

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 064769

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

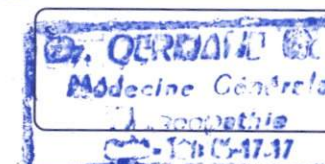
☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 831 Société : Agence Rabat Safi
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : EL HADAD Med
 Date de naissance : 1935
 Adresse : El Hajouj N°9 Tabriquet Safi
 Tél. : 0666440493 Total des frais engagés : 412,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /
 Nom et prénom du malade : MIR HOUAR Sandia Age : 1951
 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
23/01/24			150,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/01/24	267,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

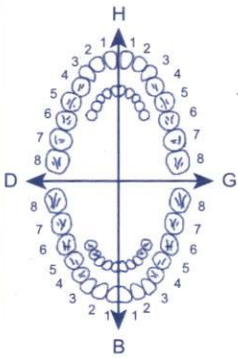
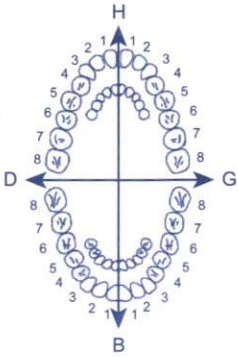
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> <div> G 00000000 00000000 11433553 </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>	
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur M. QERMANE

Diplômé de la Faculté de Médecine
et de la pharmacie de Marseille

Médecine Général - Homéopathie
Expert Assementé



الدكتور محمد قرمان

خريج كلية الطب والصيدلة بمرسيليا

الطب العام والطب التماثلي
خبير محلف

Vie Calme Salé le : 23/01/24
43.10

① Inikal 5 1c/jm.
2x 43.80

② Snop. Thobactus 250

11.30
③ Cetamyl 500 2x 1c/3j
1c-1c-1c

79.70
④ Azix 1c/j x 3j

42.20
⑤ Ventolini 2x 3j



M. Saadia
M. Mohan

10117489 = INDE



T = 267.60

12 تجزئة فابي شارع للأسماء - سلا تابريكت الهاتف : 05 37 86 17 17

12 Lotis Faby, Av. Lalla Asmae - Salé Tabriquet - Tél : 05 37 86 17 17

Went to
D-200 & 17.3
92
Cardinal 5

أزيكس®

أزيتروميسين

تعليمات علاجية :

أزيكس مضاد حيوي من صنف الأزيد منسوب للماكروليد. أزيكس له فعالية على التعفنات الناتجة عن جراثيم يؤثر عليها.

مضادات الإستطباب :

- حساسية للأزيتروميسين أو أي ماكروليد.

- ضعف في وظيفة الكبد.

تنبيه :

- في حالة أي ردود فعل حساسية (طفح جلدي، حكة...) يجب استشارة الطبيب المعالج - يجب الإحاطة إلى علم الطبيب المعالج بأي حساسية عند الإستطباب بالمضادات الحيوية من صنف الماكروليد - لا يجب استعمال هذا الدواء عند المصابين بضعف في وظيفة الكبد - أمام عدم وجود معطيات علمية، ينصح عدم استعمال مشتقات مهماز الجودر.

احتياطات الاستعمال :

- يجب إحاطة علم الطبيب المعالج في حالة :

ضعف في وظيفة الكبد، ردود فعل حساسية، اضطرابات جلدية ناتجة عن حالة حساسية، حالة حمل، حالة رضاع، أخذ أدوية أخرى في ان واحد.

التأثيرات الجانبية :

- اضطرابات هضمية : غثيان، قيئ، إسهال و أوجاع بطنية.

- ردود فعل حساسية : حكة، طفح جلدي أوديماكوينك.

المقادير :

- التقيد بوصفة الطبيب.

- للبالغين و الأطفال الذين يزيد وزنهم عن 45 كلغ : قرص واحد من معيار 500 ملغ في اليوم لمدة 3 أيام.

كيفية الإستعمال :

أزيكس أقراص يمكن أخذه في أي حين من اليوم خلال أو خارج الوجبة الغذائية.

