

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

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
Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie
N° P19- 0026445

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5340

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MOURAD BOUCHAIB

Date de naissance : 1953

Adresse :

Tél : 0663517268

Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09/04/2021

Nom et prénom du malade : Mourad Bouchaib Age : 68 ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : insuffisance cardiaque

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) :

[Signature]



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
09.04.2021		2	25000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE SEMLALI 19, Angle des Rues 11 et 18 Sid El Khadir Tél : 05 22 89 62 93	09/04/21	1438,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement caninaux, ainsi que le bilan

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur AMRANI HENCHI SAIDA

Pneumo - ptisiologue
Maladies Respiratoires et Allergiques

Asthme, Rhinite, Tuberculose
Ronflement et Apnées du Sommeil

Adultes et Enfants

Ex Médecin au CHU Ibn Rochd
Et Hôpital Moulay Youssef



الدكتورة أم حنّى سعيدة

اختصاصية

في أمراض الجهاز التنفسي

الضيق، داء السل

كبار وأطفال

طبيبة سابقة بالمستشفى الجامعي ابن رشد
و مستشفى مولاي يوسف

Casablanca, le 09.04.2021 في الدار البيضاء،

Mr. MOUADIN Bouchouls

291.00 x 2

① Foster

2 boeuff x 1

PHARMACIE SEMLALI

n°83, Angle des Rues 11 et 18

Sid El Khadir

Tél: 05 22 89 62 93

150.00

②

Fluolide 250. n°1

2 boeuff a midi x 1

161.80 x 4

③

Fluolide

2 boeuff

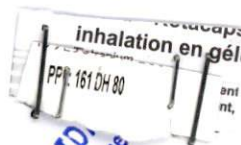
59.50

④

Enroux

1438.70

1 boeuff x 1



Dr. AMRANI HENCHI SAIDA
Pneumo - Ptisiologue et Allergologue
Hôpital Moulay Youssef, GH25A
CASABLANCA
Tél: 05 22 89 02 02



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 15 gélules

Tiotropium

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre, car elle contient des informations importantes.

PPV: 161 DH 80

pour vous assurer de l'intégrité 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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Voir rubrique (4) Quels sont les effets indésirables éventuels.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE TIOVA ROTACAPS 18 µg, poudre pour inhalation en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou mode d'action

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

Indications thérapeutiques

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronchite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière quotidiennement et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la maladie qui peuvent durer plusieurs jours. L'effet de ce médicament dure 24 heures, ainsi vous n'aurez à le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la posologie de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg et les instructions d'utilisation figurant au verso de la notice.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µg, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament.

Veillez lire attentivement les questions suivantes. Si vous pouvez répondre par « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre médecin avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

- Êtes-vous allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments similaires tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines de lait ?
- Prenez-vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?
- Êtes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse, d'insuffisance cardiaque sévère au cours l'année passée ?

Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydraté qui contient des protéines de lait
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué pour le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise soudaine d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, un gonflement, un essoufflement ou un essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement ou essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, ce qui pourrait provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 15 gélules

Tiotropium

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre, car elle contient des informations importantes.

PPV: 161 DH 80

pour vous assurer l'intégrité 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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Voir rubrique (4) Quels sont les effets indésirables éventuels.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE TIOVA ROTACAPS 18 µg, poudre pour inhalation en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou mode d'action

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

Indications thérapeutiques

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronchite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière quotidiennement et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la maladie qui peuvent durer plusieurs jours. L'effet de ce médicament dure 24 heures, ainsi vous n'aurez à le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la posologie de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg et les instructions d'utilisation figurant au verso de la notice.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µg, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament.

Veillez lire attentivement les questions suivantes. Si vous ne pouvez pas répondre par « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre médecin avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

- Êtes-vous allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments similaires tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines de lait ?
- Prenez-vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?
- Êtes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse, d'insuffisance cardiaque sévère au cours l'année passée ?

Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydraté qui contient des protéines de lait
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué pour le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise soudaine d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, un gonflement, un essoufflement ou un essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement ou essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, ce qui pourrait provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule, Pilulier de 15 gélules

Tiotropium

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre, car elle contient des informations importantes.

PPV: 161 DH 80

pour vous assurer l'intégrité 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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Voir rubrique (4) Quels sont les effets indésirables éventuels.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tiova Rotacaps 18 µg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
3. Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Tiova Rotacaps 18 µg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE TIOVA ROTACAPS 18 µg, poudre pour inhalation en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou mode d'action

Tiova Rotacaps appartient à la classe des médicaments anticholinergiques. C'est un bronchodilatateur (il augmente le calibre des bronches pour favoriser le passage de l'air dans les poumons) à longue durée d'action qui s'administre par voie inhalée et sa durée d'action est de 24 heures.

Indications thérapeutiques

Tiova Rotacaps 18 µg permet aux patients souffrant de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) de respirer plus facilement. La BPCO est une maladie pulmonaire chronique qui provoque l'essoufflement et la toux. Le terme BPCO est associé à la bronchite chronique et à l'emphysème. La BPCO étant une maladie chronique et vous devez donc utiliser Tiova Rotacaps 18 µg de façon régulière quotidiennement et non pas seulement quand vous ressentez une gêne respiratoire ou d'autres symptômes de BPCO.

Tiova Rotacaps 18 µg est un bronchodilatateur à longue durée d'action qui aide à ouvrir vos voies respiratoires et facilite l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'utilisation régulière de Tiova Rotacaps 18 µg peut aussi vous aider lorsque vous souffrez d'essoufflement continu lié à votre maladie et vous permettra de minimiser les effets de la maladie sur votre vie

quotidienne. Il vous permet également d'être actif plus longtemps. L'utilisation quotidienne de Tiova Rotacaps 18 µg permettra également de prévenir l'aggravation soudaine à court terme des symptômes de la BPCO qui peuvent durer plusieurs jours. L'effet de ce médicament dure 24 heures, ainsi vous n'aurez à le prendre qu'une fois par jour. Pour avoir la posologie de Tiova Rotacaps 18 µg, veuillez voir la rubrique Comment prendre Tiova Rotacaps 18 µg et les instructions d'utilisation figurant au verso de la notice.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TIOVA ROTACAPS 18 µg, POUDRE POUR INHALATION EN GÉLULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament.

Veillez lire attentivement les questions suivantes. Si vous pouvez répondre par « Oui » à l'une de ces questions, veuillez en discuter avec votre médecin avant de prendre Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule.

- Êtes-vous allergique au tiotropium, à l'atropine ou à des médicaments similaires tels que l'ipratropium ou l'oxitropium ou aux protéines de lait ?
- Prenez-vous tout autre médicament contenant de l'ipratropium ou l'oxitropium ?
- Êtes-vous enceinte, pensez-vous être enceinte ou allaitez-vous ?
- Souffrez-vous du glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou de difficultés à uriner ?
- Avez-vous des problèmes rénaux ?
- Avez-vous subi un infarctus du myocarde au cours des 6 derniers mois ou d'arythmie cardiaque instable ou dangereuse, d'insuffisance cardiaque sévère au cours l'année passée ?

Ne prenez jamais Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tiotropium, à sa substance active ou au lactose monohydraté qui contient des protéines de lait
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'atropine ou à des substances similaires, par ex. l'ipratropium ou l'oxitropium.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

- Prévenez votre médecin si vous souffrez de glaucome à angle fermé, de problèmes de prostate ou avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez des problèmes rénaux, veuillez consulter votre médecin.
- Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule est indiqué pour le traitement d'entretien de votre bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO), il ne faut pas l'utiliser pour traiter une crise soudaine d'essoufflement ou de respiration sifflante.
- Des réactions allergiques immédiates telles qu'une éruption cutanée, un gonflement, un essoufflement ou un essoufflement peuvent survenir suite à l'administration de Tiova Rotacaps 18 µg, poudre pour inhalation en gélule. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Les médicaments par inhalation comme Tiova Rotacaps 18 µg peuvent entraîner une oppression à la poitrine, toux, sifflement ou essoufflement immédiatement après l'inhalation. Si cela se produit, veuillez consulter votre médecin immédiatement.
- Veillez à ne pas laisser la poudre en inhalation toucher votre œil, ce qui pourrait provoquer une précipitation ou une aggravation du glaucome.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FLIXOTIDE

Suspension pour inhalation en flacon pressurisé

125 microgrammes/dose

250 microgrammes/dose

Propionate de fluticasone

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Glucocorticoïde par voie inhalée - code ATC : R03BA05.

Ce médicament est un corticoïde (*dérivé de cortisone*) qui s'administre uniquement par voie orale inhalée (*en l'inspirant*).

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement continu de l'asthme.

أنرويكس® أقراص للمص

الشكل والتقديم :

علبة من 10 أقراص متمص

التركيب :

البروبوليس (80ملغ-خروب)، حمض أسكوربيك-فيتامين س (60ملغ-أي 100% من الاحتياج)
الأوكالينوس (50ملغ-أوكالينوس كلوبولوس)، مستخلص جاف من مادة قنفذية (50ملغ-إيش)
مستخلص الزنجبيل (12ملغ-زينزيجير أوفيساليس، مالتوديكسترين)
مادة مقومة : الموريتول، مسحوق الحسل، مادة مكثفة، استيريات المغنيسيوم وسيليس
غرواني ملون : ثومتن، السكر الوز، الأسيسولفام K والأسبارتام، نكهة الليمون، منتول

العناصر	المميزات الخاصة بها
مستخلص البروبوليس	مضاد للجراثيم مطهر
مستخلص الأوكالينوس	مزيل للاحتقان
مستخلص المادة القنفذية	مقوي للمقاومة الذاتية
مستخلص الزنجبيل	مطهر مقاوم للالام ومضاد للأكسدة
فيتامين الأسكوربيك (فيتامين س)	منعش الطاق ومضاد للأكسدة

أنرويكس أقراص يشكل مجموعة متكاملة من مستخلصات النباتات الطبية المعترف لها بمفعولها المفيد للمقاومة الذاتية
والتهابات

الحنجرة والمسالك التنفسية.

المقادير : قرص واحد يمتص ثلاث مرات في اليوم.

تحذيرات الاستعمال : يحتوي على مصدر الفينيلالانين.

تم صنعه من طرف سترافارم - ويوزع من طرف "راموفارم".

/ هذا مكمل غذائي وليس بنواء.

ENROUX® tablettes

Forme & présentation :

Tube de 10 comprimés à sucer.

Composition :

Propolis (80 mg - caroube), acide ascorbique (60 mg soit 100% des AJR), extrait d'eucalyptus (50 mg - Eucalyptus globulus, maltodextrine), extrait sec d'échinacée (50 mg - Echinacea purpurea, maltodextrine), extrait de gingembre (12 mg - Zinziger officinalis, maltodextrine), agent de charge : sorbitol, poudre au miel, agent agglomérant : stéarate de magnésium et silice colloïdale, édulcorant : thaumatine, sucralose, acésulfame K et aspartame, arôme citron menthol.

INGRÉDIENTS	PROPRIÉTÉS
Extrait de Propolis	Antiseptique
Extrait d'Eucalyptus	Décongestionnant
Extrait d'Echinacée	Stimulant des défenses de l'organisme
Extrait de Gingembre	Antiseptique, analgésique et expectorant
Acide ascorbique	Stimulant énergétique et antioxydant

ENROUX® tablettes est une association synergique d'extraits de plantes médicinales, reconnues pour leurs actions bénéfiques sur les défenses de l'organisme, les irritations de la gorge et des voies respiratoires.

Posologie :

1 comprimé à sucer 3 fois par jour.

Précautions d'utilisation :

Contient une source de phénylalanine.

Tenir hors de portée des enfants.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Une consommation excessive peut avoir des effets laxatifs.

Ne dispense pas une alimentation équilibrée.

Fabriqué en France par Les Laboratoires STRAPHARM

Pour RAMO-PHARM

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

Foster 100/6µg, solution pour inhalation en flacon pressurisé

Distribué par PROMOPHARM S.A.
S.I. du Sahel - Had Soualem

PPV : 291DH00

FOSTER

igrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé

Dipropionate de béclométazone, fumarate de formotérol dihydraté.

Utilisation chez l'adulte

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si un des effets secondaires devient grave ou si vous constatez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien

Que contient cette notice

1. QU'EST-CE QUE FOSTER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FOSTER
3. COMMENT UTILISER FOSTER
4. EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS
5. COMMENT CONSERVER FOSTER
6. AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE FOSTER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Foster est une solution en flacon pressurisé pour inhalation qui contient deux principes actifs. Elle s'administre par voie inhalée par inspiration buccale à l'aide d'un embout sur le dispositif pour être délivrée directement dans les poumons.

Les deux principes actifs sont le dipropionate de béclométazone et le fumarate de formotérol dihydraté.

Le dipropionate de béclométazone appartient à un groupe de médicaments appelés corticostéroïdes, le plus souvent simplement désignés par le terme «corticoïdes». Les corticoïdes exercent un effet anti-inflammatoire qui réduit l'inflammation et l'irritation des parois des voies aériennes dans les poumons. Les corticoïdes sont utilisés chez les asthmatiques pour aider à traiter les symptômes et éviter leur survenue.

Le fumarate de formotérol dihydraté appartient à un groupe de médicaments appelés «bronchodilatateurs de longue durée d'action». Les bronchodilatateurs provoquent un relâchement des muscles des voies respiratoires et donc, un élargissement de leur calibre, ce qui facilite l'inspiration et l'expiration de l'air.

L'association de ces deux principes actifs facilite la respiration en soulageant les symptômes tels qu'essoufflement, sifflement respiratoire et toux chez les asthmatiques et aide également à éviter la survenue de ces symptômes.

Foster est destiné au traitement régulier de l'asthme lorsque:

- l'asthme n'est pas correctement contrôlé par des corticoïdes inhalés et des bronchodilatateurs de courte durée d'action utilisés

Foster 100/6µg, solution pour inhalation en flacon pressurisé

Distribué par PROMOPHARM S.A.
S.I. du Sahel - Had Soualem

PPV : 291DH00

FOSTER

igrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé

Dipropionate de béclométazone, fumarate de formotérol dihydraté.

Utilisation chez l'adulte

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si un des effets secondaires devient grave ou si vous constatez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien

Que contient cette notice

1. QU'EST-CE QUE FOSTER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FOSTER
3. COMMENT UTILISER FOSTER
4. EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS
5. COMMENT CONSERVER FOSTER
6. AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE FOSTER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Foster est une solution en flacon pressurisé pour inhalation qui contient deux principes actifs. Elle s'administre par voie inhalée par inspiration buccale à l'aide d'un embout sur le dispositif pour être délivrée directement dans les poumons.

Les deux principes actifs sont le dipropionate de béclométazone et le fumarate de formotérol dihydraté.

Le dipropionate de béclométazone appartient à un groupe de médicaments appelés corticostéroïdes, le plus souvent simplement désignés par le terme «corticoïdes». Les corticoïdes exercent un effet anti-inflammatoire qui réduit l'inflammation et l'irritation des parois des voies aériennes dans les poumons. Les corticoïdes sont utilisés chez les asthmatiques pour aider à traiter les symptômes et éviter leur survenue.

Le fumarate de formotérol dihydraté appartient à un groupe de médicaments appelés «bronchodilatateurs de longue durée d'action». Les bronchodilatateurs provoquent un relâchement des muscles des voies respiratoires et donc, un élargissement de leur calibre, ce qui facilite l'inspiration et l'expiration de l'air.

L'association de ces deux principes actifs facilite la respiration en soulageant les symptômes tels qu'essoufflement, sifflement respiratoire et toux chez les asthmatiques et aide également à éviter la survenue de ces symptômes.

Foster est destiné au traitement régulier de l'asthme lorsque:

- l'asthme n'est pas correctement contrôlé par des corticoïdes inhalés et des bronchodilatateurs de courte durée d'action utilisés