

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

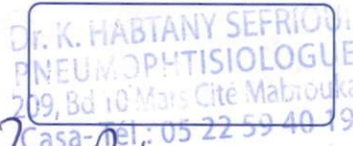
M23-005113

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7343 Société : Zam
 Actif Pensionné(e) Autre : 198570
 Nom & Prénom : DAMER MOHAMED
 Date de naissance : 21/02/1964
 Adresse : Hay Smaïra 1 Rue 75 N° 21 Casablanca
 Tél. : 0668194344 Total des frais engagés : 1402,40 Dhs

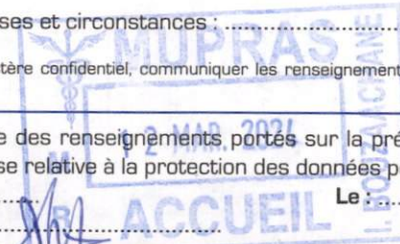
Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : 17/02/2021
 Nom et prénom du malade : DANER Hassa Age :
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Sub-ohéhic - Bcléti-Septic
 Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
 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.

Le : / /

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
17/02/2024			25001	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE LUMIERES LAHRICHI SARL AU 530, Bd. A. Qods, Mars, Ain Chok Casablanca - N°PE : 09204042 Tel. 05 22 52 40 29 092040427	17/02/2024	1152,40

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 :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Khadija HABTANY SEFRIOUI
PNEUMO PHTYSIOLOGUE

Spécialiste des maladies des poumons

Asthme - Tuberculose

Allergie Respiratoires

Grands et petits

209, Boulevard 10 Mars

Tél.: 05 22 59 40 19

Casablanca

(sur Rendez-vous)

عيادة أمراض الجهاز التنفسي
إل.دكتورة خديجة هبطاني الصفريوي

إختصاصية في أمراض الجهاز التنفسي

الضيق - السيل

أمراض الرئة و الحساسية

لل كبار و الصغار

209, شارع 10 مارس

الهاتف: 05 22 59 40 19

الدار البيضاء

(بالموعد)

Casablanca, le : 17.2.24 : في: الدار البيضاء،

L'enfant DANEN HEBBA

- X
312,80
1. ^{4x48,20} lorazepam (B120) = 19u (SV)
مجلس عقاقير
2. Nazal (SV)
Epilepsie des
Chef de la lehrer
3. Analgesique (B120) (SV)
2u/10 - 10mat/10d
- 40,90
- PHARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARL AU
530, Bd. Al Qods, Inera, Ain Chab
Casablanca - INPE : 09204042
Tel. : 05 22 52 40 29

45,30

4. Veuhk
2hullei & le d a

(SV)

4 x 469,60

x

5. SERFlex (N4)

(SV)

2hullei < 2
& 1hulle le bouel y

678,40

1152,40

cal

PHARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARL AU
530, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chok
Casablanca - INPE : 092040427
Tél.: 05 22 52 40 29

PHARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARL AU
530, Bd. Al Qods, Inara, Ain Chok
Casablanca - INPE : 092040427
Tél.: 05 22 52 40 29

LOREUS[®] 5 mg

Désloratadine

Comprimé pelliculé, Boîte de 7, 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice pour vous pouvoir 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 de ses effets indésirables devient grave, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Si un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Composition du médicament :

Désloratadine
Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon purifié, opadry bleu.

Excipients à effet notoire : Lactose anhydre.

Classe pharmacothérapeutique ou le

LOREUS[®] 5mg comprimé pelliculé est un médicament à contrôler votre réaction allergique

Indications thérapeutiques :

LOREUS[®] 5mg est indiqué chez l'adulte et l'adolescent pour soulager les symptômes de rhinite allergique, par exemple, par éternuement, rhume de nez, démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, larmoyement, écoulement nasal provoqué par une allergie). Ces symptômes de rhinite allergique sont soulagés par le traitement quotidien normal et préserve votre

Posologie :

Adultes et adolescents (12 ans et plus) : prendre un comprimé une fois par jour. Avalez le comprimé en entier avec de l'eau, au moment ou en dehors des repas.

