

7380 5') Ixor up 20mg
dispensé
14/i Ajous x 14j

9300 6') Soclar 1g
trachel x 2/i x 6j

7360 7') Addihva Energy

14/i theraphyline duplo
Adulte

1520 8) 1suppo/i le 01/01
au concile

Dr. Nouzha TROUBATI
Professeur de Pneumologie
et Allergie à l'Université de Tunis
104, Bd. Abdessalem - 1005 Tunisie
Tunisie - 210 352 2222

Docteur Nouzha TROMBATI

Docteur Universitaire

Pneumophtisiologie

Maladies Respiratoires - Tuberculose

Allergologie - Asthme - Sevrage Tabagique

Tests Allergologiques - Fibroscopie Bronchique

Exploration Fonctionnelle Respiratoire



الدكتورة نزهة طرباطي

أستاذة جامعية اختصاصية

في أمراض الصدر و الجهاز التنفسي

داء السل - أمراض الربو و الحساسية

الإقلاع عن التدخين - تحليل الحساسية

التطهير القصبي - فحص الوظيفة التنفسية

Casablanca, le

12/8/2021

الدار البيضاء، في

N^o Ait Kadda Zaina

29/00 Xyc Foster 2 may N° 6

M64.50 DR. Nouzha TROMBATI
Professeur de Pneumophtisiologie
104, Bd. Abdellah Ben Badis
Casablanca - Tel: 05 23 22 22 22

387.02) Foster

2 soughes

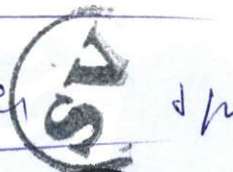
84003) ther a May

1 gel/i x 1 mois

4000)

I solone up 20 mg

3yp/i ep nali apnapt
100 mg



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/08/2021	63		350914	<i>[Signature]</i> DR. Nouzha TRONBATTI Professeur de Pneumologie et Anesthésiologie

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>[Signature]</i> PHARMACIE RAJAH Madrina Boulejoun, R Tél. 022.90.32.49 CASABLANCA et (E) Sidi El Khalb	12/08/2021	350914

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

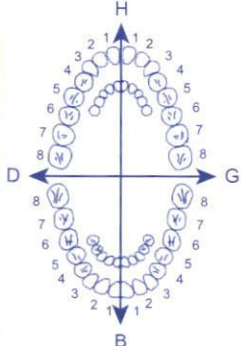
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX
				
MONTANTS DES SOINS				DEBUT D'EXECUTION
FIN D'EXECUTION				CCEFFICIENT DES TRAVAUX
DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B 00000000 00000000	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'EX				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

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.

Médecine 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.

Education :

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.

Prothèse et Traitement :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

Nº P19- 065237

80873

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7952

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

AFKIR Mohamed

Date de naissance :

07/01/1951

Adresse :

Rue TN 21 Sidi EL Khodri, 10ay Agssani
Casablanca

Tél. : 0662 881 50

Total des frais engagés : 19000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

12/8/2021

Nom et prénom du malade :

Me Ait kadda Zeina

Age: 1961

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

civie d'asthme

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

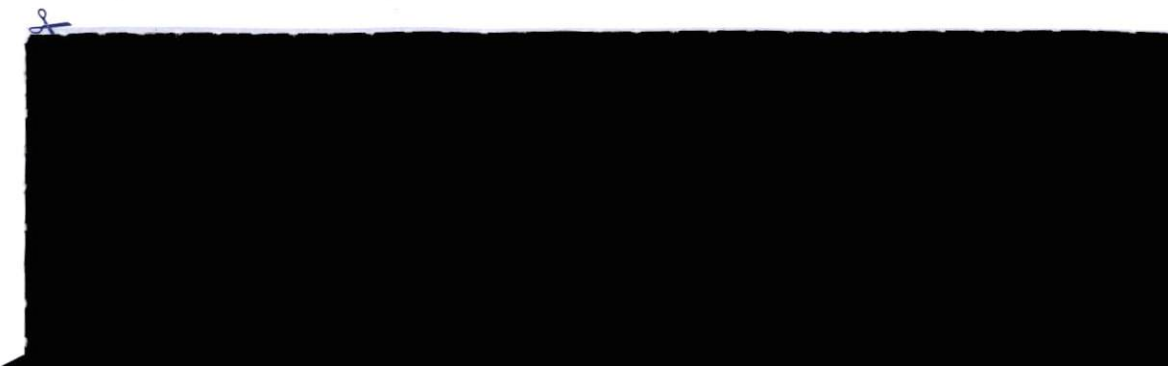
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 :

Le : 12/08/2021

Signature de l'adhérent(e) :



- 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-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

Dipropionate de bêclométasone, fumarate de formotérol dihyd

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 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

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

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

PPV : 291DH00

Que contient cette notice

1. QU'EST-CE QUE FOSTER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE 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 bêclométasone et le fumarate de formotérol dihydraté. 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

- 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 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, procaïnamide), 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 bêclométasone, fumarate de formotérol dihydronaté

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 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 dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

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

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

PPV : 291DH00

Excipient à effet notable: ethanol au 50%.

Que contient cette notice

- QU'EST-CE QUE FOSTER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FOSTER
- COMMENT UTILISER FOSTER
- EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS
- COMMENT CONSERVER FOSTER
- 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 bêclométasone et le fumarate de formotérol dihydraté.

Le dipropionate de bêclométasone 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 héréditaire, hystérie, hyperthyroïdie ou maladie de Marfan.

- si vous présentez un retrécissement 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-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, procaïnamide), 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 phénélzine 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 bêclométasone, 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 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

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

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

PPV : 291DH00

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 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 bêclométasone et le fumarate de formotérol dihydraté.

Le dipropionate de bêclométasone 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 À CONNAÎTRE 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).



كبسولة
عبر الفم

٣ تيراماڭ B6

الشكل والتقديم:

كبسولة، علبة 30 كبسولة.

الخصائص :

تيراماڭ[®] B6 يحتوي على مغنزيوم من أصل بحري وفيتامين B6.

تيراماڭ[®] B6 يساعد على تحسين الوظائف العصبية والعضلية، بتلبية 100% من الاحتياجات اليومية.

تيراماڭ[®] B6 يساهم في الحد من التعب الجسدي والنفسي (نرفة، عصبية، توتر، إرهاق، صعوبة في النوم والتركيز) كما يساهم في الحفاظ على وظائف العضلات (قد يؤدي نقص المغنزيوم إلى حدوث تشنجات عضلية وتنمّلات).

نصائح الإستعمال :

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

إحتياطات الإستعمال :

- إحترام الكمية المنصوح بها.

- يوضع بعيداً عن متناول الأطفال الصغار.

- يستعمل كمكمل للتغذية متنوعة.

- يحفظ بعيداً عن الرطوبة والحرارة.

مكمل غذائي ليس بدواء

صنع من طرف مختبر أدب - فوگرنس - 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 PRÉPARATION :

Gélules, boite de

COMPOSITION :

Oxyde de Magnésium, hydroxypropylcellulose de magnésium,

PROPRIÉTÉS :

THERAMAG® B6 est un complément alimentaire apportant 100% de la valeur quotidienne recommandée en magnésium et émotionnelle (anti-stress, aide à l'endormissement).

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

*Apports Journaliers Recommandés.

**THERAMAG®
300 mg
B6**

Lot:
A consommer de
préférence avant le :
PPC : 84,00 DH

CONSEILS D'UTILISATION :

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

PRÉCAUTIONS 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

ant 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
pression 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
5 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
et 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
qui se manifeste parfois 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
chickenpox.

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

Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier
aujourd'hui 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 par quelqu'un d'autre, même en

être nocif.

Si l'un des effets indésirables indésirable non mentionné dans la notice a été rencontré, contactez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ISOLONE, comprimés effervescents ?
3. COMMENT PRENDRE ISOLONE ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT CONSERVER ISOLONE ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ISOLONE ?

QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOÏDES - 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-oesophagien : 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 4 semaines & renouveler éventuellement. En cas d'oesophagite sévère (ulcérations circonférentielles) 40 mg/j en 2 prises.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien : 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'œsophagite par reflux gastro-oesophagien : 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 œsophagites 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-oesophagien : 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 hépatobiliaires : élévation des enzymes hépatiques (transaminases, Gamma GT) qui régressent à l'arrêt du traitement
- Troubles cutanés : éruption cutanée, urticaire, prurit
- Divers : myalgies, arthralgies, hyponatrémie, hypercrétininémie, 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 PRÉSENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 4
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 4

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole

Excipient : qsp

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole

Excipient : qsp

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'Hélicobacter pylori en association avec d'autres médicaments dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux Hélicobacter pylori négatifs ou si l'éradication n'a pas été possible
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien
- Oesophagite 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 :

Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRÉCAUTIONS 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'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNALEZ 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 GÉNÉRALE, 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'Hélicobacter 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.



réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Liste des excipients à effet notable :

- SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg Enfant et SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte, poudre pour suspension buvable en sachet-dose contiennent de l'Aspartame (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcétourie ».
- SOCLAV contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez /votre enfant a une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre /donner ce médicament à votre enfant.

3. COMMENT PRENDRE SOCLAV ?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus :

SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte :

Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour.

Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg :

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg NOURRISSON :

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg ENFANT :

SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg ENFANT :

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité de SOCLAV à administrer à votre bébé ou enfant.

- Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg NOURRISSON et SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg ENFANT :

Une seringue graduée en plastique peut vous être fournie. Vous devez l'utiliser pour administrer la dose correcte à votre bébé ou enfant.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques :

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment prendre SOCLAV ?

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg NOURRISSON, poudre pour suspension buvable:

SOCLAV 100 mg/ 12,5 mg ENFANT, poudre pour suspension buvable:

Agitez toujours le flacon avant chaque utilisation.

- Donnez ce médicament à votre enfant au début d'un repas ou un peu avant.

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. N'administrez pas 2 doses en 1 heure.

- Ne donnez pas SOCLAV à votre enfant pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes de votre enfant persistent, consultez de nouveau un médecin.

SOCLAV 500 mg/ 62,5 mg ENFANT, poudre pour suspension buvable en sachet-dose:

SOCLAV 1 g/ 125 mg Adulte, poudre pour suspension buvable en sachet-dose:

- Juste avant la prise de SOCLAV, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

- Le mélange doit être pris au début d'un repas ou un peu avant.

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Ne prenez pas / Ne donnez pas deux doses en une heure.

- SOCLAV ne doit pas être pris pendant plus de 2 semaines. Si les symptômes persistent, il faut consulter de nouveau un médecin.

ng NOURRISSON et SOCLAV 100 mg/

nservier à une température inférieure à
jité.

suspension se conserve au maximum 7
re comprise entre 2°C et 8°C (au
vent pas être jetés au tout à l'égout ou
res. Demandez à votre pharmacien ce
édicaments inutilisés. Ces mesures
environnement.

PLEMENTAIRES

?

2,5 mg Nourrisson, et SOCLAV 100 mg/ tour suspension buvable :

sont 100 mg d'amoxicilline et 12,5 mg
s forme de clavulanate de potassium)
reconstituée.

is sont gomme xanthane, méthyle
e sodium, silice colloïdale anhydre, gel
ique, complexe aromatique (contient
xtrine).

2,5 mg Enfant, poudre pour suspension

sont 500 mg d'amoxicilline et 62,5 mg
s forme de clavulanate de potassium)

ont aspartam, stéarate de magnésium,
croscarmellose sodique, gel de silice,
intient notamment de la maltodextrine).

1 mg Adulte, poudre pour suspension

ont 1 g d'amoxicilline et 125 mg d'acide
de clavulanate de potassium) pour 1

ont aspartam, stéarate de magnésium,
croscarmellose sodique, gel de silice
ntient notamment de la maltodextrine).

et contenu de l'emballage extérieur ?

ng Nourrisson, poudre pour suspension

ésente sous forme de poudre pour
acon en verre brun correspondant à 30
le reconstituée, soit 112 doses-gradua
une seringue pour administration orale.

mg Enfant, poudre pour suspension

ésente sous forme de poudre pour
acon en verre brun correspondant à 60
le reconstituée, soit 224 doses-gradua
une seringue pour administration orale.

mg Enfant, poudre pour suspension

ésente sous forme de poudre pour
sachets-doses. Boîtes de 12 ou de 16

ite, poudre pour suspension buvable en

ésente sous forme de poudre pour
sachets-doses. Boîtes de 12, 16, ou de

ce : Tableau A (Liste I) – Médicament
dicale.

teur/Fabricant : Laboratoires SOTHEMA,
a - Maroc.

2017.



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 suspensi

en sachet-dose, boîtes d

SOCLAV 1 g/ 125

poudre pour suspensi

en sachet-dose, boîtes de

Amoxicilline / Acide clavulanique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir d'autres questions, si demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit à votre enfant). Ne le donnez jamais même en cas de symptômes identiques nocif.

- Si l'un des effets indésirables devient 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 QUEL UTILISE ?

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 inactivés). 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 visage ou du cou.

• Si vous avez / votre enfant a déjà eu des problèmes développé un ictere (jaunissement de la peau) lors d'un antibiotique.

vous êtes

re médicament
r SOCLAV

e pharm
enfant :
use,
foie ou a

à médic
chercher
i résulta
dosage

e chez
du glu

cilière
s ou eng
réactions
gros intest
SOCLAV, v

symptômes

afin de réduire les ris

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), informez le médecin ou l'infirmière(ier) que votre enfant prend 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 SOCLAV, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance et les produits à base de plantes.

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

Si vous prenez / votre enfant prend du probiotique (traitement de la goutte), votre médecin peut décider de 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 influer sur l'action du méthotrexate utilisé pour traiter le cancer ou les rhumatismes.

SOCLAV peut influer 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 prévoyez 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 suscep

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 effervescents 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®



Multivitamines

+Minéraux
+Oligo-Éléments

Comprimés effervescents

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

~~Sans
Sucré~~

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, conjonctif et des dents, augmente
Vitamine E	Participe à la constitution des membranes

Minéraux et oligo-éléments:

Calcium	Élément important pour la formation et pour la fonction musculaire.
Magnésium	Participe à la constitution de la substance fondamentale des os et des tendons. Élément entrant dans la composition de nombreuses enzymes qui interviennent dans le métabolisme des protéines, 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, manque pêche et mandarine.

79DH00

05.2023
L 2000535



4 026466 004907

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

FOSTER®

Notice: information de l'utilisateur

Notice: information de l'utilisateur

FOSTER®

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

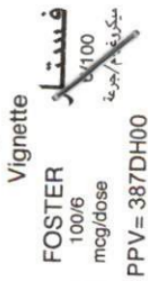
Dipropionate de bêclométasone anhydre micronisé
Fumarate de formotérol dihydraté micronisé
120 Doses

0108007727/02

FOSTER®

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

Fluticasone propionate anhydride micronisé
Budesonide anhydride micronisé
120 Doses



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

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

microgrammes/dose, poudre pour inhalation
?

à connaître avant d'utiliser Foster 100/6
pour inhalation?
6 microgrammes/dose, poudre pour

ôles éventuels ?
6/6 microgrammes/dose, poudre pour

Ne pas dépasser la dose prescrite

Uniquement sur ordonnance
الجراحتي الموصى
Tableau A (Liste I)

Voir la notice pour plus de...
Expiédié le ...
... à ...

- 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 CONNAIT 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
hépatiques, c
entre les cure

Actions indé

Nervosité, insc

Précautions p

Le suppositoire
à partir de 7 ans.
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
d'insuffisance cardiaque,
d'arrêt du tabac
d'érythromycine.

Présentations - P

- Suppositoires adhésifs
boîte de 12 suppositoires
- ne pas administrer à un enfant de moins de 7 ans
- 1 à 2 suppositoires

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

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

PPV : 291DH00



Laboratoires Bruneau

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

