

7380 5) Ixor y 20mg
dispositif
14/1; Agens x 14;

9300 6) Soclar 1g
10achet x 2/1; x 6j

7900 7) Addivs Energy
14/1; 14j

1520 8) theophylline suppo
Adulte

1551.00 1 suppo/1; le soir
au coucher

Dr. Nouzha TROUBATI
Professeur de Physiologie
et Allergologie
104, Bd. Abdelhak
Said - Casablanca - Maroc
Tél : 05 22 22 22 22

Dr. Nourzha TROMBATI

Professeur Universitaire

Pneumophtisiologie

Maladies Respiratoires - Tuberculose

Allergologie - Asthme - Sevrage Tabagique

Tests Allergologiques - Fibroscopie Bronchique

Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتورة نزهة طرنباطي

أستاذة جامعية إختصاصية

في أمراض الصدر والجهاز التنفسي

داء السل - أمراض الربو والحساسية

الإقلاع عن التدخين - تحليل الحساسية

التنظير القصبي - فحص الوظيفة التنفسية

Casablanca, le 12/8/2021 في الدار البيضاء،

7^{me} Ait Kadda Zaina

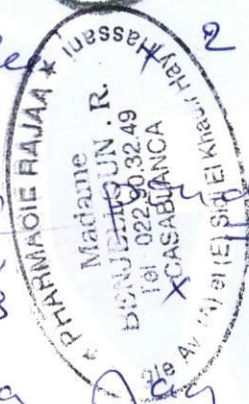
29100 x 4c Foster 1 may n° 6

164.50 2 souffles
Dr. Nourzha TROMBATI
Professeur de Pneumophtisiologie
104, Bd. et Allergologie
Casablanca - Tel: 05 22 22 22

387.00 2 Foster 2 li 206140
2 souffles

8400 3) Thera Day gel 300
1 gel/i x 1 mois

4000 4) Idolone up 20mg
3 y/i et nalis après ph



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
12/08/2021	3		350974	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE RAJA
Madame
BENJELLOUN R.
Tel: 022.90.32.49
CASABLANCA
(0) 51 (E) Sidi El Khair

12/08/2021

PHARMACIE RAJA
Madame
BENJELLOUN R.
Tel: 022.90.32.49
CASABLANCA
(0) 51 (E) Sidi El Khair

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

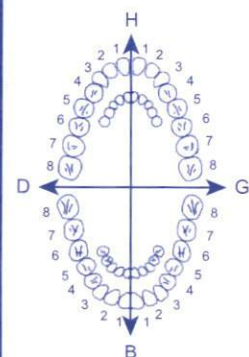
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'

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

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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.

Pathologie 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.

Educations :

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.

Maladie chronique :

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

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.

AS : 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- 065237
80873
☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7952 Société : La RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité
Nom & Prénom : A FIKIR Mohamed
Date de naissance : 01/01/1951
Adresse : Rue 7 N°21 S.A. EL KROU, Hay AGSSAM
Casablanca
Tél. : 0662 881 50 Total des frais engagés : 1201,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Nouzha TROMBATI
Professeur de Pneumophysiologie
et Allergologie
104, Bd. Abdelmoumen 1er étage
Casablanca - Tél : 05 22 22 78 18
Date de consultation : 12/08/2021
Nom et prénom du malade : M. Kadda Zeina Age : 1964
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : crise d'asthme
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 : Cas

Le : 12/08/2021

Signature de l'adhérent(e) :

- d'une maladie affectant la diaphragme hypertrophique obstructive (une anomalie du myocarde);
- si vous présentez un rétrécissement des artères (du fait d'une artériosclérose), si vous avez une hypertension artérielle ou si vous savez que vous avez un anévrisme (dilatation anormale de la paroi d'un vaisseau sanguin);
- si vous présentez des troubles du rythme cardiaque tels qu'accélération ou irrégularité des battements cardiaques, pouls rapide ou palpitations ou si vous savez que votre électrocardiogramme est anormal;
- si vous avez une hyperactivité de votre glande thyroïde;
- si votre taux sanguin de potassium est faible;
- si vous avez une maladie quelconque du foie ou des reins;
- si vous êtes diabétique (en effet, si vous inhalez de fortes doses de formotérol votre taux sanguin de glucose risque d'augmenter et il peut donc être nécessaire de vérifier votre glycémie en début de traitement puis de façon rapprochée pendant le traitement);
- si vous avez une tumeur de la glande surrénale (appelée phéochromocytome);
- si une anesthésie est prévue: suivant le type d'anesthésique, il peut être nécessaire d'arrêter l'utilisation de Foster au moins 12 heures avant l'anesthésie;
- si vous êtes actuellement traité(e) ou avez déjà été traité(e) un jour pour une tuberculose ou si vous présentez une infection pulmonaire virale ou fongique connue;
- si vous devez éviter de consommer de l'alcool qu'elle qu'en soit la raison.

Si vous présentez l'une des caractéristiques mentionnées plus haut, prévenez toujours votre médecin avant d'utiliser Foster.