Mode d'administration :

Voie orale.

Durée de traitement :

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre LOREUS[®] 5mg. Concernant l'irritation, la durée du traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évolution des symptômes et des événements de votre maladie. Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Contre-indications :

Ne prenez jamais LOREUS[®] 5mg, comprimé pelliculé : Si vous êtes allergique (hypersensible) à la désloratadine, à l'un des autres composants contenus dans LOREUS[®] 5mg, ou à la loratadine.

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 ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- fatigue,
- sécheresse de la bouche,
- maux de tête,

Très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- réactions allergiques sévères,
- éruption cutanée,

PER 780420
PRV 06/25
LGT M2008



et pas somnolent.

ne nasale provoquée
d'adultes et adolescents
ou qui démange, les
larmes, l'écoulement nasal
provoqué par une allergie).
Ces symptômes de rhinite
allergique sont soulagés par
le traitement quotidien
normal et préserve votre

- battements du cœur irréguliers ou plus intenses,
- battements du cœur rapides,
- douleur d'estomac,
- nausées,
- vomissements,
- pesanteur d'estomac,
- diarrhées,
- vertiges,
- somnolence,
- insomnie,
- douleur musculaire,
- hallucinations,
- convulsions,
- agitation avec mouvements corporels augmentés,
- inflammation du foie,
- anomalies du bilan hépatique sanguin,

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- tolérance inhabituelle,
- coloration jaune de la peau et/ou des yeux,
- augmentation de la sensibilité de la peau au soleil, y compris en cas de soleil voilé, ainsi qu'au rayonnement ultraviolet (UV) par exemple aux lampes UV d'un solarium,
- modification du rythme des battements du cœur,

Enfants

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- rythme lent des battements du cœur,
- modification du rythme des battements du cœur.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec LOREUS[®] 5mg, comprimé pelliculé :

Si vous présentez une maladie des reins
Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre LOREUS[®] 5mg.
Ne pas donner ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Interactions :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues de LOREUS[®] 5mg avec d'autres médicaments.

Interactions avec les aliments et les boissons

LOREUS[®] 5mg peut être pris pendant ou en dehors des repas.
La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par LOREUS[®] 5mg.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.
La prise de LOREUS[®] 5mg n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

Les Effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de LOREUS[®] 5mg que vous n'auriez dû :
Prenez LOREUS[®] 5mg uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de LOREUS[®] 5mg que vous n'auriez dû, prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Informations supplémentaires

- A conserver à une température inférieure à 30°C et dans l'emballage original.
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser LOREUS[®] 5mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.
- Tableau C (Liste II).

LOREUS[®] 5 mg

Désloratadine

Comprimé pelliculé, Boîte de 7, 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice pour vous pouvoir 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 de ses effets indésirables devient grave, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Consultez votre médecin si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Composition du médicament :

Désloratadine
Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon purifié, opadry bleu.

Excipients à effet notoire : Lactose anhydre.

Classe pharmacothérapeutique ou le

LOREUS[®] 5mg comprimé pelliculé est un médicament à contrôler votre réaction allergique

Indications thérapeutiques :

LOREUS[®] 5mg est indiqué chez l'adulte et l'adolescent pour soulager les symptômes de rhinite allergique, par exemple, par éternuement, rhume de nez, démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, larmoyants, écoulements nasaux provoqués par une allergie. Ces symptômes sont soulagés de façon satisfaisante par le traitement quotidien des symptômes de rhinite allergique.

Posologie :

Adultes et adolescents (12 ans et plus) : prendre un comprimé une fois par jour. Avalez le comprimé en entier avec de l'eau, au moment ou en dehors des repas.

Mode d'administration :

Voie orale.

