

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.

Biologie 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.

Éducation :

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

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° P19- 057411

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0208901 Société : 58567

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : LAATOR AICHA Vve BEN RAFAL A A BDER NAHIM

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0660512941 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. LEMBACHAR Nouredine

Cachet du médecin : 42 Rue Bir Anzarane
Quartier Industriel
Tél.: 0522 33 74 30 - Berrechid

Date de consultation : 01/02/2021

Nom et prénom du malade : LAATOR AICHA Vve Age: 41/1960

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

Nature de la maladie : Rhinite Allergique + infection gynécologique

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) :

Dr. LEMBACHAR Nouredine

Docteur LEMBACHAR Nourddine
MÉDECINE GÉNÉRALE

الدكتور لمبشار نور الدين
الطب العام

Certificats de compétences :

- Gyneco obstétrique (DIU)
- Échographie générale
- Dans le traitement de la douleur

شهادة الكفاءة :

- طب النساء و التوليد
- الفحص بالصدى
- علاج الألم

Fait à Berrechid le :

01/02/2021

AAIDUR

Aichu

75,00

NATAIN (SV)

27.70 1 ur x 2
Dinyline (SV)

23.90 1 ur x 2
Esterly Sol (SV)

55.40 1 ur x 3
Angoon 100 (SV)


38.30 2 ur x 2
Esterly Sol (SV)

Dr. LEMBACHAR Nourddine
42, Rue Bir Anzarane
Quartier Industriel
Tél. 0522 33 74 30 - Berrechid


39.90

Nidazol M 

116.40

Flaxem M 

30/100

Reda M 

10

401.60

صيدلية ابن رشد
Pharmacie IBN RUSHD
Dr. LHACHIMI HAFED
30, Rue Moulay Idriss - Leasbour
BERRECHID - Tél: 0522 427047

~~Dr. LEMBACHAR Noureddine
42 Rue Bir Anzarane
C. 1000 - Berrechid
Tél: 0522 83 74 30 - Berrechid~~

Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol

FLOXAM®

(FLUCLOXACILLINE)

Penicilline insensible à la pénicillinase

PRESENTATIONS :

- Boîte de 16 gélules à 500 mg
- Boîte de 24 gélules à 500 mg
- Flacon de 12 doses de poudre pour 60 ml de suspension
- Flacon de 20 doses de poudre pour 100 ml de suspension
- Boîte de 1 flacon de poudre à 500 mg + 1 ampoule de solvant

benzylique à 3 %

- Boîte de 1 flacon de poudre à 1 g + 1 ampoule de solvant
- Boîte de 1 flacon de poudre à 250 mg + 1 ampoule de solvant
- Boîte de 6 flacons de poudre à 1 g + 6 ampoules de solvant

COMPOSITION :

- Gélules à 500 mg :

Flucloxacilline (DCI) 500 mg (sous forme de sel sodique)
Excipient qs 1 gélule.

- Poudre pour suspension buvable à 250 mg / 5 ml :

Flucloxacilline (DCI) 250 mg (sous forme de sel sodique)
Excipient qsp 6,5 g de poudre par flacon de 12 doses

- Injectable à 250 mg :

Flacon de poudre contenant 250 mg de Flucloxacilline + ampoule de 3 ml de solvant eau pour préparations injectables

- Injectable à 500 mg :

Flacon de poudre contenant 500 mg de Flucloxacilline + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylique à 3 %

- Injectable à 1 g :

Flacon de poudre contenant 1 g de Flucloxacilline (DCI) (sous forme de sel sodique monohydraté) + ampoule de 5 ml de solvant intra-musculaire à base d'alcool benzylique à 3 %

PROPRIETES :

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des pénicillines isoxazolés semi-synthétiques, résistant à la pénicillinase staphylococcique ainsi qu'à l'acidité gastrique.

La Flucloxacilline est bactéricide. Elle agit au niveau de la synthèse de la paroi bactérienne.

