

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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



Déclaration de Maladie

N° W21-694706

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 01026

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SERBOUTI EL GHEZOUANI

Date de naissance : 1941

Adresse : 23B- RUE TANGER NSR

Tél. : 0767 669231

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

MAJAT SERBOUTI
MEDECINE GENERALE
CENTRE DE SANTE
NOUACER

Date de consultation : 20/6/2022

Nom et prénom du malade : OUDIA RAHMA

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection longue durée - Maladie chronique

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 : USA

Le : 20/07/2022

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHÉRENT

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/06/22	C			INP : 09101015 D NAJAT SERBOUT MEDECINE GENERALE CENTRE DE SANTE NOUACER

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie EL FARAJER Mme ECH-CHENNA Mounia EB 253 Pôles de Santé Nouasseur Z.E. Casablanca Tel 05 22 53 96 58	20/06/22	710.40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

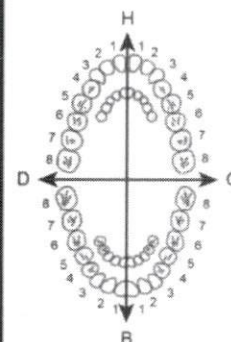
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

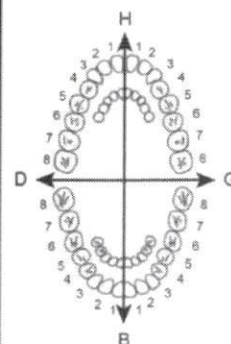
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

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

Le : 20/6/2022

Dr NAJAT SERGOUTI
MEDECINE GENERALE
CENTRE DE SANTE
NOUACER

ORDONNANCE

ouma RAHMA.

185.00

1)

Serflur 250

7.5

26 x

7.5

21 j x 1 mois

37.70

2)

Vambre

1 cp/j x 1 mois

7.5

350.00

3)

Rexaban 15mg

1 cp/j x 1 mois

Pharmacie l'arganier
Mme ECH-CHANDIA Mounia
EB 253 Pôla Ur. Nouasseur Z.E
Sidi Bou Abdallah Tel: 05 22 53 96 93

37.80

4)

Efficit lefophib

1 appl/j x 15 j.

7.5

99.90

5)

Libalot

1 gel/j

Dr NAJAT SERGOUTI
MEDECINE GENERALE
CENTRE DE SANTE
NOUACER

710.40

VITALOTS

Actifs et vitamines

VITALOTS

Indispensables, ces nutriments assurent l'équilibre biologique et rechargent l'organisme à la fois physiquement et mentalement. La puissance synergique de ces actifs exerce une action revitalisante sur l'organisme, améliorant ainsi l'état de bien-être et le processus innovant de micro encapsulation du fer.

Selon le Règlement Européen n° 432/2012, les allégations suivantes ont reçu un avis positif de la part de l'EFSA (EUROPEAN FOOD SAFETY AUTHORITY) et sont donc autorisées pour l'étiquetage des denrées alimentaires :

Minéraux, Oligo-éléments:

Zinc

- Le zinc contribue au fonctionnement normal du système immunitaire
- Le zinc contribue au maintien d'une peau normale
- Le zinc contribue à la synthèse normale de l'ADN
- Le zinc joue un rôle dans le processus de division cellulaire
- Le zinc contribue à une synthèse protéique normale
- Le zinc contribue au maintien d'un taux normal de testostérone dans le sang
- Le zinc contribue à un métabolisme glucidique normal
- Le zinc contribue au maintien de cheveux normaux
- Le zinc contribue au maintien d'ongles normaux
- Le zinc contribue au métabolisme normal des macronutriments
- Le zinc contribue à la synthèse normale de l'ADN
- Le zinc joue un rôle dans le processus de division cellulaire
- Le zinc contribue à protéger les cellules contre le stress oxydatif
- Le zinc contribue au maintien d'une ossature normale
- Le zinc contribue à une fonction cognitive normale
- Le zinc contribue à une fertilité et une reproduction normales
- Le zinc contribue à un métabolisme acidobasique normal
- Le zinc contribue au maintien d'une vision normale
- Le zinc contribue au métabolisme normal de la vitamine A