Durée de traitement :

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre LOREUS[®] 5mg. Concernant l'irritation, la durée du traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Fréquence d'administration :

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évolution des symptômes et des événements de votre maladie. Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Contre-indications :

Ne prenez jamais LOREUS[®] 5mg, comprimé pelliculé : Si vous êtes allergique (hypersensible) à la désloratadine, à l'un des autres composants contenus dans LOREUS[®] 5mg, ou à la loratadine.

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 ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- fatigue,
- sécheresse de la bouche,
- maux de tête,

Très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- réactions allergiques sévères,
- éruption cutanée,

PER 780420
PRV 06/25
LOT M2008



et pas somnolent.

ne nasale provoquée
chez les adultes et adolescents ou qui dérange, les
enfants atteints de rhinite allergique, les personnes souffrant de troubles urticariens, les personnes qui ne peuvent pas effectuer leurs activités

- battements du cœur irréguliers ou plus intenses,
- battements du cœur rapides,
- douleur d'estomac,
- nausées,
- vomissements,
- pesanteur d'estomac,
- diarrhées,
- vertiges,
- somnolence,
- insomnie,
- douleur musculaire,
- hallucinations,
- convulsions,
- agitation avec mouvements corporels augmentés,
- inflammation du foie,
- anomalies du bilan hépatique sanguin,

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- tolérance inhabituelle,
- coloration jaune de la peau et/ou des yeux,
- augmentation de la sensibilité de la peau au soleil, y compris en cas de soleil voilé, ainsi qu'au rayonnement ultraviolet (UV) par exemple aux lampes UV d'un solarium,
- modification du rythme des battements du cœur,

Enfants

Fréquence indéterminée : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- rythme lent des battements du cœur,
- modification du rythme des battements du cœur,

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec LOREUS[®] 5mg, comprimé pelliculé :

Si vous présentez une maladie des reins
Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre LOREUS[®] 5mg.
Ne pas donner ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Interactions :

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues de LOREUS[®] 5mg avec d'autres médicaments.

Interactions avec les aliments et les boissons

LOREUS[®] 5mg peut être pris pendant ou en dehors des repas.
La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par LOREUS[®] 5mg.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. La prise de LOREUS[®] 5mg n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Fertilité

Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

Les Effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de LOREUS[®] 5mg que vous n'auriez dû :
Prenez LOREUS[®] 5mg uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de LOREUS[®] 5mg que vous n'auriez dû, prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Informations supplémentaires

- A conserver à une température inférieure à 30°C et dans l'emballage original.
- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
- Ne pas utiliser LOREUS[®] 5mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.
- Tableau C (Liste II).

ORO dispersible



voie orale

Anapred[®] 20 mg

prednisolone

Deva
Pharmaceutique

LOT: M1161
PER: 09/2025
PPU: 40.90DH

Anapred 20 mg
20 Comprimés
Deva Pharmaceutique

6 118000 410010

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un problème de santé ou si vous avez eu des réactions à votre médicament, vous devez consulter votre médecin ou un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être dangereux.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin.
- Si cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.
Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles).
Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.
Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.
Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.
À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

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

Ne prenez jamais ANAPRED :

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ANAPRED 20 mg, comprimé orodispersible,
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Si vous êtes atteint de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam dans ce médicament.

Avertissements et précautions :

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.
Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,

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 (voir rubrique 2. Ne prenez jamais ANAPRED 20 mg, comprimé orodispersible).

3. Comment prendre ANAPRED ?

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.
La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Le dosage de ANAPRED 20 mg est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

Mode d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.
Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se dissout rapidement dans la bouche grâce à la salive. Mettez-le dans la bouche, laissez-le fondre, avalez et buvez ensuite un verre d'eau.
Pour donner ce médicament à un enfant de moins de 6 ans, vous pouvez faire fondre le comprimé orodispersible dans un verre d'eau afin d'éviter qu'il avale de travers.