أزيكس أقراص من عيار 500 ملغ من الأزيتروميسين، علبة 3 أقراص.

جدول أ (لائحة 1).

بوتي ش.م.

82، ممر الكازياريناس - عين السبع - الدار البيضاء
س. البشوشي - صيدلي مسؤول

b

PPV: 79DH70

PER: 09/26

LOT: M3092



X[®]
omycine

COMP.

Comprime 500 mg secable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- **infections respiratoires hautes** : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE -INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Quant à une éventuelle impression de fatigue, elle n'est pas due au traitement antibiotique, mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression, mais retarderait votre guérison.

Toute réaction anormale ou toute manifestation inhabituelle survenant au cours du traitement doivent être signalées au médecin.

3°) Si votre médecin ou votre pharmacien vous ont recommandé de prendre ce médicament à des moments précis, c'est pour en assurer la meilleure efficacité. Respectez donc les modalités des prises (par exemple, avant les repas).

4°) Enfin, vous ne devez pas associer cet antibiotique à un autre médicament sans avis de votre médecin traitant, car certaines associations doivent être évitées.

Votre médecin, votre pharmacien connaissent les médicaments qui vous sont prescrits. N'hésitez jamais à leur demander des précisions.

Précautions d'emploi

Une surveillance hématologique doit être effectuée au cours du traitement.

Mode d'emploi et posologie

Se conformer à la prescription médicale :

- Adultes : 1,5 g à 3 g / jour en 2 à 3 prises.
- Enfants : 30 mg à 100 mg / kg de poids corporel / jour, en 2 à 3 prises.

De plus pour la forme comprimé :

- **Blennorragies gonococciques aiguës, récentes, non compliquées, de l'homme** : possibilité d'une seule prise orale de 2,50 g soit 10 comprimés (traitement «minute»).

- Autres cas de gonococcies :

2,50 g (10 comprimés), le premier jour en une seule prise, puis 2 g par jour (8 comprimés) pendant les quatre jours suivants.

- **Granulé pour suspension buvable** : préparation de la suspension : introduire de l'eau bouillie refroidie ou minérale jusqu'au trait sur le flacon, fermer le flacon et secouer jusqu'à aspect homogène : la suspension est ainsi prête à l'emploi.

Agiter avant chaque emploi. A consommer jusqu'à la fin du flacon sans interruption.

La suspension une fois préparée, ne se conserve pas au-delà de 8 jours.

Condition de délivrance

Ce médicament est inscrit en liste I (tableau A). Votre pharmacien ne pourra vous en renouveler la délivrance que si le médecin l'a expressément indiqué sur l'ordonnance, ou sur présentation d'une nouvelle ordonnance.

Respecter la date limite d'utilisation figurant sur l'emballage.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Aïn Sebaâ
20250 Casablanca

43,80

PV 4301180

07 22E

1-1-24

poudre lyophilisée à
5 ml) : boîtes de 1 et 8.
phénicol : boîtes de 16 et 40.
mg de thiamphénicol : boîte de 24.

- Granulé pour suspension buvable dosée à 125 mg / 5 ml : flacon de 60 ml.
- Granulé pour suspension buvable dosée à 250 mg / 5 ml : flacon de 60 ml.

Propriétés

Le THIOBACTIN est un antibiotique du groupe des phénicolés, sous-groupe du thiamphénicol.

Indications

Celles des phénicolés, sous-groupe du thiamphénicol.

Elles seront limitées à :

- Certaines infections aiguës des voies respiratoires à germes résistants aux autres antibiotiques,
- Certaines infections digestives telles que typhoïde et autres salmonelloses,
- Certaines infections hépatobiliaires telles que cholécystite aiguë,
- Urétrites gonococciques,
- Urétrites non gonococciques à germes résistants aux autres antibiotiques,
- Méningites à haemophilus,
- Infections à germes anaérobies résistants aux autres antibiotiques.

Contre-indications

Sujets présentant des antécédents d'insuffisance médullaire,
Nourrissons de moins de six mois,
Insuffisant rénal grave,
Allergie aux phénicolés.

Mises en garde

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- antécédents d'insuffisance médullaire,
- insuffisance rénale.

Recommandations

Ce médicament appartient à la famille des antibiotiques. Il a pour rôle de combattre l'infection dont vous êtes atteint en détruisant les microbes qui en sont la cause.

1°) Votre médecin a choisi cet antibiotique et non un autre parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Vous ne devez donc pas l'utiliser à l'avenir sans l'avis de votre médecin pour combattre une maladie même semblable en apparence, - **ni pour vous-même, ni pour quelqu'un d'autre.**

2°) Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. En effet, la disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que l'infection a disparu et que vous êtes complètement guéri. Si vous arrêtez le traitement avant son terme, une rechute pourrait se produire et votre guérison pourrait être retardée et devenir difficile; mais augmenter les doses prescrites ne l'accélérerait pas pour autant.

Quant à une éventuelle impression de fatigue, elle n'est pas due au traitement antibiotique, mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression, mais retarderait votre guérison.

Toute réaction anormale ou toute manifestation inhabituelle survenant au cours du traitement doivent être signalées au médecin.

3°) Si votre médecin ou votre pharmacien vous ont recommandé de prendre ce médicament à des moments précis, c'est pour en assurer la meilleure efficacité. Respectez donc les modalités des prises (par exemple, avant les repas).

4°) Enfin, vous ne devez pas associer cet antibiotique à un autre médicament sans avis de votre médecin traitant, car certaines associations doivent être évitées.

Votre médecin, votre pharmacien connaissent les médicaments qui vous sont prescrits. N'hésitez jamais à leur demander des précisions.

Précautions d'emploi

Une surveillance hématologique doit être effectuée au cours du traitement.

Mode d'emploi et posologie

Se conformer à la prescription médicale :

- Adultes : 1,5 g à 3 g / jour en 2 à 3 prises.
- Enfants : 30 mg à 100 mg / kg de poids corporel / jour, en 2 à 3 prises.

De plus pour la forme comprimé :

- **Blennorragies gonococciques aiguës, récentes, non compliquées, de l'homme** : possibilité d'une seule prise orale de 2,50 g soit 10 comprimés (traitement «minute»).

- Autres cas de gonocoecies :

2,50 g (10 comprimés), le premier jour en une seule prise, puis 2 g par jour (8 comprimés) pendant les quatre jours suivants.

- **Granulé pour suspension buvable** : préparation de la suspension : introduire de l'eau bouillie refroidie ou minérale jusqu'au trait sur le flacon, fermer le flacon et secouer jusqu'à aspect homogène : la suspension est ainsi prête à l'emploi.
Agiter avant chaque emploi. A consommer jusqu'à la fin du flacon sans interruption.

La suspension une fois préparée, ne se conserve pas au-delà de 8 jours.

Condition de délivrance

Ce médicament est inscrit en liste I (tableau A). Votre pharmacien ne pourra vous en renouveler la délivrance que si le médecin l'a expressément indiqué sur l'ordonnance, ou sur présentation d'une nouvelle ordonnance.

Respecter la date limite d'utilisation figurant sur l'emballage.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Aïn Sebaâ
20250 Casablanca

THIOBAC

Thiamphénicol

Formes et présentations

- Préparation pour usage par...
- 750 mg de thiamphénicol, ar...
- Comprimés enrobés dosés à 2...
- Comprimés dosés à 500 mg...
- Granulé pour suspension bu...
- Granulé pour suspension bu...

Propriétés

Le THIOBACTIN est un antibiotique du groupe des phénicoles, sous-groupe du thiamphénicol.

Indications

Celles des phénicolés, sous-groupe du thiamphénicol.

Elles seront limitées à :

- Certaines infections aiguës des voies respiratoires à germes résistants aux autres antibiotiques,
- Certaines infections digestives telles que typhoïde et autres salmonelloses,
- Certaines infections hépatobiliaires telles que cholécystite aiguë,
- Urétrites gonococciques,
- Urétrites non gonococciques à germes résistants aux autres antibiotiques,
- Méningites à haemophilus,
- Infections à germes anaérobies résistants aux autres antibiotiques.

Contre-indications

Sujets présentant des antécédents d'insuffisance médullaire,
Nourrissons de moins de six mois,
Insuffisance rénale grave,
Allergie aux phénicolés.

Mises en garde

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- antécédents d'insuffisance médullaire,
- insuffisance rénale.

Recommandations

Ce médicament appartient à la famille des antibiotiques. Il a pour rôle de combattre l'infection dont vous êtes atteint en détruisant les microbes qui en sont la cause.

1°) Votre médecin a choisi cet antibiotique et non un autre parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Vous ne devez donc pas l'utiliser à l'avenir sans l'avis de votre médecin pour combattre une maladie même semblable en apparence, - **ni pour vous-même, ni pour quelqu'un d'autre.**

2°) Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. En effet, la disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que l'infection a disparu et que vous êtes complètement guéri. Si vous arrêtez le traitement avant son terme, une rechute pourrait se produire et votre guérison pourrait être retardée et devenir difficile; mais augmenter les doses prescrites ne l'accélérerait pas pour autant.



CETAMYL® 500 mg

Paracétamol

Formes orales

Comprimés sécables boîte de 20

Comprimés effervescents boîte de 16

Poudre pour suspension buvable en sachets boîte de 12

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

- Vous devez toujours prendre le 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 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 après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleurs.

Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CETAMYL® 500 mg, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CETAMYL® 500 mg
3. COMMENT PRENDRE CETAMYL® 500 mg ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CETAMYL® 500 mg ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. Qu'est-ce que CETAMYL® 500 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

CETAMYL® 500mg* à base de paracétamol est un antalgique (calme la douleur) et un antipyrétique (fait baisser la fièvre).

CETAMYL® 500mg* n'exerce aucune action agressive au niveau de la muqueuse gastrique et peut être utilisé en toute sécurité.

CETAMYL® 500mg* est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CETAMYL® 500mg*

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

- Ne prenez jamais CETAMYL® 500mg* en cas de :
 - Allergie au paracétamol ou à l'un des autres composants.
 - Insuffisance hépatocellulaire ou maladie grave du foie.
- Faites attention, CETAMYL® 500mg* comprimés est contre indiqué chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison du risque de fausse-route.
- En raison de la présence d'aspartame, CETAMYL® 500mg* sachets est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.

Pour éviter un risque de surdosage :

- Vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments en cas de traitement simultané.
- Respecter les doses maximales recommandées.

Doses maximales recommandées :

- Enfants de moins de 40 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas dépasser 80 mg/kg/j ;
- Enfants de 41 kg à 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 3 g/j ;
- Adultes et enfants de plus de 50 kg : la dose totale maximale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g/j ;
- Chez un enfant traité par 60 mg/kg/jour de paracétamol, l'association d'un anti-pyrétique n'est justifiée qu'en cas d'inefficacité.

- En cas de découverte d'une hépatite virale aiguë, il convient d'arrêter le traitement.

- La posologie orale en sachet contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladie héréditaire rare).

- Comprimé effervescent et sachet : tenir compte de la teneur en sodium chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

- Le comprimé 500 mg contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

- En cas d'insuffisance hépatocellulaire légère, d'alcoolisme ou de déshydratation et chez l'adulte de moins de 50 kg, la dose journalière ne devra pas dépasser 3 g.

- CETAMYL® 500mg* comprimés effervescents contiennent du mannitol, peut provoquer des troubles digestifs (diarrhée), contient aussi du sodium, en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel, strict.

- En cas d'insuffisance rénale sévère : l'intervalle entre deux prises devra être au minimum de 8 heures et la dose du paracétamol ne devra pas dépasser 3 g par jour, soit 6 comprimés ou 6 sachets/jours dosés à 500 mg.

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

CETAMYL® 500mg* est un médicament, ne pas le laisser à la portée des enfants.

Enfants et adolescents : sans objet

Prise d'autres médicaments (nécessitant des précautions d'emploi) :

Anticoagulants oraux : risque d'augmentation de l'effet de l'anticoagulant oral et du risque hémorragique en cas de prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/j) pendant au moins 4 jours. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant le traitement par le paracétamol et après son arrêt.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de la glycémie par la méthode au glucose oxydase-peroxydase en cas de concentrations anormalement élevées, et peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique.

Aliments et boissons : sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : sans objet

Grossesse et allaitement : CETAMYL® 500mg* dans les conditions normales d'utilisation, peut être administré pendant toute la grossesse.

Aliments et boissons : sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : sans objet

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : sans objet

3. Comment prendre CETAMYL® 500mg*

Pose orale :

Comprimés : A avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruits). Sachets : verser le contenu du sachet dans un verre puis ajouter une petite quantité de boisson non gazeuse (eau, lait, jus de fruits). Mélanger et boire immédiatement après.

Comprimés effervescents : laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau et boire immédiatement après.

	Enfants 27 à 40 kg	Enfants 41 à 50 kg	Adulte et enfants de + 50 kg
Posologie	1 comprimé ou sachet 500 mg 4 fois par jour	1 comprimé ou sachet 500 mg 6 fois par jour	1 à 2 comprimés ou sachets 500 mg 4-6 fois par jour
Intervalle entre 2 prises successives	6 heures	4 heures	4 heures

« La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier »

INSTRUCTION EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES :

Si vous oubliez de prendre CETAMYL® 500 mg, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

SYMPTÔMES ET INSTRUCTION EN CAS DE SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus de CETAMYL® 500 mg que vous n'auriez dû, en cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

- Rarement, réactions allergiques.

- Exceptionnellement thrombopénie.

En cas d'effets indésirables même non renseignés sur cette notice, arrêter immédiatement le traitement et en informer votre médecin ou pharmacien.

5. Comment conserver CETAMYL® 500mg* ?

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. CETAMYL® sachets et comprimés effervescents, doivent être conservés à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout « ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires

Que contient CETAMYL® 500 mg

CETAMYL® 500 mg comprimés Boîte de 20	CETAMYL® 500 mg poudre orale en sachets Boîte de 12	CETAMYL® 500 mg comprimés effervescents Boîte de 16
Paracétamol 500 mg Excipients q.s.p. : 1 comprimé Excipient à effet notoire : lactose	Paracétamol 500 mg Excipients q.s.p. : 1 sachet Excipients à effet notoire : saccharose, aspartame, sodium.	Paracétamol 500 mg Excipients q.s.p. : 1 comprimé effervescent Excipients à effet notoire : sodium.

Informations réservées aux professionnels de santé

Conditions de prescription et de délivrance : non soumis à une prescription médicale.

CETAMYL® sachets 500 mg / boîte de 12

CETAMYL® comprimés 500 mg / boîte de 20

CETAMYL® comprimés effervescents 500 mg / boîte de 16.

Revision : Octobre 2017



LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

فَذِهِ الدَّوَاءُ

6. معلومات إضافية

التداخل الدوائي:

Laboratoires GALENICA - Z.I. Ouled Saleh - Casablanca - Maroc

Proc

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:
 INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques:
 INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angine, dont une forme rare est l'angine de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angine, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angine.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre-indications
 Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
 - Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
 - Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:
 Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'un des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- La kétconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le Rifampicine, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- La Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- Le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- Le Tacrolimus, le sirolimus, le témsolimus et lévérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- La Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- La Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse
 La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
 INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :
 Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans, la dose initiale habituellement recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un arrêt du médicament peut être nécessaire. Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement un médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
 Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.
 - Respiration sifflante, soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires;
 - Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres;
 - Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires;

- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques.
 - Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
 - Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise. Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
 - Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :
 - Céphalée (douleur de tête).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :
 - Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement);
 - Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices;
 - Douleur abdominale, nausées,
 - Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion,
 - Fatigue, faiblesse,
 - Troubles visuels, vision double,
 - Crampes musculaires,
 - Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.
Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :
 - Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
 - Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
 - Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
 - Tintements dans les oreilles.
 - Diminution de la pression artérielle.
 - Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (Rhinite).
 - Toux.
 - Bouche sèche, vomissements (nausées).
 - Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
 - Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
 - Douleur, malaise,
 - Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
 - Augmentation ou diminution du poids.
Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :
 - Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

LOT : 230776
 EXP : 04/2026
 PPV : 43.000H
 (HCl) Add

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.

5. COMMENT CONSERVER INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?
 Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
 Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Conserver à une température ambiante.
 Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :
 Ce que contient INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé
La substance active est :
 INIKAL® 5 mg :
 Besilate d'amlodipine 6,95 mg
 Quantité correspondante à amlodipine 5,00 mg
 INIKAL® 10 mg :
 Besilate d'amlodipine 13,90 mg
 Quantité correspondante à amlodipine 10,00 mg
 Pour un comprimé.

Les autres composants sont :
 Cellulose microcristalline, hydrogénophosphate de calcium dihydraté, silice colloïdale anhydre, carboxyméthyle d'amidon, stéarate de magnésium.
NOM ET ADRESSE DU FABRICANT :
 COOPER PHARMA, route 107, Km 2.5 : Douar Oulad Sidi Abou Ti Mouli : Casablanca
LA DERNIÈRE DATE À LAQUELLE CETTE NOTICE A ÉTÉ REVISÉE :
 Décembre 2018

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :
 Liste I (Tableau A)
INFORMATIONS RÉSERVÉES AUX PROFESSIONNELS DE SANTÉ :
 Sans objet

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.
 Utiliser 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 propre 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.

IMPRIMERIE
 MC PHARMA
 Lotissement Bachkou, Lot 10, rue 7
 20 000 Casablanca
 O.MOTI - Pharmacien responsable

Grossesse et allaitement

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation peut être utilisé pendant la grossesse.

Sportifs :

Sportifs :

Attention, ce médicament contient un principe actif pouvant rendre positifs les tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

3. COMMENT UTILISER VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

Instructions pour un

L'inhalateur n'est pas muni d'une échelle de doses. Vous ne pouvez donc pas savoir combien de doses restent disponibles dans l'inhalateur. Vous ne pouvez donc pas savoir quand commander un 2^{ème} inhalateur de Ventoline ou d'une gêne respiratoire alors que votre premier inhalateur serait vide.

Posologie:

Respectez toujours la posologie prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose recommandée est :

- en cas de crise d'asthme ou d'épisode aigu de gêne respiratoire : dès les premiers symptômes, inhalez 1 à 2 bouffées (voir ci-dessous «Mode d'emploi»).

Cette dose peut éventuellement être répétée quelques minutes plus tard si nécessaire

Si les troubles ne régressent pas rapidement, consultez immédiatement un médecin.

En cas de crise d'asthme sévère, les inhalations peuvent être renouvelées à raison de 2 à 6 bouffées toutes les 5 à 10 minutes jusqu'à une prise en charge éventuelle hospitalière.

Dans ces situations, l'utilisation d'une chambre d'inhalation est recommandée pour faciliter l'administration.

- Prévention de l'asthme d'effort : inhalez 1 à 2 bouffées (voir ci-dessous «Mode d'emploi»), 15 à 30 minutes avant l'exercice.

La dose quotidienne ne doit habituellement pas dépasser 8 bouffées (voir « Avertissements et précautions »). Si vous avez besoin de prendre plus de 8 bouffées par jour de ce médicament pour soulager vos symptômes respiratoires, vous devez consulter votre médecin afin qu'il réévalue votre traitement.

Mode d'administration :

Voie inhalée (exclusivement par l'intermédiaire de l'embout buccal de l'inhalateur).

Lisez attentivement le mode d'emploi de l'inhalateur :

efficacité de ce médicament dépend en partie d'une utilisation correcte de l'appareil. Au besoin, demander à votre médecin de vous fournir des explications détaillées.

Lot

EXP

PPV

X87K
04 2025
42,20 DH

INFORMATION

DE L'UTILISATEUR

GSK

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

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon 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 ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches) à action rapide (il agit en quelques minutes) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

Ce médicament peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires.