

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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 067700

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5340 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOUARI D BOUCHAIB

Date de naissance : 1953

Adresse :

Tél. : 0663517268 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. AMRANI HENCH SAID
Pneumo-Pneumologie et Allergologie
Résidence Firdous, GH25A
RDC CASABLANCA
Tél : 05 22 89 02 02

Date de consultation : 05/01/2019

Nom et prénom du malade : M. MOUARI D BOUCHAIB Age :

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

Nature de la maladie : Affection respiratoire

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05.01.2024			2500,11	

Dr. AMRANI HENCHI SAIDA
 Neuro-Physiologue
 Résidence El Hana
 RDC - CASABLANCA
 Tél : 05 22 89 02 02

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

05.01.2024 3081,40
 05.01.2024 293,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

Date des Soins	AM	PC	IM	IV	Montant détaillé des Honoraires
05/01/2024			1		120 DHT

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

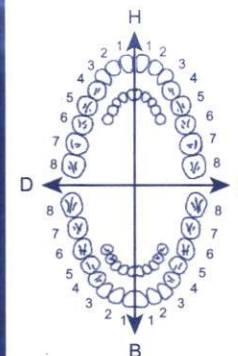
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

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

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

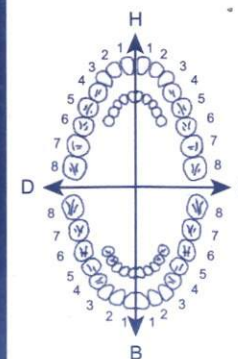
[Création, remont, adjonction]
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

99,10.

(5)

Veetolène 70

82,100 a 3

Box de Carlesdie

(6)

Fibrocord 200

22,40 a 3

40/1 - 20m

(7)

Astaksel

40/1 - 20m

Dr. AMRANI HENCHI SAIDA
Pneumo-physiologue et Allergologue
Résidence Firdaous, GH25A
RDC - CASABLANCA
Tél: 05 22 89 02 02

3081,40.



PHARMACIE SEHLALI

N° 87 - Avenue des Rues 11 et 18

Sidi El Khadir - Casablanca

Tél.: 05 22 89 62 93

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



اختصاصية
في أمراض الجهاز التنفسي
الضيق، داء السل
كبار وأطفال
طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد
ومستشفى مولاي يوسف

الدار البيضاء، 05.01.2024
Casablanca, le

Mr. Mohamed Baichab

338,00 x 3

① Secheleson 100 mg

522,00 x 3

② Spirira 100 mg

32,20 x 2

③ Pomechodol 100 mg

99,00 x 2

④ code 300

Signature of Dr. Amrani HENCHI SAIDA

Docteur AMRANI HENCHI SAIDA

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



الدكتورة أمrani حنحي سعيدة

اختصاصية
في أمراض الجهاز التنفسي
الضيق، داء السل
كبار وأطفال
طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد
ومستشفى مولاي يوسف

الدار البيضاء، في 05.01.2026
Casablanca, le

92 moudir Bouche

293,00

Pneumox 23

T: 293,00

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

PHARMACIE SEMLAN
N° 87 Angle des Rues 11 et 19
El Khadir - Casablanca
Tél.: 05 22 89 62 93

PNEUMOVAX® 23 (vaccin antipneumococcique polyvalent) (Prononcé "pneu-mo-vax 23")

Vaccin stérile et liquide pour une injection intramusculaire ou sous-cutanée
1 seringue unidose de 0,5 ml
10 seringues unidoses de 0,5 ml

Pour les médicaments soumis à prescription médical :

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant que vous ou votre enfant soyez vacciné avec 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.
- Ce n'est que votre professionnel de santé qui pourra décider si PNEUMOVAX 23 convient à votre enfant et à vous-même.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que **PNEUMOVAX® 23** et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **PNEUMOVAX® 23**?
4. Comment utiliser **PNEUMOVAX® 23**?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver **PNEUMOVAX® 23**?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE PNEUMOVAX® 23 ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PNEUMOVAX 23 est un vaccin à dose unique. Il vous aide à vous prémunir contre l'infection par certains germes ou certaines bactéries « pneu-mo-ko-k »). PNEUMOVAX 23 est destiné aux personnes âgées de 50 ans et plus ainsi qu'aux patients de 2 ans et plus s'ils ont été exposés à un risque accru d'infection.

