

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

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

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

M22- N° 001222

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 5356

Société : R.A.M

1222B

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : Nader Abdelkader

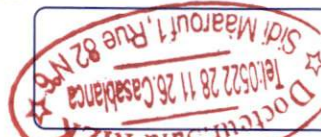
Date de naissance : 1950

Adresse : Darb Alchorfa Rue 55 N° 15 casa

Tél. : 05 22 20 45 45 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 01/07/2012

Nom et prénom du malade : 72 Nader Abdelkader Age: 5950

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Allergie

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie : 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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
08/12/2012	CDc	1	100 M ⁺ Docteur Said RIZK Diplômé d'université en Diabétologie Oncopédiatrique-Echographie-Electrocardiogramme, Néphrologue-Expert Assessment au près des Tribunaux	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 INPE PHARMACIE DE LA BÉTHUNE 2047539 SAVIET D'UNIVERSITÉ 06522 BÉTHUNE CEDEX TEL : 0321 35 00 93 fax : 0321 35 00 94 www.inpe.fr	08/10/2012	€ 38,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

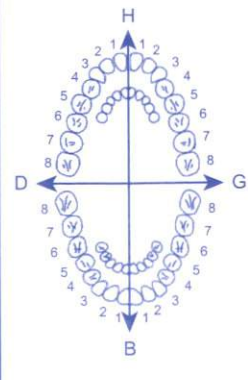
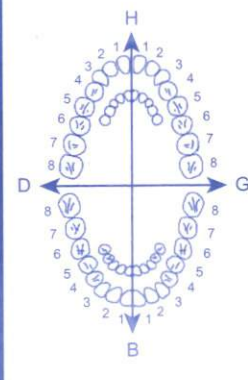
AUXILIAIRES MEDICAUX

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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 00000000 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS		VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION		

الدكتور سعيد رزق

DOCTEUR SAID RIZK

OMNIPRATICIEN

Diplômé d'Université en Diabétologie

Diplômé d'Université en Diététique Médicale - Nutrition

Diplômé d'Université d'Echographie Clinique

Lauréat de la Faculté de Médecine Montpellier - France

Médecin Expert Assermenté au près des Tribunaux

Electrocardiogramme

الطب العام

دبلوم جامعي في مرض السكري

دبلوم جامعي في الحمية الطبية و التغذية

دبلوم جامعي في الفحص بالصدى

خريج كلية الطب مونبولييه فرنسا

طبيب خبير لدى المحاكم

التخطيط الكهربائي للقلب

Mayer Abdalkader

ORDONNANCE

Casablanca, le 08/11/2022

$145,30 \times 3 = 435,90$ - Vienhol e spou = **AS**
 $134,00 \times 3 = 402,00$ - Brumal e Rote **SV**
 $56,60 \times 3 = 169,80$ - Dr. prokenni **SV** = **AS**
22,20 - codolone **SV**
T = 738,90



Dr. Sultan - El Fida, Rue 82 N. 6 Au Dessus de La Pharmacie Marocaine
درب السلطان الفداء ، درب القراء ، رقم 82 زنة 6 البيضاء الصيدلية المغربية
Tél : 22.28.11.96 05 / Gsm : 47 61.16.45 06

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol	400,00 mg
Phosphate de codeine hémihydraté	20,00 mg
(Quantité correspondant à codeine base)	15,62 mg

Excipients : gélantine, acide stéarique, amidon de pomme de terre, povidone, pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N. Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS. Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



PPV: 22DH20
PER: 06/21
LOT: I1425

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie

Bétaméthasone



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

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

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.
1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01.
Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de leur insuffisance rénale et hépatique.
 - la plupart des infections.
 - certaines maladies virales en évolution (hépatites virus A, B, C).
 - certains troubles mentaux non traités.
 - vaccination par des vaccins vivants.
 - allergie à l'un des autres composants contenus dans la seringue.
- Référez-vous à la rubrique 6.



611 800115 013 7

DIPROSTENE 1 Seringue

P.P.V : 56,60 DH

AMM 235DMP/21/NTT

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura



Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie

Bétaméthasone



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

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

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.
1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01.
Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de leur insuffisance rénale et hépatique.
 - la plupart des infections.
 - certaines maladies virales en évolution (hépatites virus A, B, C).
 - certains troubles mentaux non traités.
 - vaccination par des vaccins vivants.
 - allergie à l'un des autres composants contenus dans la seringue.
- Référez-vous à la rubrique 6.



