ce médicament.

#### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Ecoclav, sauf si votre médecin vous a conseillé de le faire.

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline ou à l'un des autres composants de Ecoclav, ne prenez pas ce médicament.

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

Si vous avez déjà eu des problèmes de peau (jaunissement de la peau) lors de l'utilisation d'amoxicilline.

Ne prenez pas Ecoclav si vous êtes allergique à l'amoxicilline ou à l'acide clavulanique.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin avant de prendre Ecoclav.

#### Précautions d'emploi ; mises en garde

Faites attention avec Ecoclav, car il peut causer des réactions indésirables.

Demandez conseil à votre médecin.

Lot N° :

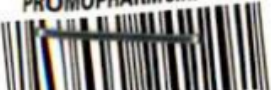
Exp. :

PPV :

23040  
04/2005  
TTOHOT

ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg  
Amoxicilline et Acide clavulanique  
16 sachets

PROMOPHARM S.A.



6 118000 242291

ien

re ce

# 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 quels cas est-il utilisé ?

#### Classe Pharmaco thérapeutique

Ecoclav est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

#### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Ecoclav est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour les infections suivantes :

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

#### 2 - Quelles sont les informations à connaître ?

Liste des informations nécessaires avant de prendre Ecoclav : Si votre médecin vous a informé(e) d'une affection, contactez-le avant de prendre ce médicament.

#### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais Ecoclav, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Ecoclav.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu une jaunisse (jaunissement de la peau).

Ne prenez pas Ecoclav si vous avez les maladies mentionnées ci-dessous.

En cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre Ecoclav.

#### Précautions d'emploi :

Faites attention avec Ecoclav, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Demandez conseil à votre pharmacien.

ECOCLAV® 500 mg/62,5 mg  
Amoxicilline et Acide clavulanique  
16 sachets

PROMOPHARM S.A.



6 118000 242291

Lot N° :

20010101

Exp :

01/2001

PPV :

100

médicament

• Souffrez de

• Êtes traité(e)

• N'urinez pas

En cas de doute

avant de prendre

Dans certains

responsables

Selon les résul

un autre méde

Réactions n

Ecoclav peu

secondaires

convulsions

vous devez c

Voir « Réacti

Tests sanguin

Si vous effect

explorations

glucose), vo

Ecoclav. En

Autres médic

Si vous pren

médecin ou

ordonnance,

Si vous pren

Ecoclav, le r

Si vous pren

décider d'ajou

Si des médic

warfarine) so

supplémentai

Ecoclav peu

traiter le can

Ecoclav peu

prévenir le re

Utilisation p

Si vous êtes

vous devez c

Demandez c

quelconque

Enfant :

Sans objet.

Aliments et

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l

machines

Ecoclav peu

capacité à co

3 - Commen

Instructions

Sans objet.

Posologie,

d'administra

POSOLOGIE

Adultes et e

• Dose habit

• Dose infér

Enfants pes

Les sachets

# FEBREX® Enfant

## COMPOSITION :

Phéniramine malate .....	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 antipyrrétique permettant une séduction 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.
- Phénylcétoneurie 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'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A 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 MEDICAMENT.

## 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 MEDICAMENT PEUT ENTRAINER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Sédatation 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 rapportées. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A 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.

## DUREE DE TRAITEMENT :

La durée maximale du traitement est de 3 jours.

## FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés pour solution buvable

A CONSERVER A UNE TEMPERATURE  
NE PAS DEPASSER LA TEMPERATURE  
EXTERIEURE.

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

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

FEBREX® Enfant



6 118000 310617

A24070 FXT 4

# 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

Veuillez 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-

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'action  
Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent contient la oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments à la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide dans l'estomac.

#### - Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est utilisé pour traiter les ulcères de l'estomac et de l'œsophage.

Chez les adultes :  
• Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac et de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) peut causer une inflammation et des brûlures.

• Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal et œsophagien).

• Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans certains cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui peuvent aider à traiter l'infection et à 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 ces médicaments régulièrement.

• Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

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

• Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac et de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) peut causer une inflammation et des brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des vomissements, des nausées, une perte d'appétit et une perte de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans certains cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des médicaments pour 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.

Sans objet.

- Ne prenez jamais IXOR® (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres médicaments contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes allergique à un autre médicament (par exemple pantoprazole, esoméprazole).

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

• Si vous êtes dans une des situations où IXOR® comprimé effervescent n'est pas recommandé.

Prendre en compte la teneur en sels minéraux et régime hyposodé strict.

- IXOR® 20 mg : environ 765 mg d'oméprazole.

- IXOR® 10 mg : environ 382 mg d'oméprazole.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien pour prendre IXOR® comprimé effervescent. IXOR® comprimé effervescent est recommandé pour traiter d'autres maladies. Par conséquent, si vous prenez IXOR® comprimé effervescent pour traiter une autre maladie, vous devez informer votre médecin de tous les éléments suivants.

• Vous perdez du poids sans raison connue.

• Vous avez des douleurs à l'estomac.

• Vous vomissez de la nourriture.

• Vous avez des selles noires (tels que celles de la diarrhée sévère).

• Vous souffrez de faiblesse ou de faible appétit.

• Vous avez des problèmes de santé déjà arrivés de la maladie avec un mal de tête ou une douleur dans l'estomac.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

• Vous avez des douleurs dans l'estomac ou l'abdomen.

# 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 DOUCE 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, être pauvre en sel. Trop peu de sel peut entraîner une hypertension artérielle.

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

## INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER DES EFFETS ADVERSE, FAUT SIGNALER A SON MEDECIN

LA PRESENCE DE CERTAINS TRAITEMENTS

COMME LA HALOFANTRINE, LA QUINIDINE, LA

ET LA PROGUANIL.



de suivre un régime en régime

PPV : 40D HOO

PER : 09 / 26

LOT : 3024

Spécificité : médicamenteuse, mycine en injection intraveineuse.

## 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 qui 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.



*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

Veuillez 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 pourrez 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

Lot :  
مودعة

Fab:

صنع

EXP.: صالح لغاية:  
صالح لغاية:

7356

01/23

01/26

BIOCODEX MAROC PPV 67.00 DH

ULTRA-LEVURE 250 mg.  
20 sachets



6 118001 310135

Veuillez lire également

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

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

DCI : Ambroxol

Veuillez 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 :

**BRONCOLIBER 15 mg/5 ml :**

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

**BRONCOLIBER 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 notable :**

Sorbitol, saccharose, aspartame, parabènes.

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

MUCOLYTIQUES (R: Système respiratoire).

**3. Indications thérapeutiques :**

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

Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la voix 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).

BRONCOLIBER 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 ayant des problèmes héréditaires rares d'intolérance au sorbitol.

**Précautions d'emploi :**

Il est conseillé de ne pas prendre de ce médicament si vous avez une affection bronchique sévère ou chronique, asséchant les sécrétions bronchiques.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE MéDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**8. Interactions :**

**Interactions avec d'autres médicaments :**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament obtenu sans ordonnance, parlez-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 surdosage :**

Il est préférable de ne pas prendre de ce médicament.

Si vous découvrez que vous avez pris trop de ce médicament, consultez votre médecin car lui seul peut 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 UTILISE ?**

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

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car il 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 pharmacie.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autrui. 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 dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique "Effets secondaires".

Ventoline 100 mcg  
Aérosol, 200 doses.



6 118001 141258

ID:652465      PPV : 42,20 DH  
LOT : NE3D  
PER : 01/2025

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pressurisé et dans quels cas *est-il utilisé* ?
2. Quelles sont les informations à connaître *avant d'utiliser* VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

## 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 kétocozaïle, 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.
- Corticoïdes (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 surrenales 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



## 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 : Adrénergiques 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 Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

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  
Aïn 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 : 13/07/2023

**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 - E-mail: lazreqimad@yahoo.fr

Nedjemelle Jebara  
Alriyae

(E)

Radio graphie thoracique

épaississement pariétal

bronchique inférieure et

hilo thoracal et kilo aperop

bilatéral

rétrécissement du

volumen normal

cils de rac

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 - E-mail: lazreqimad@yahoo.fr

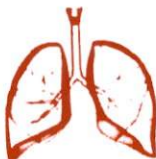
05.23.30.42.41 رقم بطاقتي الأول، شارع فلسطين، الحمودية - الهاتف :

ID:651955 GlaxoSmithKline Maroc  
Aïn El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 29,50 DH  
6 118001 141296



**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 : 03.1.77.1.2623

Je BBAli A Pidoue

- Justine : 200 Dr

- Shieh Thalaa x Fm

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

رقم 169، الطابق الأول، شارع فلسطين، الحمودية - 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