Si vous avez ou avez eu par le passé des problèmes de santé quel qu'ils soient ou des allergies ou si vous n'êtes pas certain de savoir comment utiliser Foster, consultez votre médecin, une infirmière connaissant l'asthme ou votre pharmacien, avant d'utiliser l'inhalateur.

Un traitement par un agoniste bêta-2 tel que le formotérol contenu dans Foster peut rarement provoquer une diminution du taux sérique de potassium (hypokaliémie).

Si votre asthme est grave, vous devez être particulièrement prudent. En effet, la carence en oxygène dans le sang et certains autres traitements que vous utilisez en même temps que Foster, par exemple des médicaments pour le traitement des maladies cardiaques ou de l'hypertension artérielle («diurétiques») ou d'autres médicaments utilisés pour le traitement de l'asthme, peuvent aggraver la diminution des taux de potassium. C'est pourquoi votre médecin décidera éventuellement de contrôler de temps à autre votre taux sanguin de potassium.

Si vous utilisez des doses fortes de corticoïdes inhalés pendant une durée prolongée, il se peut que vous ayez besoin de plus de corticoïdes en cas de stress. Les situations de stress consistent par exemple en une hospitalisation après un accident, un accident grave ou une intervention chirurgicale prévue. Dans une telle situation, votre médecin traitant déterminera si vous avez besoin d'augmenter votre dose de corticoïdes et vous prescrira au besoin des comprimés ou des injections de corticoïde.

Si vous devez aller à l'hôpital, n'oubliez pas d'emporter tous vos médicaments et inhalateurs, y compris Foster et les médicaments ou comprimés achetés sans ordonnance, dans leur emballage d'origine, si possible.

Utilisation de Foster avec d'autres médicaments

Avant de commencer le traitement, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou avez récemment utilisé tout autre médicament, y compris autres inhalateurs et médicaments vendus sans ordonnance.

N'utilisez pas de bêta-bloquants en même temps que ce médicament. Si vous avez besoin d'un traitement bêta-bloquant (y compris sous forme de collyre), l'effet du formotérol risque d'être affaibli, voire totalement neutralisé. A l'inverse, l'emploi d'autres médicaments bêta-adrénérgiques (médicaments qui agissent comme le formotérol) risque d'accentuer les effets du formotérol.

Utilisation de Foster avec:

- Certains médicaments destinés au traitement des anomalies du rythme cardiaque (quinidine, disopyramide, procainamide), des médicaments destinés au traitement des réactions allergiques (antihistaminiques), des médicaments destinés au traitement des symptômes de dépression ou des troubles psychiques, tels que les inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) (par exemple phénelzine et isocarboxazide), les antidépresseurs tricycliques (par exemple amitriptyline et imipramine) et les phénothiazines peuvent provoquer des modifications de l'électrocardiogramme (ECG, enregistrement de l'activité électrique du cœur). Ils peuvent aussi augmenter le risque de trouble du rythme cardiaque (arythmies ventriculaires).
- Certains médicaments destinés au traitement de la maladie de Parkinson (L-dopa) ou de l'insuffisance thyroïdienne (L-thyroxine), des médicaments contenant de l'ocytocine (laquelle provoque des contractions utérines) et l'alcool peuvent diminuer la tolérance cardiaque aux agonistes bêta-2 tels que le formotérol.
- Les inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO), de même que les médicaments dotés de propriétés similaires comme la furazolidone et la procabazine, utilisés pour le traitement des troubles psychiques, peuvent provoquer une augmentation de la pression artérielle.
- Les médicaments destinés au traitement des maladies cardiaques (digoxine) peuvent provoquer une diminution du taux sanguin de potassium, ce qui peut augmenter le risque de troubles du rythme cardiaque.
- D'autres médicaments utilisés pour le traitement de l'asthme (théophylline, aminophylline ou corticoïdes) et certains diurétiques peuvent provoquer une diminution du taux sanguin de potassium.
- Certains anesthésiques peuvent aggraver le risque de troubles du rythme cardiaque.

FOSTER

100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation

Dipropionate de béclométazone, fumarate de formotérol dihy
Utilisation chez l'adulte

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

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

PPV : 291DH00

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 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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER FOSTER
3. COMMENT UTILISER FOSTER
4. EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS
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 «à la demande»,
- ou
- l'asthme répond bien au traitement associant des corticoïdes et des bronchodilatateurs de longue durée d'action.

N'utilisez jamais FOSTER

- Si vous êtes allergique à l'un ou l'autre des principes actifs contenus dans Foster, si vous êtes allergique à d'autres médicaments ou préparations par voie inhalée pour traiter l'asthme ou à l'un des autres composants contenus dans Foster (voir rubrique 6. Autres informations). Demandez conseil à votre médecin.

Faites particulièrement attention si vous prenez Foster

Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Foster dans les situations suivantes :

- si vous souffrez de troubles cardiaques tels qu'angine de poitrine (douleur cardiaque, douleur thoracique), si vous avez récemment eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), en cas d'insuffisance cardiaque, de rétrécissement des artères du cœur (cardiopathie coronarienne), de maladie des valves cardiaques ou d'autre anomalie cardiaque connue ou si vous souffrez

- si vous savez que vous avez une anévrisme (dilatation anormale de la paroi d'un vaisseau sanguin);
- si vous présentez des troubles du rythme cardiaque tels qu'accélération ou irrégularité des battements cardiaques, pouls rapide ou palpitations ou si vous savez que votre électrocardiogramme est anormal;
- si vous avez une hyperactivité de votre glande thyroïde;
- si votre taux sanguin de potassium est faible;
- si vous avez une maladie quelconque du foie ou des reins;
- si vous êtes diabétique (en effet, si vous inhalez de fortes doses de formotérol votre taux sanguin de glucose risque d'augmenter et il peut donc être nécessaire de vérifier votre glycémie en début de traitement puis de façon rapprochée pendant le traitement);
- si vous avez une tumeur de la glande surrénale (appelée phéochromocytome);
- si une anesthésie est prévue: suivant le type d'anesthésique, il peut être nécessaire d'arrêter l'utilisation de Foster au moins 12 heures avant l'anesthésie;
- si vous êtes actuellement traité(e) ou avez déjà été traité(e) un jour pour une tuberculose ou si vous présentez une infection pulmonaire virale ou fongique connue;
- si vous devez éviter de consommer de l'alcool qu'elle qu'en soit la raison.

Si vous présentez l'une des caractéristiques mentionnées plus haut, prévenez toujours votre médecin avant d'utiliser Foster. Si vous avez ou avez eu par le passé des problèmes de santé quel qu'ils soient ou des allergies ou si vous n'êtes pas certain de savoir comment utiliser Foster, consultez votre médecin, une infirmière connaissant l'asthme ou votre pharmacien, avant d'utiliser l'inhalateur.

Un traitement par un agoniste bêta-2 tel que le formotérol contenu dans Foster peut rarement provoquer une diminution du taux sérique de potassium (hypokaliémie).

Si votre asthme est grave, vous devez être particulièrement prudent. En effet, la carence en oxygène dans le sang et certains autres traitements que vous utilisez en même temps que Foster, par exemple des médicaments pour le traitement des maladies cardiaques ou de l'hypertension artérielle («diurétiques») ou d'autres médicaments utilisés pour le traitement de l'asthme, peuvent aggraver la diminution des taux de potassium. C'est pourquoi votre médecin décidera éventuellement de contrôler de temps à autre votre taux sanguin de potassium.

Si vous utilisez des doses fortes de corticoïdes inhalés pendant une durée prolongée, il se peut que vous ayez besoin de plus de corticoïdes en cas de stress. Les situations de stress consistent par exemple en une hospitalisation après un accident, un accident grave ou une intervention chirurgicale prévue. Dans une telle situation, votre médecin traitant déterminera si vous avez besoin d'augmenter votre dose de corticoïdes et vous prescrira au besoin des comprimés ou des injections de corticoïde. Si vous devez aller à l'hôpital, n'oubliez pas d'emporter tous vos médicaments et inhalateurs, y compris Foster et les médicaments ou comprimés achetés sans ordonnance, dans leur emballage d'origine, si possible.

Utilisation de Foster avec d'autres médicaments

Avant de commencer le traitement, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou avez récemment utilisé tout autre médicament, y compris autres inhalateurs et médicaments vendus sans ordonnance.

N'utilisez pas de bêta-bloquants en même temps que ce médicament. Si vous avez besoin d'un traitement bêta-bloquant (y compris sous forme de collyre), l'effet du formotérol risque d'être affaibli, voire totalement neutralisé. A l'inverse, l'emploi d'autres médicaments bêta-adrénergiques (médicaments qui agissent comme le formotérol) risque d'accroître les effets du formotérol.

Utilisation de Foster avec:

- Certains médicaments destinés au traitement des anomalies du rythme cardiaque (quinidine, disopyramide, procainamide), des médicaments destinés au traitement des réactions allergiques (antihistaminiques), des médicaments destinés au traitement des symptômes de dépression ou des troubles psychiques, tels que les inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) (par exemple phénelzine et isocarboxazide), les antidépresseurs tricycliques (par exemple amitriptyline et imipramine) et les phénothiazines peuvent provoquer des modifications de l'électrocardiogramme (ECG, enregistrement de l'activité électrique du cœur). Ils peuvent aussi augmenter le risque de trouble du rythme cardiaque (arythmies ventriculaires).
- Certains médicaments destinés au traitement de la maladie de Parkinson (L-dopa) ou de l'insuffisance thyroïdienne (L-thyroxine), des médicaments contenant de l'ocytocine (laquelle provoque des contractions utérines) et l'alcool peuvent diminuer la tolérance cardiaque aux agonistes bêta-2 tels que le formotérol.
- Les inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO), de même que les médicaments dotés de propriétés similaires comme la furazolidone et la procarbazine, utilisés pour le traitement des troubles psychiques, peuvent provoquer une augmentation de la pression artérielle.
- Les médicaments destinés au traitement des maladies cardiaques (digoxine) peuvent provoquer une diminution du taux sanguin de potassium, ce qui peut augmenter le risque de troubles du rythme cardiaque.
- D'autres médicaments utilisés pour le traitement de l'asthme (théophylline, aminophylline ou corticoïdes) et certains diurétiques peuvent provoquer une diminution du taux sanguin de potassium.
- Certains anesthésiques peuvent aggraver le risque de troubles du rythme cardiaque.

FOSTER

100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé

Dipropionate de béclométhasone, fumarate de formotérol dihy
Utilisation chez l'adulte

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

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

PPV : 291DH00

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 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, 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 béclométhasone et le fumarate de formotérol dihydraté. Le dipropionate de béclométhasone 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 «à la demande».
- l'asthme répond bien au traitement associant des corticoïdes et des bronchodilatateurs de longue durée d'action.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FOSTER

N'utilisez jamais FOSTER

- Si vous êtes allergique à l'un ou l'autre des principes actifs contenus dans Foster, si vous êtes allergique à d'autres médicaments ou préparations par voie inhalée pour traiter l'asthme ou à l'un des autres composants contenus dans Foster (voir rubrique 6. Autres informations). Demandez conseil à votre médecin.

Faites particulièrement attention si vous prenez Foster

Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Foster dans les situations suivantes :

- si vous souffrez de troubles cardiaques tels qu'angine de poitrine (douleur cardiaque, douleur thoracique), si vous avez récemment eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), en cas d'insuffisance cardiaque, de rétrécissement des artères du cœur (cardiopathie coronarienne), de maladie des valves cardiaques ou d'autre anomalie cardiaque connue ou si vous souffrez d'une maladie appelée cardiomyopathie hypertrophique.

- si vous présentez un rétrécissement des artères (du fait d'une artériosclérose), si vous avez une hypertension artérielle ou si vous savez que vous avez un anévrysme (dilatation anormale de la paroi d'un vaisseau sanguin);
- si vous présentez des troubles du rythme cardiaque tels qu'accélération ou irrégularité des battements cardiaques, pouls rapide ou palpitations ou si vous savez que votre électrocardiogramme est anormal;
- si vous avez une hyperactivité de votre glande thyroïde;
- si votre taux sanguin de potassium est faible;
- si vous avez une maladie quelconque du foie ou des reins;
- si vous êtes diabétique (en effet, si vous inhalez de fortes doses de formotérol votre taux sanguin de glucose risque d'augmenter et il peut donc être nécessaire de vérifier votre glycémie en début de traitement puis de façon rapprochée pendant le traitement);
- si vous avez une tumeur de la glande surrénale (appelée phéochromocytome);
- si une anesthésie est prévue: suivant le type d'anesthésique, il peut être nécessaire d'arrêter l'utilisation de Foster au moins 12 heures avant l'anesthésie;
- si vous êtes actuellement traité(e) ou avez déjà été traité(e) un jour pour une tuberculose ou si vous présentez une infection pulmonaire virale ou fongique connue;
- si vous devez éviter de consommer de l'alcool qu'elle qu'en soit la raison.

Si vous présentez l'une des caractéristiques mentionnées plus haut, prévenez toujours votre médecin avant d'utiliser Foster.

Si vous avez ou avez eu par le passé des problèmes de santé quel qu'ils soient ou des allergies ou si vous n'êtes pas certain de savoir comment utiliser Foster, consultez votre médecin, une infirmière connaissant l'asthme ou votre pharmacien, avant d'utiliser l'inhalateur.

Un traitement par un agoniste bêta-2 tel que le formotérol contenu dans Foster peut rarement provoquer une diminution du taux sérique de potassium (hypokaliémie).

Si votre asthme est grave, vous devez être particulièrement prudent. En effet, la carence en oxygène dans le sang et certains autres traitements que vous utilisez en même temps que Foster, par exemple des médicaments pour le traitement des maladies cardiaques ou de l'hypertension artérielle («diurétiques») ou d'autres médicaments utilisés pour le traitement de l'asthme, peuvent aggraver la diminution des taux de potassium. C'est pourquoi votre médecin décidera éventuellement de contrôler de temps à autre votre taux sanguin de potassium.

Si vous utilisez des doses fortes de corticoïdes inhalés pendant une durée prolongée, il se peut que vous ayez besoin de plus de corticoïdes en cas de stress. Les situations de stress consistent par exemple en une hospitalisation après un accident, un accident grave ou une intervention chirurgicale prévue. Dans une telle situation, votre médecin traitant déterminera si vous avez besoin d'augmenter votre dose de corticoïdes et vous prescrira au besoin des comprimés ou des injections de corticoïde.

Si vous devez aller à l'hôpital, n'oubliez pas d'emporter tous vos médicaments et inhalateurs, y compris Foster et les médicaments ou comprimés achetés sans ordonnance, dans leur emballage d'origine, si possible.

Utilisation de Foster avec d'autres médicaments

Avant de commencer le traitement, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou avez récemment utilisé tout autre médicament, y compris autres inhalateurs et médicaments vendus sans ordonnance.

N'utilisez pas de bêta-bloquants en même temps que ce médicament. Si vous avez besoin d'un traitement bêta-bloquant (y compris sous forme de collyre), l'effet du formotérol risque d'être affaibli, voire totalement neutralisé. A l'inverse, l'emploi d'autres médicaments bêta-adrénergiques (médicaments qui agissent comme le formotérol) risque d'accentuer les effets du formotérol.

Utilisation de Foster avec:

- Certains médicaments destinés au traitement des anomalies du rythme cardiaque (quinidine, disopyramide, procainamide), des médicaments destinés au traitement des réactions allergiques (antihistaminiques), des médicaments destinés au traitement des symptômes de dépression ou des troubles psychiques, tels que les inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) (par exemple phénelzine et isocarboxazide), les antidépresseurs tricycliques (par exemple amitriptyline et imipramine) et les phénothiazines peuvent provoquer des modifications de l'électrocardiogramme (ECG, enregistrement de l'activité électrique du cœur). Ils peuvent aussi augmenter le risque de trouble du rythme cardiaque (arythmies ventriculaires).
- Certains médicaments destinés au traitement de la maladie de Parkinson (L-dopa) ou de l'insuffisance thyroïdienne (L-thyroxine), des médicaments contenant de l'ocytocine (laquelle provoque des contractions utérines) et l'alcool peuvent diminuer la tolérance cardiaque aux agonistes bêta-2 tels que le formotérol.
- Les inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO), de même que les médicaments dotés de propriétés similaires comme la furazolidone et la procarbazine, utilisés pour le traitement des troubles psychiques, peuvent provoquer une augmentation de la pression artérielle.
- Les médicaments destinés au traitement des maladies cardiaques (digoxine) peuvent provoquer une diminution du taux sanguin de potassium, ce qui peut augmenter le risque de troubles du rythme cardiaque.
- D'autres médicaments utilisés pour le traitement de l'asthme (théophylline, aminophylline ou corticoïdes) et certains diurétiques peuvent provoquer une diminution du taux sanguin de potassium.
- Certains anesthésiques peuvent aggraver le risque de troubles du rythme cardiaque.

FOSTER

100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en

Dipropionate de béclométhasone, fumarate de formotérol dihydraté.

Utilisation chez l'adulte

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

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

PPV : 291DH00

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 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 béclométhasone et le fumarate de formotérol dihydraté.

Le dipropionate de béclométhasone 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 «à la demande».

ou

- l'asthme répond bien au traitement associant des corticoïdes et des bronchodilatateurs de longue durée d'action.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FOSTER

N'utilisez jamais FOSTER

- Si vous êtes allergique à l'un ou l'autre des principes actifs contenus dans Foster, si vous êtes allergique à d'autres médicaments ou préparations par voie inhalée pour traiter l'asthme ou à l'un des autres composants contenus dans Foster (voir rubrique 6. Autres informations). Demandez conseil à votre médecin.

Faites particulièrement attention si vous prenez Foster

Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Foster dans les situations suivantes:

- si vous souffrez de troubles cardiaques tels qu'angine de poitrine (douleur cardiaque, douleur thoracique), si vous avez récemment eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), en cas d'insuffisance cardiaque, de rétrécissement des artères du cœur (cardiopathie coronarienne), de maladie des valves cardiaques ou d'autre anomalie cardiaque connue ou si vous souffrez d'une maladie appelée cardiomyopathie hypertrophique obstructive (une anomalie du myocarde).

تيراماڭ[®] B6



كبسولة
عبر الفم

الشكل و التقديم :

كبسولة، علبة 30 كبسولة.

الخصائص :

تيراماڭ[®] B6 يحتوي على مغنزيوم من أصل بحري وفيتامين B6.
تيراماڭ[®] B6 يساعد على تحسين الوظائف العصبية و العضلية، بتلبية 100% من الإحتياجات اليومية.
تيراماڭ[®] B6 يساهم في الحد من التعب الجسدي و النفسي (نرفزة، عصبية، توتر، إرهاق، صعوبة في النوم والتركييز) كما يساهم في الحفاظ على وظائف العضلات (قد يؤدي نقص المغنزيوم إلى حدوث تشنجات عضلية وتنملات).

نصائح الإستعمال :

كبسولة واحدة (1) في اليوم، مع كوب كبير من الماء.

إحتياجات الإستعمال :

- إحترام الكمية المنصوح بها.
- يوضع بعيدا عن متناول الأطفال الصغار.
- يستعمل كمكمل لتغذية متنوعة.
- يحفظ بعيدا عن الرطوبة و الحرارة.

مكمل غذائي ليس بدواء

صنع من طرف مختبر أدب - فوڭريس - فرنسا.
مستورد إلى المغرب من طرف طيرافارم.

رخصة وزارة الصحة رقم : DA20171710550DMP/20UCA/v1

رخصة المكتب الوطني للسلامة الصحية للمنتجات الغذائية رقم : ES.5.230.16



Gélules
Voie orale

THERAMAG[®] B6

FORME ET PRÉSENTATION

Gélules, boîte de 30

COMPOSITION

Oxyde de Magnésium
hydroxypropyl
de magnésium,

PROPRIÉTÉS

THERAMAG[®] I

THERAMAG[®] B

apportant 100%

et émotionnelle

d'endormissement

musculaire (un déficit en magnésium peut être la source de crampes musculaires et de fourmillements).

*Apports Journaliers Recommandés.

CONSEILS D'UTILISATION :

1 gélule par jour avec un grand verre d'eau.

PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- A utiliser en complément d'une alimentation variée.
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriqué par ADP Laboratoire - Vaugris - France

Importé au Maroc par THERAPHARM

100 rue Brahim Annakhai - 20 370 Casablanca

Autorisation ministère de la santé : DA20171710550DMP/20UCA/v1

Autorisation sanitaire ONSSA n° : ES.5.230.16

THERAMAG[®]
300 mg
B6

Lot :

A consommer de
préférence avant le :

PPC : 84,00 DH

avant le traitement, prévenez votre médecin :

vous avez été vacciné récemment,
vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou
vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une
tension artérielle élevée,
vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et
myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
si vous souffrez de sclérodermie (également connue sous le nom de
sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de
1 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication
appelée crise rénale sclérodermique. Les signes d'une crise rénale
sclérodermique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine
ou une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller
de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine,
si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de
l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

pendant et après le traitement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs au
niveau des tendons (reconnaissable par des douleurs lors de mouvements).
En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons
de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.
Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la
présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant
mettre votre vie en danger.
Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la
rougeole.

Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce
médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez
vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre,
maladie).

Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier
faible en sel, en sucre et riche en protéines.

Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un
apport en calcium et vitamine D.

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Autres médicaments et ISOLONE comprimés effervescents

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

Vous devez éviter de prendre ce médicament :

si vous prenez de l'aspirine à des doses supérieures ou égales à 1 g par
prise et/ou 3 g par jour,

ou si vous devez être vacciné.

Certains médicaments peuvent augmenter les effets de ISOLONE comprimé
effervescent et il est possible que votre médecin souhaite vous surveiller
attentivement si vous prenez ces médicaments (y compris certains
médicaments pour traiter l'infection à VIH : ritonavir, cobicistat).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou
planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien
avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.
Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez
votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce
traitement.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est
à éviter durant le traitement.

Sportifs

La substance active de ce médicament (la prednisolone) peut rendre positifs
les tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

ISOLONE comprimés effervescents contient du sodium

ISOLONE 5 mg comprimés effervescents contient approximativement 25 mg
de sodium par comprimé et ISOLONE 20 mg comprimés effervescents
contient approximativement 51 mg de sodium par comprimé. Tenez-en

ISOLONE® 5 mg comprimés effervescents. Boîte de 30
ISOLONE® 20 mg comprimés effervescents. Boîte de 20

Prednisolone

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit parce qu'il est nécessaire. Il ne doit jamais être pris à la place d'un autre, même en l'absence de symptômes. Ce médicament n'est pas un médicament à usage unique, il doit être pris à la dose prescrite.

Si l'un des effets indésirables indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE ?
2. QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
4. COMMENT PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
6. COMMENT CONSERVER ISOLONE ?
7. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE ?
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
GLUCOCORTICOIDES - USA

Ce médicament est un corticoïde (stéroïdien).

Il est utilisé dans certaines maladies inflammatoires.

Son action est utile dans le traitement des maladies 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.
ISOLONE 20 mg comprimés effervescents est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?

Ne prenez jamais ISOLONE comprimés effervescents :

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ISOLONE comprimés effervescents, mentionnés dans la rubrique 6.
- 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...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Chez les nourrissons prématurés traités par ce médicament, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Isolone 20 mg

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 nourrissons 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.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien : 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 4 semaines à renouveler éventuellement. En cas d'oesophagite sévère (ulcérations circonférentielles) : 40 mg/j en 2 prises.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien : 1 comprimé effervescent à 10 mg/j. Cette posologie pourra être portée à 20 mg/j en cas de réponse insuffisante. La durée initiale du traitement est de 4 à 6 semaines. Ce traitement pourra être administré de façon intermittente au moment des récidives symptomatiques.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux : 1 comprimé effervescent à 10 mg/j ou à 20 mg/j en fonction de la réponse symptomatique.
- Traitement d'entretien de l'oesophagite par reflux gastro-œsophagien : 1 comprimé effervescent à 10 mg/j ou à 20 mg/j adapté en fonction de la réponse symptomatique et/ou endoscopique, sauf dans les oesophagites sévères (ulcérations circonférentielles) où une dose initiale de 20 mg est recommandée.
- Syndrome de Zollinger-Ellison : la posologie initiale recommandée est de 60 mg/j en 1 prise, poursuivie aussi longtemps que nécessaire. Dans les cas où la posologie doit dépasser 80 mg/j, cette dose doit être donnée en 2 prises.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS : 1 comprimé effervescent à 20 mg/j, 4 à 8 semaines.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les AINS : 1 comprimé effervescent à 20 mg/j.

Enfant :

Oesophagite par reflux gastro-œsophagien : 1 mg/kg/jour

- Enfant de 10 à 20 kg : 1 comprimé effervescent à 10 mg/j. Cette dose peut être augmentée à 20 mg/j si nécessaire.

- Enfant de plus de 20 kg : 1 comprimé effervescent à 20 mg/j.

2 - Mode d'administration :

Les comprimés sont à dissoudre dans un verre d'eau et à prendre à jeûn ou au cours d'un repas.

SURDOSAGE

Des doses uniques de 160 mg ont été bien tolérées. Hormis le traitement symptomatique, aucune recommandation thérapeutique spécifique ne peut être donnée en cas de surdosage.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

L'Oméprazole est généralement très bien toléré et le traitement de patients ayant un syndrome de Zollinger-Ellison par des doses supérieures à 60 mg/j pendant 6 ans n'a pas provoqué d'effet indésirable.

Aux posologies usuelles et à court terme, ces effets indésirables sont généralement bénins et n'imposent pas l'arrêt du traitement.

Toutefois, des cas exceptionnels et isolés ont été signalés tels que :

- Troubles gastro-intestinaux à type de nausées, vomissements, diarrhées, douleurs abdominales, flatulence, sécheresse buccale
- Troubles hépato-biliaires : élévation des enzymes hépatiques (transaminases, Gamma GT) qui régressent à l'arrêt du traitement
- Troubles cutanés : éruption cutanée, urticaire, prurit
- Divers : myalgies, arthralgies, hyponatrémie, hypercréatininémie, céphalées, vertiges

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

080606F56360P160209

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîtes de 14
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîtes de 14

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole 20 mg

Excipient : qsp 1 comprimé effervescent

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole 10 mg

Excipient : qsp 1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'*Helicobacter pylori* en association avec d'autres médicaments dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux *Helicobacter pylori* négatifs ou si l'éradication n'a pas été possible
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien
- Œsophagite érosive par reflux gastro-œsophagien
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS
- Prévention des lésions gastroduodénales lors des traitements par AINS chez les patients à risque pour lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption de l'azolé antifongique par augmentation du pH intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartam
- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :
 - IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent
 - IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'*Helicobacter pylori* : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.
- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.
- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.



SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg Nourrisson,
poudre pour suspension

buvable, boîte de 1 flacon de 30 ml.

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg Enfant,
poudre pour suspension buvable,

boîte de 1 flacon de 60 ml

SOCLAV 500 mg/ 62

poudre pour suspension

en sachet-dose, boîtes de

SOCLAV 1 g/ 125

poudre pour suspension

en sachet-dose, boîtes de

Amoxicilline / Acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, si vous demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit à votre enfant). Ne le donnez jamais à un autre enfant, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant, présentez un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE SOCLAV ET DANS QUELS CAS L'UTILISER ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?
3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER SOCLAV ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE SOCLAV ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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

SOCLAV est utilisé chez les nourrissons, les enfants et les adultes pour traiter les infections suivantes :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SOCLAV ?

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

Ne prenez / ne donnez jamais SOCLAV à votre enfant :

- Si vous êtes / votre enfant est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SOCLAV (dont la liste est fournie à la rubrique 6).

- Si vous avez / votre enfant a déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez / votre enfant a déjà eu des problèmes de foie (développé un ictère (jaunissement de la peau) lors d'un antibiotique).

vous êtes

re médecin

SOCLAV

le pharm

enfant :

euse,

foie ou a

le médecin

chercher

résultats

dosage

chez

du glu

culière

s ou eng

réactions

gros intest

SOCLAV, v

symptômes afin de réduire les risques de complications. Réactions nécessitant une attention particulière, à la

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez / votre enfant effectue des analyses (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez SOCLAV. En effet, SOCLAV peut influencer les résultats de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, les produits à base de plantes.

Si vous prenez / votre enfant prend de l'allopurinol (traitement de la goutte) avec SOCLAV, le risque de réaction allergique est plus élevé.

Si vous prenez / votre enfant prend du probenecide (traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster la dose de SOCLAV.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation (tels que la warfarine) sont pris avec SOCLAV, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

SOCLAV peut influencer sur l'action du méthotrexate (médicament utilisé pour traiter le cancer ou les rhumatismes).

SOCLAV peut influencer sur l'action du mycophénolate (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

SOCLAV peut provoquer des effets indésirables susceptibles d'influencer votre capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

mangue, pêche et mandarine.

	pour 100 g	par comprimé dissous (4,3 g)	% AJR* par comprimé
Vitamine A	18605 µg RE	800 µg RE	100
Vitamine B1	32,6 mg	1,4 mg	100
Vitamine B2	37,2 mg	1,6 mg	100
Vitamine B6	46,5 mg	2,0 mg	100
Vitamine B12	23,3 µg	1,0 µg	100
Nicotinamide	419 mg NE	18,0 mg NE	100
Acide pantothénique	140 mg	6,0 mg	100
Acide folique	4651 µg	200 µg	100
Biotine	3488 µg	150 µg	100
Vitamine C	1395 mg	60,0 mg	100
Vitamine E	69,8 mg α-TE	3,0 mg α-TE	30
Calcium	2791 mg	120 mg	15
Magnésium	1047 mg	45,0 mg	15
Fer	48,8 mg	2,1 mg	15
Zinc	105 mg	4,5 mg	30
Cuivre	11628 µg	500 µg	—
Sélénium	1163 µg	50,0 µg	—

*AJR = l'apport journalier recommandé

Fabriqué par:

Dr. B. Scheffler Nachf.
GmbH & Co. KG

51469 Bergisch Gladbach
Made in Germany

Importé par:

Les Laboratoires
AFRIC-PHAR
Casablanca, Maroc

Conseil d'utilisation:

Prendre un comprimé par jour dans un verre d'eau, donne une boisson savoureuse et rafraîchissante.

Additiva Comprimés effervescent Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments existe en plusieurs goûts: orange, mandarine, pêche et mangue.

L'AJR indiqué ne devrait pas être dépassé. Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié. Stocker hors de portée des enfants.

Dr. Scheffler®


ADDITIVA

Multivitamines

+Minéraux
+Oligo-Éléments

Comprimés effervescents

Complément alimentaire,
n'est pas un médicament,
avec des édulcorants.

**Sans
Sucre**

Vitamines:

Acide folique	Important pour la division cellulaire
Biotine	Élément entrant dans la composition indispensable à l'ensemble des
Vitamine C	Participe à la constitution des os et du tissu conjonctif et des dents, augmente
Vitamine E	Participe à la constitution des membranes

Minéraux et oligo-éléments:

Calcium	Élément important pour la formation des os et pour la fonction musculaire.
Magnésium	Participe à la constitution de la structure des tendons. Élément entrant dans la composition de nombreuses enzymes qui interviennent dans le métabolisme des lipides et des glucides.
Fer	Participe au transport de l'oxygène dans le sang et dans les muscles ainsi qu'au métabolisme énergétique.
Zinc	Élément entrant dans la composition de nombreuses enzymes.
Cuivre	Élément entrant dans la composition de nombreuses enzymes, soutient la croissance.
Sélénium	Favorise le métabolisme cellulaire.

Composition des vitamines, minéraux et oligo-éléments selon l'exemple Additiva
Comprimés effervescents Multivitamines + Minéraux + Oligo-éléments, goût orange,
mandarine et pêche.

79DH00

05.2023
L 2000535



FOSTER
*100 microgrammes / 6 microgrammes par dose,
poudre pour inhalation*
Dipropionate de béclométazone anhydre micronisé
Fumarate de formotérol dihydraté micronisé
120 Doses

Notice: information de l'utilisateur

FOSTER
*100 microgrammes / 6 microgrammes par dose,
poudre pour inhalation*
Dipropionate de béclométazone anhydre micronisé
Fumarate de formotérol dihydraté micronisé
120 Doses

0108007727/02

FOSTER®

**100 microgrammes / 6 microgrammes par dose,
poudre pour inhalation**

flométasone anhydre micronisé
formotérol dihydraté micronisé
120 Doses

Vignette
فستلر
100/6
mcg/dose
PPV = 387DH00

notice avant de prendre ce médicament.
importantes pour vous
avez besoin de la relire.
s, demandez plus d'informations à votre

onnellement prescrit. Ne le donnez pas
t leur être nocif, même si les signes de
ux vôtres.
devient grave ou si vous remarquez un
né dans cette notice, parlez-en à votre

Uniquement sur ordonnance
Tableau A (Liste I)

الحذر الجرعات المعينة

Ne pas dépasser la dose prescrite

microgrammes/dose, poudre pour inhalation

à connaître avant d'utiliser Foster 100/6
pour inhalation?

5 microgrammes/dose, poudre pour

les éventuels ?

5/6 microgrammes/dose, poudre pour

• Suppositoires enfants :

boîte de 6 suppositoires dosés à 0,10 g

- se conformer strictement à la prescription du médecin :
nombre de suppositoires, espacement des doses et durée
du traitement.

«CECI EST UN MEDICAMENT».

UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES
AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

LE MEDICAMENT EST UN PRODUIT ACTIF.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité
mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Il ne faut jamais utiliser les médicaments qu'à bon
escient.

UTILISER LES MEDICAMENTS PRESCRITS COMME
VOUS LE DIT VOTRE MEDECIN.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance.

Suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le
reprenez pas de votre seule initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAÎT LES MEDICAMENTS :

Suivez ses conseils;

IL NE S'AGIT PAS POUR VOUS DE PRENDRE BEAUCOUP
DE MEDICAMENTS.

IL S'AGIT POUR VOUS DE PRENDRE LES MEDICAMENTS
DONT VOUS AUREZ BESOIN.

THÉOPHYLLINE BRUNEAU

SUPPOSITOIRES

Indications

Prévention et traitement des crises
hépatiques, entre les cures

Actions indésirables

Nervosité, insomnie

Précautions d'emploi

Le suppositoire est contre-indiqué
à partir de 7 ans.

La dose prescrite par le médecin traitant.

Chez l'enfant, hyperexcitabilité, logorrhée, confusion, vomissements, tachycardie indiquent un début d'intoxication par la théophylline. Il faut immédiatement arrêter la thérapie.

Les posologies sont adaptées aux cas d'insuffisance cardiaque, d'arrêt du tabac, d'érythromycine.

Présentations -

- Suppositoires adosés
- boîte de 12 suppositoires
- ne pas administrer
- 1 à 2 suppositoires

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

Distribué par PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel - Haï Soualem

PPV : 291DH00



Laboratoires Bruneau

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair Brou El Aouam

Roche Noires - Casablanca



35210-03