611 800115 013 7

DIPROSTENE 1 Seringue

P.P.V : 56,60 DH

AMM 235DMP/21/NTT

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura



Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie

Bétaméthasone



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

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

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.
1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01.
Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virus),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans la rubrique 6.



611 800115 013 7

DIPROSTENE 1 Seringue

P.P.V : 56,60 DH

AMM 235DMP/21/NTT

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura



Bacilac forte

L. rhamnosus GG - Bb lactis Intelicaps®

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Qu'est ce que BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est un complément alimentaire qui contient deux types de bactéries, des Lactobacilles et des Bifidobactéries.

■ Chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** contient 1 milliard de *Lactobacillus rhamnosus GG* et de *Bifidobacterium lactis* lyophilisées.

■ Au sein de chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** les Lactobacilles et les Bifidobactéries sont protégés par une nouvelle technologie de microencapsulation qui leur garantit une meilleure survie. Ce nouveau procédé breveté améliore la qualité du produit.

Quelles sont les propriétés nutritionnelles de BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est utilisé dans le cas où la flore intestinale a besoin d'aide : ballonnements, flatulence, selles molles, etc.

■ **Bacilac forte Intelicaps®** favorise une bonne digestion et stimule notre flore intestinale après une thérapie prolongée d'antibiotiques.

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est sûr et aucun effet secondaire n'est connu à ce jour.

■ Il n'existe pas de contre-indication à la prise de **Bacilac forte Intelicaps®**.

Cependant les personnes souffrant de troubles importants de l'immunité doivent être suivies par leur médecin.

■ Ne pas utiliser **Bacilac forte Intelicaps®** en cas d'allergie ou d'hypersensibilité à un ou plusieurs excipients du produit.

Comment prendre BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** peut être utilisé par les enfants à partir de l'âge de 6 ans et les adultes.

■ La dose recommandée est de 1 à 2 gélules par jour.

■ Ne se substitue pas à une *alimentation variée et équilibrée* et à un mode de vie sain.

Comment conserver BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** peut être conservé à température ambiante, dans un endroit sec.

■ La date d'expiration est mentionnée sur la face externe de l'emballage et fait référence au produit non ouvert et correctement conservé.

Quelle est la composition de BACILAC forte Intelicaps®?

■ Les gélules de **Bacilac forte Intelicaps®** sont d'origine 100% végétale.

■ Composants actifs : au moins 1 milliard de bactéries lyophilisées

■ *Lactobacillus rhamnosus GG*

■ *Bifidobacterium lactis*

■ Excipients: Maltodextrine, Cellulose microcristalline, Hypromellose,

Stéarate de magnésium, Dioxyde de silicium,

Dioxyde de titaniun (E171).

Comment se procurer BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est disponible en pharmacie.

■ N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien .

Distribué par :



bottu, a
62, Allée des Casuarinas - Ain Seba - Casablanca



PPC: 137 DH 00

Bacilac forte

L. rhamnosus GG - Bb lactis Intelicaps®

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Qu'est ce que BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est un complément alimentaire qui contient deux types de bactéries, des Lactobacilles et des Bifidobactéries.

■ Chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** contient 1 milliard de *Lactobacillus rhamnosus GG* et de *Bifidobacterium lactis* lyophilisées.

■ Au sein de chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** les Lactobacilles et les Bifidobactéries sont protégés par une nouvelle technologie de microencapsulation qui leur garantit une meilleure survie. Ce nouveau procédé breveté améliore la qualité du produit.

Quelles sont les propriétés nutritionnelles de BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est utilisé dans le cas où la flore intestinale a besoin d'aide : ballonnements, flatulence, selles molles, etc.

■ **Bacilac forte Intelicaps®** favorise une bonne digestion et stimule notre flore intestinale après une thérapie prolongée d'antibiotiques.

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est sûr et aucun effet secondaire n'est connu à ce jour.

■ Il n'existe pas de contre-indication à la prise de **Bacilac forte Intelicaps®**.

Cependant les personnes souffrant de troubles importants de l'immunité doivent être suivies par leur médecin.

■ Ne pas utiliser **Bacilac forte Intelicaps®** en cas d'allergie ou d'hypersensibilité à un ou plusieurs excipients du produit.

Comment prendre BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** peut être utilisé par les enfants à partir de l'âge de 6 ans et les adultes.

■ La dose recommandée est de 1 à 2 gélules par jour.

■ Ne se substitue pas à une *alimentation variée et équilibrée* et à un mode de vie sain.

Comment conserver BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** peut être conservé à température ambiante, dans un endroit sec.

■ La date d'expiration est mentionnée sur la face externe de l'emballage et fait référence au produit non ouvert et correctement conservé.

Quelle est la composition de BACILAC forte Intelicaps®?

■ Les gélules de **Bacilac forte Intelicaps®** sont d'origine 100% végétale.

■ Composants actifs : au moins 1 milliard de bactéries lyophilisées

■ *Lactobacillus rhamnosus GG*

■ *Bifidobacterium lactis*

■ Excipients: Maltodextrine, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de magnésium, Dioxyde de silicium, Dioxyde de titane (E171).

Comment se procurer BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est disponible en pharmacie.

■ N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien .

Distribué par :



bottu, 62, Allée des Casuarinas - Ain Seba - Casablanca



PPC: 137 DH 00

Bacilac forte

L. rhamnosus GG - Bb lactis Intelicaps®

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament

Qu'est ce que BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est un complément alimentaire qui contient deux types de bactéries, des Lactobacilles et des Bifidobactéries.

■ Chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** contient 1 milliard de *Lactobacillus rhamnosus GG* et de *Bifidobacterium lactis* lyophilisées.

■ Au sein de chaque gélule de **Bacilac forte Intelicaps®** les Lactobacilles et les Bifidobactéries sont protégés par une nouvelle technologie de microencapsulation qui leur garantit une meilleure survie. Ce nouveau procédé breveté améliore la qualité du produit.

Quelles sont les propriétés nutritionnelles de BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est utilisé dans le cas où la flore intestinale a besoin d'aide : ballonnements, flatulence, selles molles, etc.

■ **Bacilac forte Intelicaps®** favorise une bonne digestion et stimule notre flore intestinale après une thérapie prolongée d'antibiotiques.

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est sûr et aucun effet secondaire n'est connu à ce jour.

■ Il n'existe pas de contre-indication à la prise de **Bacilac forte Intelicaps®**.

Cependant les personnes souffrant de troubles importants de l'immunité doivent être suivies par leur médecin.

■ Ne pas utiliser **Bacilac forte Intelicaps®** en cas d'allergie ou d'hypersensibilité à un ou plusieurs excipients du produit.

Comment prendre BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** peut être utilisé par les enfants à partir de l'âge de 6 ans et les adultes.

■ La dose recommandée est de 1 à 2 gélules par jour.

■ Ne se substitue pas à une *alimentation variée et équilibrée* et à un mode de vie sain.

Comment conserver BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** peut être conservé à température ambiante, dans un endroit sec.

■ La date d'expiration est mentionnée sur la face externe de l'emballage et fait référence au produit non ouvert et correctement conservé.

Quelle est la composition de BACILAC forte Intelicaps®?

■ Les gélules de **Bacilac forte Intelicaps®** sont d'origine 100% végétale.

■ Composants actifs : au moins 1 milliard de bactéries lyophilisées

■ *Lactobacillus rhamnosus GG*

■ *Bifidobacterium lactis*

■ Excipients: Maltodextrine, Cellulose microcristalline, Hypromellose,

Stéarate de magnésium, Dioxyde de silicium,

Dioxyde de titaniun (E171).

Comment se procurer BACILAC forte Intelicaps®?

■ **Bacilac forte Intelicaps®** est disponible en pharmacie.

■ N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien .

Distribué par :



bottu, a
62, Allée des Casuarinas - Ain Seba - Casablanca



PPC: 137 DH 00

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Béta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ve en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments corticoïdes par voie inhalée.

Ce médicament peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires (explorations fonctionnelles respiratoires).

VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Béta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ve en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments corticoïdes par voie inhalée.

Ce médicament peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires (explorations fonctionnelles respiratoires).

VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Béta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ve en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments corticoïdes par voie inhalée.

Ce médicament peut également vous être prescrit à l'occasion de certains tests respiratoires (explorations fonctionnelles respiratoires).

VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH