

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 9065 Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : JELLOUL Mohamed 195472

Date de naissance : 22-09-1965

Adresse : N° 46 Rue des Solins à ASIS Casab.

Tél. : 0661 06 46 92 Total des frais engagés : 1013,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 19/01/2014

Nom et prénom du malade : hakjazi hajji Age : 51 ans

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie : Afkt 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 : CDRA

Le : 19/02/2014

Signature de l'adhérent(e) : hakjazi hajji

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
2015/11	C	1	250,44	Docteur CHAKIB HAJ Allergologie Bd. El Khaïr 20000 Casablanca Tel: 022 25134

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
ARMAMENT Le d'Oradou Oasis - Casablanca Tel: 05 22 25 08 84	2015/12/24	763,80

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des travaux
ODF PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	G	MONTANTS DES SOINS
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

Docteur Chakib HAJJI

Diplômé en Allergologie et Immunologie Clinique
(Faculté de Médecine de Limoges)
Ex. Médecin Attaché au CHU de Tours

MALADIES ALLERGIQUES

124. Bd El Khalil, Hay Moulay Abdellah

Aïn Chock - Casablanca

Tél : 0522 52 51 34 / GSM : 06 63 33 60 16

Sur RDV

Casablanca, le

٢٢/١١/٩٤

دبلوم أمراض الجلدية والمناعة

كلية الطب بليموج

طبيب سابق بالمستشفى الجامعي بنور

أمراض الجلدية

رقم 124. شارع الخليل حي مولاي عبد الله

عين الشق - الدار البيضاء

الهاتف : 0522 52 51 34 / النقال : 06 63 33 60 16

بالموعد

الدار البيضاء، في

INPE:091070961

الدكتور شاكيب حاجي

ICE :

002193518000013

١٤٣,٢ clambi ١٢



- ١ بottle x ٣١ ج

٢٩٧,٢

pm ١ بottle x ٢٦ ج

٥ ج

symptomatic ٢٠/٦

٢ ج

٢ ج

١ ج

٢ ج

١٤٩,٠

pm ١ ج

٢ ج



٤٢,٢

pm ١ ج

٢ ج

٢ ج

٢ ج

Verophene Alkaline ٤٠

٢ ج x ٤١ ج

٢ ج

٢ ج

Doctor CHAKIB HAJJI

124, Bd El Khalil Aïn Chock

Casablanca

Tel: 0522 52 51 34

06 63 33 60 16

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

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.
- 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 les mêmes que les vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, qu'il soit léger ou sévère, consultez cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la section "Effets indésirables".

PPV : 42,20 L
LOT : TD3P
PER : 02/2025
ID: 652386

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 Béta-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 être utilisé pour traiter l'asthme des enfants de moins de 6 ans.

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

SALBUTAMOL

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.
- 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 ou non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voici quelques effets indésirables courants : ...

PPV : 42,20 DH
LOT : TD3P
PER : 02/2025
ID: 652386

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.

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

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. **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 les mêmes que les 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.

Lot
EXP
PPV

5X7F-A
05 2024
45 30 DH

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 Béta-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.

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

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. **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 les mêmes.
- 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.

Lot
Exp
PPV

5X7F-A
05 2024
45 30 DH

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 Béta-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.

CLAVULIN



AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

CLAVULIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose
Amoxicilline/acide clavulanique

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CLAVULIN ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

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

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

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLAVULIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CLAVULIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
 - si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
 - si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.
- Ne prenez pas CLAVULIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLAVULIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLAVULIN 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet-dose si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLAVULIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de CLAVULIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

CLAVULIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez CLAVULIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations

fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(r) que vous prenez CLAVULIN. En effet, CLAVULIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et CLAVULIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec CLAVULIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de CLAVULIN.

Si des médicaments

(tels que la

l'élémentaire

utilisé pour

ment pour

inte ou planifiez

tant de prendre

si vous ne

en sachet-dose

que, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartam par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,0000176 mg d'alcool benzénique par sachet. L'alcool benzénique peut provoquer des réactions allergiques. CLAVULIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE CLAVULIN ?

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.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets CLAVULIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Juste avant la prise de CLAVULIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas CLAVULIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Si vous avez pris plus de CLAVULIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de CLAVULIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre CLAVULIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre CLAVULIN :

Si vous devez continuer de prendre CLAVULIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Dénomination du médicament :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

BUDENA® 100 mcg

Suspension pour pulvérisation nasale, flacon de 200 doses Budésonide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait 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 la notice, contactez votre médecin.

Que contient cette notice:

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

1- QU'EST-CE QUE BUDENA® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

corticostéroïdes. Code ATC: R01A D05.

Indications thérapeutiques

Traitement des symptômes de la rhinite allergique saisonnière et perannuelle et de la rhinite vasomotrice.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BUDENA®?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament:

Sans objet.

Contre-indications:

Ne prenez jamais BUDENA® en cas de :

- Hypersensibilité au budésonide ou à l'un des excipients.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi;

Faites attention avec BUDENA®:

- Budena 100 mcg doit être administré avec la plus grande prudence chez les patients présentant des infections fongiques ou virales des voies respiratoires et chez les patients souffrant d'une tuberculose pulmonaire.
- Il est recommandé d'être particulièrement vigilant chez les patients préalablement traités par des stéroïdes par voie systémique car le passage au traitement par Budena 100 mcg peut provoquer des altérations de la fonction hypothalamo hypophysio-surrénalienne.
- Les corticostéroïdes administrés par voie intranasale peuvent provoquer des effets systémiques, notamment en cas d'utilisation de doses élevées et de traitements prolongés.

La survenue de ces effets est beaucoup moins probable qu'au cours de l'utilisation des corticostéroïdes par voie orale, ces effets peuvent varier en fonction de chaque patient et des différentes préparations de corticostéroïdes. Les effets systémiques potentiels peuvent inclure un syndrome de Cushing, un aspect cushingoïde, une suppression surrénalienne, un retard de croissance chez les enfants et les adolescents, une cataracte, un glaucome et, plus rarement, une série d'effets psychologiques ou de modifications du comportement comme une hyperactivité psychomotrice, des troubles de sommeil, une anxiété, une dépression ou une agressivité (en particulier chez les enfants).

- Il est attendu que le traitement concomitant avec les inhibiteurs de CYP3A, y compris les médicaments qui contiennent du cobicistat, augmente le risque de réactions indésirables systémiques. Il faut éviter cette association, à moins que le bénéfice l'emporte sur le risque accru de réactions indésirables systémiques liées aux corticostéroïdes. Dans ce cas précis, les patients doivent être suivis pour contrôler les réactions systémiques des corticostéroïdes.

Le pulvérisateur par plus d'une personne peut provoquer une contamination.

Une fois le traitement terminé, il est recommandé de jeter le reste de la préparation même si la totalité de celle-ci n'a pas été utilisée. Pendant le traitement par cette préparation, il est recommandé de masquer une infection locale.

Il est recommandé de faire des tests pratiqués lors d'un contrôle antidopage.

Il est recommandé d'effectuer un suivi régulier du taux de cortisol et du taux de potassium.

Lot N°: 066T045A
FAB: 10/2023
EXP: 10/2025
PPV: 149DH00

SYMBICORT® TURBUHALER®

ô microgrammes par dose

budésonide/formotérol
Poudre pour inhalation

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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.

Si un 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

SYNTHEMEDIC
22 rue du Loup, 92100 Nanterre
SYMBICORT TURBUHALER
200/6 µg
Flacon de 120 doses P.P.V. 297,00 Dh
6 // 118001 // 020706 //



Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
3. Comment prendre SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE : ADRENERGiques ET AUTRES MEDICAMENTS POUR LES SYNDROMES OBSTRUCTIFS DES VOIES AERIENNES

Symbicort® Turbuhaler® est un inhalateur qui contient deux substances médicamenteuses différentes : le budésonide et le fumarate de formotérol dihydraté.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour traiter l'asthme persistant ou la Broncho-pneumopathie chronique obstructive (BPCO).

ASTHME

Pour le traitement de l'asthme, ce médicament peut être prescrit de deux façons :
a) Dans certains cas, deux médicaments en inhalateurs vous seront prescrits : Symbicort® Turbuhaler® 200/6 microgrammes par dose et un deuxième médicament bronchodilatateur à utiliser en cas de besoin pour soulager les symptômes et retrouver une respiration facile.

b) Dans certains cas, seul le médicament Symbicort® Turbuhaler® 200/6 microgrammes par dose vous sera prescrit pour empêcher la survenue des symptômes d'asthme et les soulager au moment où ils surviennent et retrouver une respiration plus facile.

- Symbicort® Turbuhaler® sera utilisé quotidiennement matin et soir dans le but d'empêcher la survenue des symptômes d'asthme.
- Des inhalations supplémentaires de Symbicort® Turbuhaler® pourront être prises au moment où surviennent des symptômes d'asthme, pour les soulager et retrouver une respiration plus facile. Un deuxième médicament bronchodilatateur pour soulager les symptômes ne s'avère pas nécessaire pour le patient.

NEUMOPATHIE CHRONIQUE OBSTRUCTIVE (BPCO)

est également

PS15910

b) Si Symbicort® Turbuhaler® vous est prescrit avec un deuxième médicament bronchodilatateur en inhalateur : reportez-vous à Symbicort® Turbuhaler® prescrit comme inhalateur ».

A. Utilisation de Symbicort® Turbuhaler® prescrit avec un deuxième médicament à utiliser en cas de besoin pour soulager les symptômes d'asthme

Symbicort® Turbuhaler® sera utilisé quotidiennement pour empêcher la survenue des symptômes d'asthme.

Adultes (18 ans et plus)

- La dose habituelle est de 1 à 2 inhalations par jour (matin et soir).

Lorsque vos symptômes ont régressé et que votre médecin peut vous prescrire ce médicament.

Adolescents (12 à 17 ans)

- La dose usuelle est de 1 à 2 inhalations par jour.

Lorsque vos symptômes ont régressé, votre médecin peut vous prescrire ce médicament.

Enfants (6 à 11 ans)

Un dosage plus faible de Symbicort® (100 µg) est prescrit pour empêcher la survenue des symptômes des enfants de 6 à 11 ans. Symbicort® Turbuhaler® est également prescrit pour empêcher la survenue des symptômes des enfants de moins de 6 ans.

Votre médecin vous aide à mieux comprendre ce médicament à son minimum.

Toutefois, n'essayez pas de prendre ce médicament sans l'avoir prescrit par votre médecin.

Le deuxième médicament