Spectre d'activité : c'est avant tout un anti-staphylococcique, actif sur : staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, streptococcus pyogenes, streptococcus pneumoniae, s. viridans, clostridium spp, bacillus anthracis, neisseria spp

La Flucloxacilline diffuse largement dans les tissus. Elle est retrouvée dans le muscle, les poumons, les liquides d'épanchement péricardique, pleural, synovial, la lymphe, l'abcès non caséux, le tissu sous-cutané, les amygdales, l'os et l'oreille moyenne.

INDICATIONS :

Découlent de son activité bactéricide anti-staphylococcique.

Son intérêt réside dans les staphylococcies cutanées, muqueuses, et les localisations de la sphère ORL.

Prophylaxie des infections post-opératoires (chirurgie cardio-thoracique et orthopédique).

Dans les infections pleuro-pulmonaires, ostéoarticulaires, les septicémies, les endocardites, le choc septique et les infections méningées, une association est habituellement conseillée.

Ce médicament ne contenant pas de sucre, il peut être administré au diabétique et en cas de mauvais état dentaire ou de régime hypocalorique.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale : (1/2 heure avant les repas)

Adultes : 500 mg 3 à 4 fois / 24 heures

Enfants et Nourrissons : 25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg / 5 ml 2 à 3 fois par jour



NIDAZOL®

(Métronidazole)

Comprimés et ovules

Composition :

- Comprimés à 250 mg
- Comprimés à 500 mg
- Ovules à 500 mg

Métronidazole :
Excipients q.s.p :
Excipients à effet notoire : lactose
Métronidazole :
Excipients q.s.p :
Excipients à effet notoire : lactose
Métronidazole :
Excipients q.s.p :

Nidazol 500 mg
Boîte de 20 comprimés



Propriétés :

Le Métronidazole dérivé Nitro-5 imidazole est doué d'une double activité :

- Bactéricide sur les bactéries anaérobies strictes
- Parasiticide à l'égard des Trichomonas vaginalis, Giardia intestinalis, Entamoeba

Indications et posologie :

- Amibiase : pendant 7 jours.
 - * Adultes : 1,50 g par jour en 3 prises.
 - * Enfants : 30 à 40 mg / Kg / jour en 3 prises
- Lambliase : pendant 5 jours.
 - * Adultes : 0,750 g à 1 g par jour.
 - * Enfants : de 2 à 5 ans : 250 mg/j (1 comprimé à 250 mg).
de 5 à 10 ans : 375 mg/j (1 comprimé et demi à 250 mg).
de 10 à 15 ans : 500 mg/j (2 comprimés à 250 mg).
- Trichomonase :
 - * Chez la femme (Urétrites et vaginites à trichomonas) : 2 g en une seule prise (4 comprimés à 500 mg) ou 10 ovules à 500 mg par voie orale en 2 prises et 1 ovule par voie vaginale.
 - * Chez l'homme (urétrites à trichomonas) : 2 g en une seule prise ou 500 mg par voie orale.
- Vaginites :
 - * 500 mg 2 fois par jour pendant 7 jours, un traitement local (1 ovule / jour) peut être associé au traitement par voie orale.
- Infections à germes anaérobies :
 - * Adultes : 1 g à 1,5 g par jour.
 - * Enfants : 20 à 30 mg / Kg / jour.
- Chimio prophylaxie chirurgicale :
 - * Adultes : 500 mg toutes les 8 heures et ceci 48 heures avant l'intervention.
 - * Enfants : 20 à 30 mg / Kg / jour.

Contre-indications :

Hypersensibilité aux imidazolés.

Précautions d'emploi :

- Pendant le premier trimestre de la grossesse et au cours de la période de lactation, il est conseillé, par mesure de prudence, d'éviter l'administration orale de métronidazole.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant la durée du traitement.

Effets indésirables :

Ils sont rares :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhée, anorexie;
- Signes cutanéomuqueux : urticaire, bouffées vasomotrices, prurit;
- Céphalées, vertiges;
- Leucopénies.

Formes et présentations :

Comprimés dosés à 250 mg : Boîte de 20.
Comprimés dosés à 500 mg : Boîte de 20.
Ovules dosés à 500 mg : Boîte de 10.

Conservation :

- Ovules : A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

Une capsule à mettre au fond du vagin le soir pendant 12 jours.

Mode et voie d'administration

Voie vaginale.

Mettre de préférence en position allongée. La façon la plus facile de procéder est de vous allonger sur le dos, les genoux repliés et écartés.

Conseils pratiques :

- afin de ne pas contaminer votre entourage, utiliser votre propre linge de toilette (gant, serviette),
- porter des sous-vêtements en coton,
- éviter les douches vaginales,
- éviter de porter des tampons internes pendant le traitement,
- ne pas interrompre le traitement pendant les règles,
- votre médecin pourra traiter également votre partenaire sexuel, afin d'éviter qu'il ne vous recontamine.

Si vous avez utilisé plus de POLYGYNAX, capsule vaginale que vous n'auriez dû :

Une administration excessive et prolongée pourra entraîner des effets systémiques (auditifs et rénaux) notamment chez les insuffisants rénaux. Un emploi prolongé expose également à un risque accru d'eczéma allergique.

Les antibiotiques sont utilisés pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus. Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques. Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- la dose à prendre,
- les moments de prise,
- et la durée de traitement.

En conséquence, pour pr...

- 1) N'utilisez un antibiotique que si votre médecin vous l'a prescrit.
- 2) Respectez strictement votre traitement.
- 3) Ne réutilisez pas un antibiotique si vous pensez combattre une autre infection, car une utilisation incorrecte peut être nocive. Une utilisation incorrecte peut même entraîner des effets secondaires graves.
- 4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est pas adapté à sa maladie.
- 5) Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.



POLYGYNAX®
VAGINAL CAPSULE

Neomycin sulfate, Polymyxin sulfate, Nystatin



Acide tiaprofénique

SANOFI

- CE MEDICAMENT NE DOIT
ÊTRE PRIS QUE SOUTS
SURVEILLANCE MÉDICALE

d'aménorrhée), ce médicament ne sera utilisé que sur les

Polery adultes 200ml, sirop

Codéine base – Extrait fluide d'Erysimum

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) et excipients :

Codéine
Extrait fluide d'Erysimum
Benzatole de sodium
Niacine
Extrait de polygala
Arôme noyau
Acide citrique anhydre
Sucre semoule
Eau déminéralisée

Excipients à effet notoire : Saccharose, Alcool, Nipagme.

Forme pharmaceutique et présentation :

Sirop en flacon en verre brun type III avec bouchon en Aluminium, flacon de 200 ml

Classe pharmacothérapeutique :

ANTITUSSIF OPIACE

(R : système respiratoire)

Codéine : alcaloïde de l'opium, antitussif d'action centrale, ayant un effet dépresseur sur les centres respiratoires.

Erysimum : phytothérapie à visée antitussive.

Indications :

Traitement symptomatique des toux non productives gênantes

Mode, voie d'administration et posologie :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ADOLESCENT DE PLUS DE 15 ANS.

Voie orale.

1 cuillère à soupe (15 ml) contient 11,8 mg de codéine.

Le traitement symptomatique doit être court (quelques jours) et limité aux horaires où survient la toux. Les prises doivent être espacées de 6 heures minima.

La dose quotidienne de codéine à ne pas dépasser est de 120 mg chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans et de plus de 50 kg de poids corporel.

La posologie usuelle est :

• Chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans (plus de 50 kg de poids corporel) : 1 cuillère à soupe (15ml) par prise à renouveler au bout de 6 heures en cas de

l'utilisation de POLERY ADULTES n'est pas recommandée chez les adolescents dont la fonction respiratoire est altérée.

Populations spécifiques

Chez le sujet âgé ou en cas d'insuffisance hépatique, la posologie initiale sera diminuée de moitié par rapport à la posologie conseillée chez l'adulte et po

Contre-indications :

• Allergie (hypersensibilité) aux substances actives ou à l'un des excipients, insuffisance respiratoire, Toux de l'asthme, Allaitement, Paille avec les agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, naltrexone, pentazocine).

• Une fièvre générale, la codéine est contre-indiquée chez les enfants de moins de 12 ans en raison d'un risque accru d'effets indésirables graves pou

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Effets indésirables :

Aux doses thérapeutiques, les effets indésirables de la codéine sont comparables à ceux des autres opiacés, mais ils sont plus rares et modérés.

Possibilité de :

• Constipation, somnolence, états vertigineux, nausées, vomissements.

Rarement :

• bronchospasme, réactions cutanées allergiques, dépression respiratoire.

Aux doses supra-thérapeutiques : il existe un risque de dépendance et de syndrome de sevrage à l'arrêt brutal, qui peut être observé chez l'utilisateur et chez le nouveau-né de mère toxomane.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales

ATTENTION : Le titre alcoolique de ce médicament est de 2° (2° VV) soit 369 mg d'alcool (éthanol) par cuillère à soupe (15 ml) de sirop.

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant. Les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Ce médicament contient 9 g de saccharose par cuillère à soupe (15 ml) dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucres ou de diabète. Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption de glucose et/ou de galactose ou un déficit en sucrales/somatase. Ce médicament contient du nipagme et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées). Un traitement prolongé par la codéine à fortes doses peut conduire à un état de dépendance. Les toux productives, qui sont un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire, sont à respecter. Il est logique d'associer un expectorant ou mucolytique à une codéine afin d'obtenir un traitement antitussif. Il convient de rechercher les causes de la toux qui requièrent un traitement spécifique. Si la toux persiste à un antitussif administré à une posologie usuelle, on ne doit pas procéder à une augmentation des doses, mais à un réexamen de la situation clinique. L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contenant un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Précautions d'emploi

La codéine est requise en cas d'hypertension intracrânienne qui pourrait être majorée lors de l'administration de codéine. La prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement est déconseillée.

Métabolisme par le CYP2D6

La codéine est métabolisée en morphine, son métabolite actif, par le cytochrome CYP2D6 au niveau hépatique. En cas de déficit ou d'absence totale de cette enzyme, l'effet thérapeutique attendu ne sera pas obtenu. On estime que jusqu'à 7 % de la population caucasienne pourrait présenter ce déficit. Toutefois, si le patient est un métaboliseur important ou ultrarapide, le risque de survenue d'effets secondaires liés à la toxicité des opiacés est accru, même aux doses habituellement prescrites. Chez les patients, la métabolisation de la codéine en morphine est plus rapide, ce qui entraîne des taux sériques de morphine plus élevés. Les symptômes d'un effet toxique des opiacés comprennent : confusion mentale, somnolence, pupilles (respiration superficielle), myosis, nausées, vomissements, constipation et perte d'appétit. Dans les cas sévères, il peut survenir une défaillance circulatoire et respiratoire, pouvant engager le pronostic vital, avec une issue fatale rapportée dans les très rares cas.

Les estimations de la prévalence des métaboliseurs ultrarapides dans différentes populations sont résumées ci-dessous :

Population	Prévalence (%)
Africain-Ethiopien	29%
Asiatique	3,4 à 6,5%
Allo-américain	1,2 à 2%
Asiatique	3,8 à 6,5%
Caucasien	6,0%
Grec	1,6%
Hongrois	1 à 2%
Européen du Nord	

Adolescents dont la fonction respiratoire est altérée

L'utilisation de la codéine n'est pas recommandée chez les adolescents dont la fonction respiratoire est altérée, y compris en cas de déficit neuromusculaire, d'affections cardiaques ou respiratoires sévères, d'infections des voies aériennes supérieures ou des poumons, de polytraumatisme ou d'interventions chirurgicales lourdes. Ces facteurs peuvent aggraver les symptômes liés à la toxicité de la morphine.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses :

Associations contre-indiquées

Agonistes-antagonistes morphiniques (buprénorphine, naltrexone, pentazocine)

Diminution de l'efficacité de la codéine par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage.

Associations déconseillées

Alcool

Maisotrap par l'alcool de l'effet sédatif des antitussifs centraux. L'altération de la vigilance peut rendre dangereuse la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool.

Associations à prendre en compte

Autres dépresseurs du système nerveux central (antidépresseurs sédatifs, barbituriques, benzodiazépines, clonidine et apparentés, hypnotiques, dérivés morphiniques (analgésiques et antitussifs), méthadone, neuroleptiques, anxiolytiques)

Maisotrap de la dépression centrale. L'altération de la vigilance peut rendre dangereuse la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Autres dérivés morphiniques (analgésiques ou antitussifs)

Dépresseur respiratoire (syndrome potentialisateur des effets dépresseurs des morphiniques) en particulier chez le sujet âgé.

Grossesse et allaitement :

Grossesse

Les études effectuées chez l'animal ont mis en évidence un effet tératogène de la codéine. En clinique, les résultats des études épidémiologiques menées sur des effectifs restreints de femmes n'ont cependant pas mis en évidence un risque malformatif particulier de la codéine. Au cours des trois derniers mois de la grossesse, la prise chronique de codéine par la mère, et celle celle que soit la dose, peut être à l'origine d'un syndrome de sevrage chez le nouveau-né.

En fin de grossesse, des posologies élevées de codéine, même en traitement bref, sont susceptibles d'entraîner une dépression respiratoire chez le nouveau-né. Compte-tenu de ces données, l'utilisation de la codéine ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire et de façon ponctuelle.

Allaitement

POLERY ADULTES est contre-indiqué pendant l'allaitement. Aux doses thérapeutiques habituelles, la codéine et son métabolite actif passent très facilement dans le lait maternel, ce qui, à priori, n'expose pas le nourrisson allaté au risque de survenue d'effets indésirables. Toutefois, si la femme qui allaite est un métaboliseur ultrarapide des substrats du CYP2D6, des taux plus élevés du métabolite actif, la morphine, peuvent être présents dans le lait maternel ou peu, dans de très rares cas, entraîner des effets des opiacés qui peuvent être fatals pour le nourrisson allaité.

Conduite et utilisation des machines :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament.

Surdosage

Signes de surdosage : dépression aiguë des centres respiratoires (cyanose, bradypnée), somnolence, rash, vomissements, convulsions, coma.

Chez l'enfant (seuil toxique : 2 mg/kg en prise unique) :

• Bradypnée, pauses respiratoires, myosis, convulsions, flush et œdème du visage, éruption urticaire, rétention d'urine, collapsus.

Traitement :

• Assistance respiratoire, naloxone en cas d'intoxication massive.

Conditions de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Si nécessaire après reconstitution du médicament ou lorsque le conditionnement est ouvert pour la première fois.

A conserver 4 jours après première utilisation à une température inférieure à 25°C. Tenir hors de la portée des enfants.

Date de péremption :

Ne pas utiliser Polery Adultes 200ml, sirop après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Date d'expiration de la notice :

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 12/08/2016.

Fabrique sous licence de PIERRE FABRE MEDICAMENT

par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I. 12 Tr. Médic. Casablanca

NAZAIR® 50µg /dose

Suspension pour pulvérisation nasale
Propionate de fluticasone

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination

NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Forme pharmaceutique et présentations

Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe doseuse assurant 100 doses de 50 µg.

Composition

Propionate de fluticasone (DCI) 50,30 µg
Equivalent en fluticasone 50 µg

Excipients : Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phényléthylique, eau purifiée, q.s.p. une pulvérisation.

Classe pharmacothérapeutique

Glucocorticoïde par voie locale.

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Indications :

Ce médicament contient un corticoïde. Il s'administre par voie nasale.

C'est un médicament anti-inflammatoire indiqué :

- en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans et uniquement en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans.

- pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales chez l'adulte.

3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre indications :

Ne prenez jamais NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
 - trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignements de nez,
 - en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Faites attention avec NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (moucharage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, **prévenir votre médecin.** Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète.

Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son efficacité sur les symptômes ne peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement. Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres.

Il convient par conséquent de se moucher avant l'insufflation du produit.

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé.

Excipients à effet notoire : En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs

Attention cette spécialité contient un principe actif qui peut donner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Ce médicament est autorisé pour les sportifs professionnels.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, consultez votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

Utilisation de NAZAIR® 50µg/dose : pulvérisation nasale.

Condi- nasale machi- Posol- Rhini- Adulte

Il est recommandé d'utiliser ce médicament pendant 2 semaines.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour, 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans ; en traitement de la rhinite allergique chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.