EXP: 01/25

PPC: 99,90 DH



Promot i on et distribut i on par:

UNIVERS PHARMACEUTICALS

ICHRAK CENTER Lot. Diamant Vert,
Imm. 25, N°5, Lissasfa - Route El Jadida -
Casablanca

Fabrique par

IRCOS

laboratoires

N°109 OJ SIDI GHANEM,
MARRAKECH, MAROC

Magnésium

- Le magnésium contribue à réduire la fatigue
- Le magnésium contribue à des fonctions psychologiques
- Le magnésium contribue à l'équilibre électrolytique
- Le magnésium contribue à un métabolisme énergétique
- Le magnésium contribue au fonctionnement normal
- Le magnésium joue un rôle dans le processus de division cellulaire
- Le magnésium contribue au maintien d'une ossature normale
- Le magnésium contribue au maintien d'une dentition normale
- Le magnésium contribue à une synthèse protéique normale
- Le magnésium contribue à une fonction musculaire normale

Fer

- Le fer contribue à la formation normale de globules rouges et d'hémoglobine
- Le fer contribue au transport normal de l'oxygène dans l'organisme
- Le fer contribue à un métabolisme énergétique normal
- Le fer contribue à réduire la fatigue
- Le fer contribue au fonctionnement normal du système immunitaire
- Le fer contribue à une fonction cognitive normale
- Le fer joue un rôle dans le processus de division cellulaire
- Le fer contribue au développement cognitif normal des enfants

Efficort® Lipophile 0,127 %, crème

Acéponate d'hydrocortisone

Tube de 30 g

CREME LIPOPHILE

LOT: 0093
EXP: AVR 2024
PPV: 37,80 DH

EFFICORT® Lipophile 0,127 %, crème

Tube de 30 g

AMM N° 12 DMP/21/NCI



6 118000 020431

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 qu'EFFICORT LIPOPHILE 0,127 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser EFFICORT LIPOPHILE 0,127 % crème ?
3. Comment utiliser EFFICORT LIPOPHILE 0,127 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EFFICORT LIPOPHILE 0,127 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QU'EFFICORT LIPOPHILE 0,127 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : D07AC16.

Ce médicament est une crème contenant de l'acéponate d'hydrocortisone.

Ce médicament est un dermocorticoïde d'activité forte.

Il est indiqué dans certaines maladies comme l'eczéma, le psoriasis, les allergies cutanées.

Mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

< 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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, adressez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 3- Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.
- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins d'ou vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - Indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.
- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous prenez votre médicament ou pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :
 - insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;
 - si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;
 - troubles hémorragiques ;
 - pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;
 - maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;
 - anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;
 - maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.
- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.
- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.
- Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.
- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) :
- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter ;

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliment. Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé et Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter de prendre le(s) comprimé(s) à l'heure fixe chaque jour afin de ne pas. Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre. Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau, corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'un médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû : Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de ce médicament. Cela augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de comprimé, prenez le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas de comprimé, prenez le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés comprimés, vous devez prendre deux comprimés de 15 mg (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre à l'heure indiquée par votre médecin.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés comprimés, vous devez prendre deux comprimés de 15 mg (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre à l'heure indiquée par votre médecin.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, contactez votre médecin.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignements abondants ou prolongés ;
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.
- Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.
- Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :**
- Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des effets indésirables tels que :
 - une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).
 - une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (œdème de Quincke et œdème allergique) ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;
- saignement dans l'estomac et les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles) plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;
- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;
- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;
- toux avec expectoration (crachats) de sang ;
- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;
- saignement suite à une intervention chirurgicale ;
- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;
- gonflement des membres ;
- douleur dans les membres ;
- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;
- fièvre ;
- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;
- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en position debout) ;
- diminution de la vacuité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;
- éruption cutanée, démangeaisons ;
- possible élévation de certains enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

Saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

Rexaban® 15 mg
28 comprimés pelliculés



6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

6 118000 072652

Vantec®

Cétirizine
Comprimés pelliculés sécables

Vantec 10mg

30 comprimés enrobés sécables



- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez
- ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez
- cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous
- remanez dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative :

Comprimés :

CÉTIRIZINE (DCI) DICHLORHYDRATE

Excipients.....q.s.p.

Forme pharmaceutique :

Comprimés : Comprimés pelliculés sécables.

Boîtes de 15 et de 30 comprimés.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antihistaminique H1 non anticholinergique (code ATC : R06AE07).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contrairement aux antihistaminiques plus anciens, VANTEC® n'a pas d'effets atropiniques ni, dans la majorité des cas, d'effet sédatif.

Il est utilisé dans le traitement des manifestations allergiques diverses : rhinite ou conjonctivite allergiques, urticaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la Cétirizine ou à l'un des composants ;
- Cas d'insuffisance rénale grave ;
- Enfants de moins de 6 ans.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Des précautions sont nécessaires en cas d'épilepsie ou d'antécédent de convulsions.

Bien qu'aucune interaction nette n'ait été constatée avec l'alcool, évitez la prise de boissons alcoolisées pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Compte tenu des données de pharmacocinétique, de pharmacodynamie et du profil de tolérance, aucune interaction avec la Cétirizine n'est attendue ni connue à ce jour.

Le taux d'absorption de la Cétirizine n'est pas diminué par l'alimentation, bien que la vitesse d'absorption soit réduite.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse :

L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

Allaitement :

Ce médicament passe faiblement dans le lait maternel. Cependant, il est préférable de ne pas l'utiliser sans avis médical pendant l'allaitement.

37,70

1 comprimé

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

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

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations :

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition :

Principes actifs	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Proportion de fluticasone quantité équivalente en fluticasone (DCI)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCI) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmaco thérapeutique :

Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures. Le proportionné de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme. Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme. SAFLU permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Il n'agit pas lorsque vous avez déjà un essoufflement ou un sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » d'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Contre-indications :

Néanmoins jamais SAFLU si :

• vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norfluane (HFA 134a).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que :

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang).

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de votre asthme, votre médecin souhaitera vérifier régulièrement votre état clinique.

Si votre asthme ou votre essoufflement s'aggrave, consultez votre médecin immédiatement.
Si vous entendez des sifflements bronchiques plus importants, si vous vous sentez plus souvent oppressé au niveau de la poitrine ou si vous avez plus souvent besoin d'utiliser votre traitement bronchodilatateur de secours, continuez à utiliser SAFLU sans augmenter le nombre de bouffées de SAFLU. Votre état respiratoire pourrait s'aggraver et vous pourriez alors être davantage malade. Dans ce cas, consultez votre médecin, car il se peut que vous ayez besoin d'un traitement supplémentaire.

Instructions d'utilisation

Votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien devront vous montrer comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vérifieront comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'a prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour traiter votre asthme.

• Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement du dispositif :

• Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première fois, testez son bon fonctionnement. Retirez le capuchon de l'embout buccal en pressant doucement les côtés, entre le pouce et l'index et tirez-le.

• Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien, éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de produit dans l'air.

Utilisation du dispositif :

Il est important de commencer à respirer le plus lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.

2. Retirez le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de corps étranger.

3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps étranger et d'assurer le mélange des composants de la suspension contenue dans le flacon

4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le pouce à la base de l'embout buccal. Expirez autant que vous le pouvez.

5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.

6. Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement et profondément.

7. Pendant que vous reprenez votre respiration, retirez le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant quelques secondes, autant que vous le pouvez.

8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.

9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.

peut vous prescrire un corticoïdes (tel que le Si vous avez d'autres dispositifs, demandez p ou à votre pharmacien

8. EFFETS NON SOU
Comme tous les mé des effets indésirab systématiquement ch Afin de prévenir l'ast médecin vous prescri contrôlant votre asth Réactions allergiqu essoufflement s'aggrave subitement après avoir cessé d'utiliser le dispositif, contactez votre médecin pour en savoir plus

SAFLU 250 microgrammes

Suspension pour inhalation en flacon pressurisé 120 doses



LOT: GB10198

PER: 12/2023

PPV: 185 DH 00