Ne croquez pas le comprimé pour éviter le risque d'amertume.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.
Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

En cas de traitement prolongé, suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Si vous avez pris plus de ANAPRED 20 mg, comprimé orodispersible que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ANAPRED 20 mg, comprimé orodispersible :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

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

Si vous arrêtez de prendre ANAPRED 20 mg, comprimé orodispersible :

Sans objet.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (voir également le paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :

- Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Une apparition de bleus.
- Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil (insomnie).
- Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, un développement excessif des poils.
- Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements vertébraux notamment).
- Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Une production insuffisante des hormones par la glande située au-dessus des reins (glande surrénale).
- Un retard de croissance chez l'enfant.
- Des troubles des règles.
- Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si ANAPRED 20 mg, comprimé orodispersible est associé à certains antibiotiques (les fluoroquinolones).
- Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des perforations digestives.

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation pressurisé

Veuillez lire attentivement les informations importantes

- Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres médicaments, votre médecin ou votre pharmacien pourrait leur être prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Ce médicament vous a été prescrit. 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.

Ventoline 100 mcg
Aérosol, 200 doses.



6 118001 141258

AMO

Lot

LV4Y

11 2024

l'utiliser

EXP

45,30 DH

PPV

contient des

de la reitre.

e médecin ou votre pharmacien.

crit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.

Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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.



سيرفلو

سيرفلو 25/50 مكج و 25/250 مكج

معلق للاستنشاق في بخاخ

120 جرعة

بروبيونات الفلوتيكاسون/ كسينافوات السالميتيرول

هذا الشخص يعاني من نفس

شدة

SERFLUX 25µg/250µg
PPV : 169,60 DH

قم بقراءة هذه النشرة جيدا قبل استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إليها لاحقاً.
- في حال كانت لديك أي أسئلة تتعلق بهذا المستحضر قم باستشارة الطبيب أو الصيدلي.
- إن هذا دواء قد تم صرفه خصيصاً لك بناءاً على وصفة طبية. ولهذا يجب عليك عدم إعطائه للأشخاص التي سبق وأن عانيت منها.
- قم بالالتصام بطبيبك المعالج أو الصيدلي في حال زيادة حدة الأعراض الجانبية أو الإصابة

تحتوي هذه النشرة على:

1. ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله.
2. قبل القيام باستعمال سيرفلو.
3. طريقة استخدام سيرفلو.
4. الأعراض الجانبية.
5. ظروف تخزين سيرفلو.
6. معلومات إضافية.

ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله

الصنف الصيدلي والعلاجي: الأدوية الأدرينالية مع القشریات (الكورتيكويدات) أو مع أدوية أخرى باستثناء الأدوية المضادة للكلارين.

سيرفلو بخاخ يحتوي على اثنين من العناصر الفعالة ، بروبيونات فلوتيكاسون و كسينافوات السالميتيرول. السالميتيرول من موسعات القصبات طويلة المفعول. تساعد على إبقاء القصبات متسعة مما يساعد على مرور الهواء داخل الرئتين. مفعوله بنوم إلى 12 ساعة.

بروبيونات فلوتيكاسون هو كورتيكوستيرويد يستخدم لخفض الالتهاب و التهيجات على مستوى الرئتين.

يجب استعمال سيرفلو كل يوم مثل ما أوصى به طبيبك، مما قد يساعد على السيطرة على الربو لديك. يقوم سيرفلو بتجيب ظهور ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. لا يجب استعمال سيرفلو عند الإصابة بنوبة و ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. في هذه الحالة يجب استعمال موسعات القصبات لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصيرة المدى مثل سالبتامول. يجب أن يكون لديك دائماً جهاز للاستنشاق (بخاخ) الخاص لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصير المدى.

قبل القيام باستعمال سيرفلو:

- لا تستعمل سيرفلو.
- إذا كانت لديك حساسية من المواد الأساسية الفعالة أو لأي من المكونات الأخرى لسيرفلو ، أو إلى أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء مثل النورفلوران.