Les maladies ou tout autre problème de santé peuvent permettre à ces germes de se propager dans le sang, les poumons ou le cerveau et provoquer des complications graves telles que :

- une infection dans le sang
- une infection pulmonaire (pneumonie) qui peut aussi être accompagnée d'une infection dans le sang





SPIRIVA 18 µg

(Tiotropium)

Poudre pour inhalation

30 gélules + Inhalateur Handihaler

BOTTU S.A.

PPV: 522 DH 00

68696-05

Vous devez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.

- Si vous avez d'autres questions, il est préférable de demander conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il peut être différent de celui d'autres personnes. Il pourrait le être si les symptômes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament peut avoir des effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice.

Spiriva®

18 microgrammes

Poudre pour inhalation en gélules

Tiotropium

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SPIRIVA 18 microgrammes ?
2. Quelles sont les informations à connaître sur SPIRIVA 18 microgrammes ?
3. Comment utiliser SPIRIVA 18 microgrammes ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver SPIRIVA 18 microgrammes ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SPIRIVA 18 microgrammes ?

SPIRIVA 18 microgrammes aide les personnes atteintes de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) à respirer plus facilement. La BPCO est une maladie chronique des voies respiratoires et de la poitrine qui provoque des états de bronchite chronique obstructive. Elle est une maladie chronique et vous devez la traiter de façon régulière quotidiennement. Si vous ne le faites pas, vous risquez de ressentir une gêne respiratoire ou d'être obligé d'arrêter de fumer.



SPIRIVA 18 µg

(Tiotropium)

Poudre pour inhalation

30 gélules + Inhalateur Handihaler

BOTTU S.A.

PPV: 522 DH 00

68696-05

Vous devez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il peut être différent de celui que prennent d'autres personnes. Il pourrait le être si vous ou d'autres personnes souffrez d'une maladie qui est identique à la vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament peut avoir des effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice.

Spiriva®

18 microgrammes

Poudre pour inhalation en gélules

Tiotropium

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SPIRIVA 18 microgrammes ?
2. Quelles sont les informations à connaître sur SPIRIVA 18 microgrammes ?
3. Comment utiliser SPIRIVA 18 microgrammes ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver SPIRIVA 18 microgrammes ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SPIRIVA 18 microgrammes ?

SPIRIVA 18 microgrammes aide les personnes souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) à respirer plus facilement. La BPCO est une maladie chronique des voies respiratoires et de la poitrine qui provoque des états de bronchite chronique obstructive. Elle est une maladie chronique et vous devez la traiter de façon régulière quotidiennement. Si vous ne le faites pas, vous ressentirez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes.



SPIRIVA 18 µg

(Tiotropium)

Poudre pour inhalation

30 gélules + Inhalateur Handihaler

BOTTU S.A.

PPV: 522 DH 00

68696-05

Vous devez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.

- Si vous avez d'autres questions, il est préférable de demander conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il peut avoir des effets différents chez d'autres personnes. Il pourrait également aggraver certaines maladies. Les effets indésirables de cette maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament ne doit pas être utilisé par une personne qui ne serait pas mentionnée dans la notice.

Spiriva® 18 microgrammes Poudre pour inhalation en gélules

Tiotropium

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SPIRIVA 18 microgrammes ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SPIRIVA 18 microgrammes ?
3. Comment utiliser SPIRIVA 18 microgrammes ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver SPIRIVA 18 microgrammes ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SPIRIVA 18 microgrammes ?

SPIRIVA 18 microgrammes aide les personnes souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) à respirer plus facilement. La BPCO est une maladie chronique des voies respiratoires et de la poitrine qui provoque des états de bronchite chronique obstructive. Elle est une maladie chronique et vous devez la traiter de façon régulière quotidiennement. Si vous ne le faites pas, vous risquez de ressentir une gêne respiratoire ou d'être obligé d'arrêter de fumer.

FIBROCARD^{n.}

LOT 22H31 1

EXP 08 2026

PPV 81.00 DH

180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée
240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

DCI :
Chlorhydrate de vérapamil.

COMPOSITION :

FIBROCARD 180 mg Gélules de minigranules à libération prolongée

Chlorhydrate de vérapamil	180 mg
Excipients q.s.p	une gélule

FIBROCARD 240 mg Gélules de minigranules à libération prolongée

Chlorhydrate de vérapamil	240 mg
Excipients q.s.p	une gélule

FORMES PHARMACEUTIQUES ET AUTRES PRESENTATIONS :

FIBROCARD 180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 180 mg de chlorhydrate de vérapamil.

FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 240 mg de chlorhydrate de vérapamil.

GROUPE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiangoreux-antagoniste du calcium.

INDICATIONS :

Le traitement de l'hypertension artérielle.

La forme orale n'est pas indiquée dans les troubles du rythme du cœur.

ASKARDIL®

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

acétysalicylique

PPV 22DH40
EXP 09/2025
LOT 36008 2

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

avant de prendre ce médicament car elle contient des

ent en suivant scrupuleusement les informations fournies
votre pharmacien.
de la re lire.

conseil ou information.

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

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

Que contient cette notice?

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

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

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

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

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétysalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

- si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

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

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

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

- si vous avez une maladie des reins ou du foie.

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

- si vous avez des règles abondantes.

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

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

- Enfants et adolescents »

Sans objet.

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

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

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

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

- un autre médicament à base de ticlopidine ou sauf dans certaines situations où votre médecin clodogrel.

- un autre médicament à base de benzbromar goute.

- un autre médicament à base de lévothyrox sécrétion de la glande thyroïde).

- un autre médicament à base de perméthrine (m dans le sang).

- un autre médicament à base d'acnégride (m dans le sang).

- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé de ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous p médicament.

- Aliments et boissons (interactions avec les al La consommation d'alcool doit être évitée pen au niveau gastro-intestinal.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous conseil à votre médecin ou pharmacien avant de Grossesse

Ce médicament contient de l'aspirine (acide ac contenant de l'aspirine (y compris les médicame

- jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la gr amené à vous prescrire de l'aspirine à faibles d circonstances exceptionnelles nécessitant une su de respecter scrupuleusement l'ordonnance de v

- entre 100 et 500 mg par jour : Par mesure de v sans prescription contraire de votre médecin spé

- à partir de 500 mg par jour :

- jusqu'à la fin du 5^{ème} mois de grossesse (s pas vous prescrire ce médicament sauf si c'est a fausses couches ou malformations.

Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possi

- à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à d'aménorrhée, ce médicament est contre-indiqu car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des c

cardio-pulmonaire et rénal et cela même avec un Si vous avez pris ce médicament alors que g

gynécologue-obstétricien afin qu'une surveillance Allaitement

Ce médicament passant dans le lait maternel, ce n Demandez conseil à votre médecin ou à votre ph

Fertilité L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires no

entraîner des difficultés pour devenir enceinte, d médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou Sans objet.

- Excipient à effet notoire

- Aspiram® : est contre indiqué en cas de phénylc

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- Instruction pour un bon usage

Veillez à toujours prendre ce médicament en su pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou p

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administratio

a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible p

Votre médecin vous indiquera combien de compr

Respectez toujours la dose indiquée par votre mé

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou v

ASKARDIL® 75 mg (ce dosage faible d'aspirine n'est

b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre

c - Fréquence et moment auquel le médicament

Votre médecin vous dira à quel moment de la jour

d - Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous d

- Utilisation chez les enfants et les adolescents

Sans objet.

- La barre de cassure n'est pas destinée à brise

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous r surdosage) ou en cas d'ingestion accidentelle

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier

Un surdosage peut être mortel, en particulier che

des bourdonnements d'oreille, une sensation de b

dans les cas plus graves de la fièvre, une hypoglyc

une chute rapide de la tension artérielle, une resp

Si ces signes surviennent, vous devez appeler imm

Un hôpital pour que vous y soyez traité.

un adéquat du pouton non lié à une insuffisanc

chronique avec l'aspirine. Cet ordre peut être m

- Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Condui

Prenez pas de dose double pour compenser la c

Continuez votre traitement normalement et prév

- Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risque

Sans objet

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation d

medecin ou pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVEN

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut pr

sa systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent survien

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, b

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

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

ASKARDIL®

PPV 22DH40
EXP 09/2025
LOT 36008 2

salicylique)

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

de prendre ce médicament car elle contient des

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice?

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

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

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité
ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.

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

- Indications thérapeutiques

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

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

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

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

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylalanine (maladie héréditaire dénotée à la naissance).

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

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

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

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

- Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

- Enfants et adolescents :

Sans objet.

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

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

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :
- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou de clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone (goutte),
- un autre médicament à base de lévothyroxine (sécrétion de la glande thyroïde),
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament anticancéreux),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang),
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre au moins 14 jours après la prise de ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)
La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

Grossesse

Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) qui agit sur les plaquettes et contient de l'aspirine (y compris les médicaments à base d'aspirine).

- Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, vous pouvez prendre de l'aspirine à faibles doses (moins de 100 mg par jour) si des circonstances exceptionnelles nécessitent une surveillance scrupuleusement d'ordonnance de votre médecin.

- entre 100 et 500 mg par jour : Par mesure de précaution, l'usage d'aspirine est déconseillé pendant la grossesse.

- à partir de 500 mg par jour : L'usage d'aspirine est déconseillé pendant la grossesse.

- Jusqu'à la fin du 5^{ème} mois de grossesse (jusqu'à 100 mg par jour) : L'usage d'aspirine est déconseillé pendant la grossesse.

Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible. **- à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 9^{ème} mois :** L'usage d'aspirine est déconseillé pendant la grossesse.

car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves sur le cœur, les reins et le système respiratoire.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous êtes enceinte, consultez votre médecin ou gynécologue obstétricien afin qu'il surveille votre grossesse.

Allaitement

Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament peut être administré à votre bébé. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Fertilité

L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de la même manière que l'aspirine.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : L'usage d'aspirine n'a pas d'effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Excipient à effet notoire

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylalanine.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- Instruction pour un bon usage

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien la dose à prendre.

- Posologie, mode et/ou voie (si) d'administration

- Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour. Votre médecin vous indiquera combien de comprimés vous devez prendre.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ASKARDIL® 75 mg ce dosage faible d'aspirine n'est pas recommandé.

- Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

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

- Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez prendre ce médicament.

- Durée du traitement

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

- Utilisation chez les enfants et les adolescents

Sans objet.

- La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé.

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

Surdosage ou en cas d'ingestion accidentelle

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier :

- un surdosage peut être mortel, en particulier chez les enfants ;

- les symptômes sont : douleurs, une sensation de brûlure dans le système digestif, une hypoglycémie, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez aller immédiatement à l'hôpital pour que vous soyez traité.

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

- Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Conduite)

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

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

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

Sans objet.

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

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- inflammation de l'estomac, de l'intestin, du duodénum ;
- ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum ;

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule

(oméprazole)

LOT 211539
EXP 05/2024
PPV 99.00DH

... la notice avant de prendre
... les sur votre traitement et
... avez un doute, demandez
... votre pharmacien.
... ir besoin de la relire.

1. Identification du médicament :

Forme pharmaceutique et présentation :

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principe actifs :

Oméprazole 20 mg

Excipients : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole, il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*.

Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg 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 au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :
 - le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et 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 qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez le prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour

gazeux, un jus de fruit légèrement acidifié (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant la boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-Indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nifavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Douleurs, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des échymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation du risque de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si l'vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.
- Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous devez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interférer sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nifavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétorolac, ibuprofène, diclofénac, piroxicam ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazepam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Azacétyl (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;
- Eriofol (utilisé dans le traitement du cancer) ;
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose de la pression modérée) ;
- Cilostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;
- Eriofol (utilisé dans le traitement du cancer) ;
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose

US ?

la portée des enfants.
de péremption indiquée sur
de péremption fait référence au

nt pas 30°C.
out ou avec les ordures ménagères.
es médicaments que vous n'utilisez
r l'environnement.

Informations

rogrammes/dose, poudre pour

rogrammes de salmétérol
00 microgrammes de propionate

qui contient des protéines de lait).

ammes/dose, poudre pour

rogrammes de salmétérol
microgrammes de propionate

qui contient des protéines

ammes/dose, poudre pour

rogrammes de salmétérol
microgrammes de propionate

contient des protéines de lait).

illage extérieur

c blisters. Les blisters

e l'air ambiant. Chaque dose

- Chaque dose est pré-distribuée
- Les dispositifs sont conditionnés dans des boîtes contenant :
1 Diskus de 28 doses ou 1,
2, 3 ou 10 distributeurs
(DISKUS) de 60 doses.

Toutes les présentations
peuvent ne pas être
commercialisées.

Titulaire/Exploitant

Laboratoire GlaxoSmithKline
23, rue François Jacob
92500 Rueil-Malmaison

Fabricant

Glaxo Wellcome Production
Zone Industrielle n° 2
23, rue Lavoisier
La Madeleine
27000 Evreux
France

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

Atmadisc Diskus :	Allemagne.
Seretaide Diskus :	Portugal.
Seretide :	Danemark et Islande.
Seretide Accuhaler :	Espagne et Royaume-Uni (Irlande du Nord).
Seretide Diskus :	Autriche, Belgique, Croatie, Chypre, République Tchèque, Estonie, Finlande, France, Grèce, Hongrie, Irlande, Italie, Luxembourg, Malte, Pays-Bas, Roumanie, Slovaquie, Suède.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : février 2022

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

Marques appartenant ou concédées au Groupe GSK.

©2022 Groupe GSK ou ses concédants.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
poudre pour inhalation en récipient unidose
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.

Contient cette notice ?

est-ce que Seretide Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
les sont les informations à connaître avant
iser Seretide Diskus ?
ment utiliser Seretide Diskus ?
s sont les effets indésirables éventuels ?
ment conserver Seretide Diskus ?
tenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SERETIDE DISKUS

Classe pharmacothérapeutique : Adrène ou d'autres médicaments, à l'exclusion de Seretide est un médicament contenant propionate de fluticasone :

- Le salmétérol est un bêta-2 mimétique d'action. Les bronchodilatateurs aident à permettre de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les bronches au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticostéroïde qui agit sur l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour traiter les troubles respiratoires tels que :

- Asthme,
- Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO).

Vous devez utiliser Seretide tous les jours. Cela permettra de contrôler votre maladie.

Seretide permet d'éviter la survenue de crises. Cependant, Seretide ne doit pas être utilisé en cas d'essoufflement ou de sifflements dans les bronches. Ce médicament bronchodilatateur agit rapidement, comme le salbutamol. Votre inhalateur dit « de secours » d'urgence.

2. Quelles sont les informations

N'utilisez jamais Seretide Diskus si vous êtes allergique au salmétérol ou au propionate de fluticasone, ou si vous êtes allergique à un des composants de ce médicament.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin si vous ressentez :

- une maladie du cœur, y compris l'insuffisance cardiaque,
- une hyperactivité de la thyroïde,

SERETIDE
Diskus

GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

PPV: 338,00 DH

118001141111

6 118001141111

ID: 652788



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
poudre pour inhalation en récipient unidose
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.

Contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que SERETIDE DISKUS

Classe pharmacothérapeutique : Adrène ou d'autres médicaments, à l'exclusion de Seretide est un médicament contenant du propionate de fluticasone :

- Le salmétérol est un bêta-2 mimétique d'action. Les bronchodilatateurs à longue durée d'action permettent de faciliter l'entrée et la sortie de l'air au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticostéroïde qui agit sur l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour traiter des troubles respiratoires tels que :

- Asthme,
- Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO).

Vous devez utiliser Seretide tous les jours. Cela permettra de contrôler votre maladie.

Seretide permet d'éviter la survenue de crises. Cependant, Seretide ne doit pas être utilisé en cas d'essoufflement ou de sifflements. Seretide est un médicament bronchodilatateur à longue durée, comme le salbutamol. Votre inhalateur dit « de secours » d'urgence.

2. Quelles sont les informations

N'utilisez jamais Seretide Diskus si vous êtes allergique au salmétérol ou au propionate de fluticasone, ou si vous êtes allergique à un des composants de ce médicament.

Avvertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin si vous ressentez :

- une maladie du cœur, y compris l'insuffisance cardiaque,
- une hyperactivité de la thyroïde,

SERETIDE
Diskus

GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

PPV: 338,00 DH

118001141111

ID: 652788



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
poudre pour inhalation en récipient unidose
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.

Contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que SERETIDE DISKUS

Classe pharmacothérapeutique : Adrène ou d'autres médicaments, à l'exclusion de Seretide est un médicament contenant le propionate de fluticasone :

- Le salmétérol est un bêta-2 mimétique d'action. Les bronchodilatateurs à longue durée d'action permettent de faciliter l'entrée et la sortie de l'air au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticostéroïde qui agit sur l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour traiter les troubles respiratoires tels que :

- Asthme,
- Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO).

Vous devez utiliser Seretide tous les jours. Cela permettra de contrôler votre maladie.

Seretide permet d'éviter la survenue de crises. Cependant, Seretide ne doit pas être utilisé en cas d'essoufflement ou de sifflements dans les poumons. Ce médicament bronchodilatateur à longue durée, comme le salbutamol. Votre inhalateur dit « de secours » d'urgence.

2. Quelles sont les informations

N'utilisez jamais Seretide Diskus si vous êtes allergique au salmétérol ou au propionate de fluticasone, composant de ce médicament.

Avvertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin si vous présentez :

- une maladie du cœur, y compris l'insuffisance cardiaque,
- une hyperactivité de la thyroïde,

SERETIDE
Diskus

GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

PPV: 338,00 DH

118001141111

ID: 652788

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

Ventolin 5 mg/ml - solution pour inhalation par nébulisateur

physique restreinte), vous devez en informer votre médecin qui pourra instaurer un traitement par, ou augmenter la dose d'un médicament pour contrôler votre asthme, comme un corticostéroïde inhalé.

Ventolin solution pour inhalation par nébulisateur s'utilise pour traiter les problèmes respiratoires chez les personnes souffrant d'asthme ou d'autres affections des voies respiratoires. Ventolin solution pour inhalation par nébulisateur est habituellement prescrit aux personnes qui souffrent assez gravement de ces maladies, lorsque les autres formes de traitement ne sont pas suffisamment efficaces. Ventolin solution pour inhalation par nébulisateur est également utilisé pour traiter les crises sévères d'asthme.

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

Information importante :

Ventolin solution pour inhalation par nébulisateur ne peut être utilisé que par inhalation à partir d'un nébulisateur et ne peut être ni injecté ni avalé, ni administré par le nez.

N'utilisez jamais Ventolin : si vous êtes allergique au salbutamol (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Ventolin.

- Votre traitement est individuel. Suivez les instructions de votre médecin.
- Si vous constatez que votre traitement est moins efficace (soulagement moins efficace, et/ou moins durable de vos symptômes < 3 heures), consultez votre médecin aussi rapidement que possible. Votre asthme peut s'être aggravé et vous pouvez avoir besoin d'un traitement complémentaire.
- En fonction de la sévérité de votre asthme, le médecin pourra vous avoir prescrit d'autres médicaments à prendre en même temps que Ventolin (par exemple des corticostéroïdes, médicaments dérivés de la cortisone). Si vous prenez un traitement à base de corticostéroïdes, il ne peut être arrêté ou diminué sans l'avis de votre médecin, même si vous observez une amélioration avec Ventolin.
- Pendant votre traitement, vous devrez être particulièrement prudent :
 - si vous souffrez de troubles cardio-vasculaires tels qu'une insuffisance cardiaque, une hypertension, une tachycardie connue, des douleurs cardiaques ischémiques ou une cardiomyopathie hypertrophique obstructive ;
 - si vous prenez en même temps de fortes doses d'un médicament contenant des bêta-2 agonistes ou un

autre bronchodilatateur tel la théophylline (autres traitements anti-asthmiques) ;

- si vous avez du diabète ;
- si votre respiration ou votre sifflement respiratoire s'aggrave juste après la prise de ce médicament (bronchospasme paradoxal), arrêtez immédiatement de l'utiliser et informez votre médecin au plus vite. Si vous avez un autre médicament à action rapide contre l'asthme sous la main, testez-le dès que possible.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande thyroïdienne appelée thyrotoxicose ;
- si vous prenez des diurétiques, qui sont parfois utilisés pour traiter une hypertension ou un trouble cardiaque.
- si vous utilisez des anticholinergiques par nébulisation (comme le bromure d'ipratropium), ainsi que du salbutamol. **Assurez-vous d'éviter tout contact entre la nébulisation et vos yeux ;**
- si vous prenez d'autres médicaments pour vous déboucher le nez (comme de l'éphédrine ou de la pseudoéphédrine) ou d'autres médicaments pour traiter l'asthme.

- Votre médecin pourra faire surveiller vos taux sanguins en potassium et acide lactique si vous prenez l'un des médicaments énumérés ici ou de fortes doses de médicaments contenant des bêta-2 agonistes.

Consultez votre médecin si vous pensez que l'une de ces situations peut s'appliquer à vous.

Autres médicaments et Ventolin :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avec récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Prévenez votre médecin si vous utilisez des médicaments pour traiter la dépression tels que les inhibiteurs des monoamines oxydases (IMAO).

Vous ne devez pas prendre en même temps que Ventolin des bêta-bloquants non sélectifs comme le propranolol (médicaments utilisés notamment pour traiter certains problèmes cardiaques).

Si vous utilisez Ventolin avec de la théophylline (autre traitement anti-asthmique) ou des antidépresseurs cardio-sélectifs, cela peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

Grossesse, allaitement et fertilité :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

- N'utilisez pas ce médicament si vous êtes enceinte, sauf si les avantages attendus l'emportent sur les risques éventuels pour le fœtus.

- Si vous avez des problèmes respiratoires, consultez 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 Ventolin et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Ventolin ?
3. Comment utiliser Ventolin ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Ventolin ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Ventolin et dans quel cas est-il utilisé ?

Ventolin contient du salbutamol qui fait partie d'un groupe de médicaments appelés bronchodilatateurs à action rapide. Les bronchodilatateurs à action rapide relâchent, en quelques minutes, les muscles des parois des petites voies respiratoires dans les poumons.

Ventolin est indiqué chez les adultes, les adolescents âgés de 12 à 18 ans et les enfants âgés de 4 à 11 ans (pour les bébés et les enfants de moins de 4 ans, voir rubrique 3).

Ventolin :

- aide à ouvrir les voies respiratoires dans les poumons et vous facilite la respiration,
- aide à atténuer l'oppression thoracique, la respiration sifflante et la toux qui sont associées à l'asthme.

Ventolin est utilisé pour traiter les problèmes respiratoires chez les personnes souffrant d'asthme (maladie chronique inflammatoire des voies respiratoires), de bronchite chronique (inflammation des voies respiratoires) et d'emphysème (destruction progressive du tissu pulmonaire). Son effet inclut le soulagement et la prévention des symptômes provoqués par l'effort ou par d'autres éléments déclencheurs. Les éléments déclencheurs courants incluent la poussière de maison, le pollen, les chats, les chiens et la fumée de cigarette.

Si votre asthme est fort actif (par exemple si vous avez des symptômes fréquents, des poussées fréquentes, ou une capacité

PIV 31DH20
PER 10/26
LOT M5471

FLUIDIFIANT

des voies respiratoires

ADULTE

Solution Buvable

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMULE

Carbocistéine 5,00 g

Excipients :

Saccharinate de sodium, hydroxyde de sodium, rouge cochenille A, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, glycérol, excipient aromatisé hypocalorique, hypoglucidique q.s.p. 100 ml

Flacon de 150 ml.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de Propyle, sodium, rouge cochenille A.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

MUCOLYTIQUE

(R: Système respiratoire)

Ce médicament en modifiant les sécrétions bronchiques, facilite leur évacuation par la toux.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) en cas d'affections respiratoires récentes avec difficulté d'expectoration (difficultés à rejeter en crachant les sécrétions bronchiques).

POSOLOGIE USUELLE : voie orale.

1 cuillère à soupe 3 fois par jour.

Pour les enfants de moins de 15 ans : utiliser **BRONCHATHIOL®** Enfant.

- À prendre de préférence en dehors des repas.

- La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

CONTRE-INDICATIONS

La forme adulte est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 15 ans.

EFFETS INDÉSIRABLES

À fortes doses, on peut parfois constater l'apparition de phénomènes digestifs : gastralgies, nausées, diarrhées.

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi :

Faites attention avec **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable:

Mises en garde spéciales

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

À prendre de préférence en dehors des repas.

La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter.

L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient un agent azoïque le rouge cochenille A (E124) et peut provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

La prudence est recommandée chez les sujets atteints d'ulcères gastroduodénaux.

PRENEZ L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien

- Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

- Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

- Il est possible d'allaiter votre enfant en cas de traitement par ce médicament.

- Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage accidentel, **ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MÉDECIN**

- COMMENT CONSERVER **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable ? Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Date de péremption

Ne pas utiliser **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable après la date de péremption mentionnée sur le flacon.

- Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

BRONCHATHIOL®

Carbocistéine 5%



Fabrique par **bottu s.a**
Sous licence **MELISANA PHARMA**
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Imp AJDIR
06/19 - 101012

PIV 31DH20
PER 10/26
LOT M5471

FLUIDIFIANT

des voies respiratoires

ADULTE

Solution Buvable

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMULE

Carbocistéine 5,00 g

Excipients :

Saccharinate de sodium, hydroxyde de sodium, rouge cochenille A, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, glycérol, excipient aromatisé hypocalorique, hypoglucidique q.s.p. 100 ml

Flacon de 150 ml.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de Propyle, sodium, rouge cochenille A.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

MUCOLYTIQUE

(R: Système respiratoire)

Ce médicament en modifiant les sécrétions bronchiques, facilite leur évacuation par la toux.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) en cas d'affections respiratoires récentes avec difficulté d'expectoration (difficultés à rejeter en crachant les sécrétions bronchiques).

POSOLOGIE USUELLE : voie orale.

1 cuillère à soupe 3 fois par jour.

Pour les enfants de moins de 15 ans : utiliser **BRONCHATHIOL®** Enfant.

- À prendre de préférence en dehors des repas.

- La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

CONTRE-INDICATIONS

La forme adulte est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 15 ans.

EFFETS INDÉSIRABLES

À fortes doses, on peut parfois constater l'apparition de phénomènes digestifs : gastralgies, nausées, diarrhées.

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi :

Faites attention avec **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable:

Mises en garde spéciales

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

À prendre de préférence en dehors des repas.

La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter.

L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irrationnelle.

Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient un agent azoïque le rouge cochenille A (E124) et peut provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

La prudence est recommandée chez les sujets atteints d'ulcères gastroduodénaux.

PRENEZ L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien

- Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

- Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

- Il est possible d'allaiter votre enfant en cas de traitement par ce médicament.

- Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage accidentel, **ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MÉDECIN**

- COMMENT CONSERVER **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable ? Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Date de péremption

Ne pas utiliser **BRONCHATHIOL® EXPECTORANT ADULTES**, solution buvable après la date de péremption mentionnée sur le flacon.

- Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

BRONCHATHIOL®

Carbocistéine 5%



Fabrique par **bottu s.a**
Sous licence **MELISANA PHARMA**
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Imp AJDIR
06/19 - 101012

FIBROCARD^{n.}

LOT 22H31 1

EXP 08 2026

PPV 81.00 DH

180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée
240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

DCI :
Chlorhydrate de vérapamil.

COMPOSITION :

FIBROCARD 180 mg Gélules de minigranules à libération prolongée

Chlorhydrate de vérapamil	180 mg
Excipients q.s.p	une gélule

FIBROCARD 240 mg Gélules de minigranules à libération prolongée

Chlorhydrate de vérapamil	240 mg
Excipients q.s.p	une gélule

FORMES PHARMACEUTIQUES ET AUTRES PRESENTATIONS :

FIBROCARD 180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 180 mg de chlorhydrate de vérapamil.

FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 240 mg de chlorhydrate de vérapamil.

GROUPE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiangoreux-antagoniste du calcium.

INDICATIONS :

Le traitement de l'hypertension artérielle.

La forme orale n'est pas indiquée dans les troubles du rythme du cœur.

FIBROCARD^{n.}

LOT 22H31 1

EXP 08 2026

PPV 81.00 DH

180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée
240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

DCI :
Chlorhydrate de vérapamil.

COMPOSITION :

FIBROCARD 180 mg Gélules de minigranules à libération prolongée

Chlorhydrate de vérapamil	180 mg
Excipients q.s.p	une gélule

FIBROCARD 240 mg Gélules de minigranules à libération prolongée

Chlorhydrate de vérapamil	240 mg
Excipients q.s.p	une gélule

FORMES PHARMACEUTIQUES ET AUTRES PRESENTATIONS :

FIBROCARD 180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 180 mg de chlorhydrate de vérapamil.

FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 240 mg de chlorhydrate de vérapamil.

GROUPE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiangoreux-antagoniste du calcium.

INDICATIONS :

Le traitement de l'hypertension artérielle.

La forme orale n'est pas indiquée dans les troubles du rythme du cœur.