ب. الاحتياطات عند استعمال سيرفلو

- يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال سيرفلو إذا كنت تعاني من:
- مرض في القلب، بما فيه نبض غير منظم أو دقات القلب متسارعة
- إفراز في نشاط الغدة الدرقية.
- ارتفاع ضغط الدم
- داء السكري (سيرفلو قد يرفع من نسبة السكر في الدم).
- نقص في معدل البوتاسيوم
- إذا كنت تعاني أو سبق و عانيت من داء المل، أو أي مرض على مستوى الرئة
- يجب استشارة طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات على مستوى الرؤية .

الأطفال و المراهقين

لا شيء

ج. التداخلات الدوائية مع أخذ هذا المستحضر مع أي أدوية أخرى أو أعشاب أو مكملات غذائية

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تستخدم أو استخدمت منذ فترة قصيرة أي دواء و ذلك إذا كان الدواء لعلاج الربو أو أي دواء آخر سواء طبية أو بديوية. ذلك لأن سيرفلو قد لا يلائم التناول المتزامن مع أدوية أخرى. يجب إبلاغ الطبيب بالخصوص عند استعمال أحد الأدوية التالية:

- حاصرات بيتا (مثل الأينبول، بروبانولول، سوتالول). حاصرات بيتا تستعمل لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو أمراض القلب و الشرايين.
- مضادات الفيرول و مضادات الفطريات مثل الأدوية التي تحتوي على كيتوكونازول و الإيتراكونازول و الأدوية التي تستعمل للمناعة المكتسبة مثل ريتونايفير و الأدوية التي تحتوي على الكوبيسيمات. بعض هذه الأدوية يمكنها الرفع من نسبة بروبيونات السالميتيرول لديك. مما قد يؤدي إلى آثار جانبية ، مثل اضطراب دقات القلب أو مضاعفات و آثار جانبية أخرى.



سيرفلو

سيرفلو 25/50 مكج و 25/250 مكج

معلق للاستنشاق في بخاخ

120 جرعة

بروبيونات الفلوتيكاسون/ كسينافوات السالميتيرول

هذا الشخص يعاني من نفس

شدة

SERFLUX 25µg/250µg
PPV : 169,60 DH

قم بقراءة هذه النشرة جيدا قبل استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إليها لاحقاً.
- في حال كانت لديك أي أسئلة تتعلق بهذا المستحضر قم باستشارة الطبيب أو الصيدلي.
- إن هذا دواء قد تم صرفه خصيصاً لك بناءاً على وصفة طبية. ولهذا يجب عليك عدم إعطائه للأشخاص التي سبق وأن عانيت منها.
- قم بالالتصام بطبيبك المعالج أو الصيدلي في حال زيادة حدة الأعراض الجانبيه أو الإصابة

تحتوي هذه النشرة على:

1. ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله.
2. قبل القيام باستعمال سيرفلو.
3. طريقة استخدام سيرفلو.
4. الأعراض الجانبيه.
5. ظروف تخزين سيرفلو.
6. معلومات إضافية.

ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله

الصنف الصيدلي والعلاجي: الأدوية الادرينالية مع القشریات (الكورتيكويدات) أو مع أدوية أخرى باستثناء الأدوية المضادة للكلارين.

سيرفلو بخاخ يحتوي على اثنين من العناصر الفعالة ، بروبيونات فلوتيكاسون و كسينافوات السالميتيرول. السالميتيرول من موسعات القصبات طويلة المفعول. تساعد على إبقاء القصبات متسعة مما يساعد على مرور الهواء داخل الرئتين. مفعوله بنوم إلى 12 ساعة.

بروبيونات فلوتيكاسون هو كورتيكوستيرويد يستخدم لخفض الالتهاب و التهيجات على مستوى الرئتين.

يجب استعمال سيرفلو كل يوم مثل ما أوصى به طبيبك، مما قد يساعد على السيطرة على الربو لديك. يقوم سيرفلو بتجيب ظهور ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. لا يجب استعمال سيرفلو عند الإصابة بنوبة و ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. في هذه الحالة يجب استعمال موسعات القصبات لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصيرة المدى مثل سالبتامول. يجب أن يكون لديك دائماً جهاز للاستنشاق (بخاخ) الخاص لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصير المدى.

قبل القيام باستعمال سيرفلو:

- لا تستعمل سيرفلو.
- إذا كانت لديك حساسية من المواد الأساسية الفعالة أو لأي من المكونات الأخرى لسيرفلو ، أو إلى أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء مثل النورفلوران.

ب. الاحتياطات عند استعمال سيرفلو

- يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال سيرفلو إذا كنت تعاني من:
- مرض في القلب، بما فيه نبض غير منظم أو دقات القلب متسارعة
- إفراز في نشاط الغدة الدرقية.
- ارتفاع ضغط الدم
- داء السكري (سيرفلو قد يرفع من نسبة السكر في الدم).
- نقص في معدل البوتاسيوم
- إذا كنت تعاني أو سبق و عانيت من داء السل، أو أي مرض على مستوى الرئة
- يجب استشارة طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات على مستوى الرؤية .

الأطفال و المراهقين

لا شيء

ج. التداخلات الدوائية مع أخذ هذا المستحضر مع أي أدوية أخرى أو أعشاب أو مكملات غذائية

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تستخدم أو استخدمت منذ فترة قصيرة أي دواء و ذلك إذا كان الدواء لعلاج الربو أو أي دواء آخر سواء طبية أو بدوية. ذلك لأن سيرفلو قد لا يلائم التناول المتزامن مع أدوية أخرى. يجب إبلاغ الطبيب بالخصوص عند استعمال أحد الأدوية التالية:

- حاصرات بيتا (مثل الأينبول، وبروبانولول، سوتالول). حاصرات بيتا تستعمل لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو أمراض القلب و الشرايين.
- مضادات الفيرول و مضادات الفطريات مثل الأدوية التي تحتوي على كيتوكونازول و الإيتراكونازول و الأدوية التي تستعمل للمناعة المكتسبة مثل ريتونايفير و الأدوية التي تحتوي على الكوبيسيتات. بعض هذه الأدوية يمكنها الرفع من نسبة بروبيونات السالميتيرول لديك. مما قد يؤدي إلى آثار جانبية ، مثل اضطراب دقات القلب أو مضاعفات و آثار جانبية أخرى.



سيرفلو

سيرفلو 25/50 مكج و 25/250 مكج

معلق للاستنشاق في بخاخ

120 جرعة

بروبيونات الفلوتيكاسون/ كسينافوات السالميتيرول

هذا الشخص يعاني من نفس

شدة

SERFLUX 25µg/250µg
PPV : 169,60 DH

قم بقراءة هذه النشرة جيدا قبل استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إليها لاحقاً.
- في حال كانت لديك أي أسئلة تتعلق بهذا المستحضر قم باستشارة الطبيب أو الصيدلي.
- إن هذا دواء قد تم صرفه خصيصاً لك بناءاً على وصفة طبية. ولهذا يجب عليك عدم إعطائه للأشخاص الذين سبق وأن عانيت منها.
- قم بالالتصام بطبيبك المعالج أو الصيدلي في حال زيادة حدة الأعراض الجانبية أو الإصابة

تحتوي هذه النشرة على:

1. ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله.
2. قبل القيام باستعمال سيرفلو.
3. طريقة استخدام سيرفلو.
4. الأعراض الجانبية.
5. ظروف تخزين سيرفلو.
6. معلومات إضافية.

ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله

الصفة الصيدلانية والعلاجية: الأدوية الألدديالية مع القشریات (الكورتيكويدات) أو مع أدوية أخرى باستثناء الأدوية المضادة للكلارين.

سيرفلو بخاخ يحتوي على اثنين من العناصر الفعالة ، بروبيونات فلوتيكاسون و كسينافوات السالميتيرول. السالميتيرول من موسعات القصبات طويلة المفعول. تساعد على إبقاء القصبات متسعة مما يساعد على مرور الهواء داخل الرئتين. مفعوله بنوم إلى 12 ساعة.

بروبيونات فلوتيكاسون هو كورتيكوستيرويد يستخدم لخفض الالتهاب و التهيجات على مستوى الرئتين.

يجب استعمال سيرفلو كل يوم مثل ما أوصى به طبيبك، مما قد يساعد على السيطرة على الربو لديك. يقوم سيرفلو بتجيب ظهور ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. لا يجب استعمال سيرفلو عند الإصابة بنوبة و ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. في هذه الحالة يجب استعمال موسعات القصبات لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصيرة المدى مثل سالبتامول. يجب أن يكون لديك دائماً جهاز للاستنشاق (بخاخ) الخاص لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصير المدى.

قبل القيام باستعمال سيرفلو:

- لا تستعمل سيرفلو.
- إذا كانت لديك حساسية من المواد الأساسية الفعالة أو لأي من المكونات الأخرى لسيرفلو ، أو إلى أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء مثل النورفلوران.

ب. الاحتياطات عند استعمال سيرفلو

- يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال سيرفلو إذا كنت تعاني من:
- مرض في القلب، بما فيه نبض غير منظم أو دقات القلب متسارعة
- إفراز في نشاط الغدة الدرقية.
- ارتفاع ضغط الدم
- داء السكري (سيرفلو قد يرفع من نسبة السكر في الدم).
- نقص في معدل البوتاسيوم
- إذا كنت تعاني أو سبق و عانيت من داء السل، أو أي مرض على مستوى الرئة
- يجب استشارة طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات على مستوى الرؤية .

الأطفال و المراهقين

لا شيء

ج. التداخلات الدوائية مع أخذ هذا المستحضر مع أي أدوية أخرى أو أعشاب أو مكملات غذائية

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تستخدم أو استخدمت منذ فترة قصيرة أي دواء و ذلك إذا كان الدواء لعلاج الربو أو أي دواء آخر سواء طبيعية أو بديوية. ذلك لأن سيرفلو قد لا يلائم التناول المتزامن مع أدوية أخرى. يجب إبلاغ الطبيب بالخصوص عند استعمال أحد الأدوية التالية:

- حاصرات بيتا (مثل الأينبول، وبروبانولول، سوتالول). حاصرات بيتا تستعمل لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو أمراض القلب و الشرايين.
- مضادات الفيرول و مضادات الفطريات مثل الأدوية التي تحتوي على كيتوكونازول و الإيتراكونازول و الأدوية التي تستعمل للعدوى الفطرية مثل إيتونايف و الأدوية التي تحتوي على الكوبيسيمات. بعض هذه الأدوية يمكنها الرفع من نسبة بروبيونات السالميتيرول لديك. مما قد يؤدي إلى آثار جانبية ، مثل اضطراب دقات القلب أو مضاعفات و آثار جانبية أخرى.



سيرفلو

سيرفلو 25/50 مكج و 25/250 مكج

معلق للاستنشاق في بخاخ

120 جرعة

بروبيونات الفلوتيكاسون/ كسينافوات السالميتيرول

هذا الشخص يعاني من نفس

شدة

SERFLUX 25µg/250µg
PPV : 169,60 DH

قم بقراءة هذه النشرة جيدا قبل استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إليها لاحقاً.
- في حال كانت لديك أي أسئلة تتعلق بهذا المستحضر قم باستشارة الطبيب أو الصيدلي.
- إن هذا دواء قد تم صرفه خصيصاً لك بناءاً على وصفة طبية. ولهذا يجب عليك عدم إعطائه للأشخاص التي سبق وأن عانيت منها.
- قم بالالتصام بطبيبك المعالج أو الصيدلي في حال زيادة حدة الأعراض الجانبيه أو الإصابة

تحتوي هذه النشرة على:

1. ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله.
2. قبل القيام باستعمال سيرفلو.
3. طريقة استخدام سيرفلو.
4. الأعراض الجانبيه.
5. ظروف تخزين سيرفلو.
6. معلومات إضافية.

ما هو سيرفلو وما هي دواعي استعماله

الصنف الصيدلي والعلاجي: الأدوية الادرينالية مع القشریات (الكورتيكويدات) أو مع أدوية أخرى باستثناء الأدوية المضادة للكلارين.

سيرفلو بخاخ يحتوي على اثنين من العناصر الفعالة ، بروبيونات فلوتيكاسون و كسينافوات السالميتيرول. السالميتيرول من موسعات القصبات طويلة المفعول. تساعد على إبقاء القصبات متسعة مما يساعد على مرور الهواء داخل الرئتين. مفعوله بنوم إلى 12 ساعة.

بروبيونات فلوتيكاسون هو كورتيكوستيرويد يستخدم لخفض الالتهاب و التهيجات على مستوى الرئتين.

يجب استعمال سيرفلو كل يوم مثل ما أوصى به طبيبك، مما قد يساعد على السيطرة على الربو لديك. يقوم سيرفلو بتجيب ظهور ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. لا يجب استعمال سيرفلو عند الإصابة بنوبة و ضيق في التنفس أو صفير على مستوى الصدر. في هذه الحالة يجب استعمال موسعات القصبات لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصيرة المدى مثل سالبتامول. يجب أن يكون لديك دائماً جهاز للاستنشاق (بخاخ) الخاص لحالات الطوارئ ذو مفعول سريع و قصير المدى.

قبل القيام باستعمال سيرفلو:

- لا تستعمل سيرفلو.
- إذا كانت لديك حساسية من المواد الأساسية الفعالة أو لأي من المكونات الأخرى لسيرفلو ، أو إلى أي من المكونات الأخرى لهذا الدواء مثل النورفلوران.

ب. الاحتياطات عند استعمال سيرفلو

- يجب إبلاغ الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال سيرفلو إذا كنت تعاني من:
- مرض في القلب، بما فيه نبض غير منظم أو دقات القلب متسارعة
- إفراز في نشاط الغدة الدرقية.
- ارتفاع ضغط الدم
- داء السكري (سيرفلو قد يرفع من نسبة السكر في الدم).
- نقص في معدل البوتاسيوم
- إذا كنت تعاني أو سبق و عانيت من داء السل، أو أي مرض على مستوى الرئة
- يجب استشارة طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات على مستوى الرؤية .

الأطفال و المراهقين

لا شيء

ج. التداخلات الدوائية مع أخذ هذا المستحضر مع أي أدوية أخرى أو أعشاب أو مكملات غذائية

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تستخدم أو استخدمت منذ فترة قصيرة أي دواء و ذلك إذا كان الدواء لعلاج الربو أو أي دواء آخر سواء طبيعية أو بدوية. ذلك لأن سيرفلو قد لا يلائم التناول المتزامن مع أدوية أخرى. يجب إبلاغ الطبيب بالخصوص عند استعمال أحد الأدوية التالية:

- حاصرات بيتا (مثل الأينبول، بروبانولول، سوتالول). حاصرات بيتا تستعمل لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو أمراض القلب و الشرايين.
- مضادات الفيرول و مضادات الفطريات مثل الأدوية التي تحتوي على كيتوكونازول و الإيتراكونازول و الأدوية التي تستعمل للمناعة المكتسبة مثل ريتونايفير و الأدوية التي تحتوي على الكوبيسيتات. بعض هذه الأدوية يمكنها الرفع من نسبة بروبيونات السالميتيرول لديك. مما قد يؤدي إلى آثار جانبية ، مثل اضطراب دقات القلب أو مضاعفات و آثار جانبية أخرى.