

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

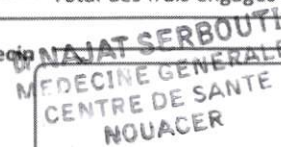
Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



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
20/06/22	C	Grosdieu		INP : 09106015 D'NAJAT SERBOUT MEDECINE GENERALE CENTRE DE SANTE NOUACER
I.N.P. 092066356				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie L'Antiquier Mme ECH-CHANNA Nouasseur EB 253 Pol 1 Nouasseur Casablanca Tel 65 22 53 96 35	20/06/22	710,40

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	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.

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	

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
	35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Le : 20.1.61.2022

DR NAJAT SERBOUTI
MEDECINE GENERALE
CENTRE DE SANTE'
NOUACER

ORDONNANCE

DUMA

RAHMA

185.00

1)

Safflu 250 ml S.V.

37.70

2)

Vampec 1 cp/j x 1 mois S.V.

350.00

3)

Rexaban 15 mg 1 cp/j x 1 mois S.V.

37.80

4)

Efficert lipophile 1 appl/j x 15 g. S.V.

99.90

5)

Vihalot 1 g/j S.V.

710.40

Pharmacie L'organier
Mme ECH-CHANIA Mounia
IB 253 Pôle URCA Nouasseur Z.E
Casablanca Tel 05 22 53 96 93

DR NAJAT SERBOUTI
MEDECINE GENERALE
CENTRE DE SANTE'
NOUACER



CA136
EXP: 01/25
PPC: 99,90 DH

VITALOTS

Actifs et vitamines

VITALOTS

Indispensables, ces nutriments assurent l'équilibre biologique et rechargeant l'organisme à la fois physiquement et la puissance synergie de ces actifs exerce une action revitalisante sur l'organisme, améliorant ainsi l'état de bien-être procédé 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 AUTHORITY) et sont donc autorisées pour l'étiquetage des denrées alimentaires :



Promotion et distribution par:

UNIVERS PHARMACEUTICALS

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

Fabriqué par:

IRCOS

laboratoires
N°109 QJ 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 normal
- Le magnésium contribue au fonctionnement normal du cœur
- 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 un fonctionnement normal du système immunitaire
- Le fer contribue à réduire la fatigue
- 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

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 Allégation
- 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

Efficort® Lipophile 0,127 %, crème

Acéponate d'hydrocortisone

Tube de 30 g

CRÈME LIPOPHILE

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

EFFICORT® Lipophile 0,127 %, crème
Tube de 30 g
AMM N° 19-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 LIOPHILE 0,127 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser EFFICORT LIOPHILE 0,127 % crème ?
3. Comment utiliser EFFICORT LIOPHILE 0,127 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EFFICORT LIOPHILE 0,127 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QU'EFFICORT LIOPHILE 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.

REXBAN® 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, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Quel contient cette notice :

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

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

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Rexban 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 :

Rexban 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 de 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 REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contraindications :

Ne prenez jamais REXBAN 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 et précautions particulières d'emploi :

Faiblesse d'absorption avec REXBAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin 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'entrainer 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 (bronchite), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle ;
- Si vous présentez une condition qui vous oblige à faire 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 n'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'eau. Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé à Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dis. Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à 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'u médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

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

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

Si vous oubliez de prendre REXBAN 15 mg et 20 mg

- Si vous avez pris moins de 20 mg de ce comprimé de comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de comprimé que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg si (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre u

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

Si vous arrêtez de prendre REXBAN 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexban sans en avoir d'abord parlé avec Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicar pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Certains 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 :

- saignement abondant ou prolongé ;
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, 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 réactions cutanées telles 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 / nécrosite épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'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 (Édème 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 ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives) ;

- saignement dans les tissus ou saignement intime (hématoème, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- saignement 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 événissement lors du passage en position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- éruption cutanée, démangeaisons ;

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

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

- saignement dans le cœur et dans l'intérieur des vaisseaux ;

- hypertension artérielle (augmentation de la pression dans les vaisseaux) ;

- augmentation de la pression dans les yeux (œdème du globe oculaire) ;

- augmentation de la pression dans les poumons (œdème pulmonaire) ;

- augmentation de la pression dans les os (ostéoporose) ;

- augmentation de la pression dans les glandes salivaires (sialite) ;

- augmentation de la pression dans les glandes mammaires (œdème mammaire) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes adrenales (adénome) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes pituitaires (hypothalamie) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

- augmentation de la pression dans les glandes thyroïdiennes (goitre) ;

- augmentation de la pression dans les glandes surrénales (cortisolémie élevée) ;

Vantec®

Cétirizine

Comprimés pelliculés sécables

Vantec 10mg

30 comprimés enrobés sécables



6 118 000 36 004 9

- 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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à vos enfants ou à vos amis.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remâchez dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative :

Comprimés :

CETIRIZINE (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.

Allaitements :

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

92533-02

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 pourrez 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
Propionate de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCl)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCl) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

Exipients : 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 propionate 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 :

Ne prenez jamais SAFLU si:

- vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norflurane (HFA 134a).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions / 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,
- Un diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang).
- Une infection de la peau et des tissus sous-cutanés.

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 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, sous 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 retenez 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 dans la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.

10. Utilisez le dispositif régulièrement.

peut vous prescrire un corticoïdes (tel que le). Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.

5. EFFETS NON SOU

Comme tous les médicaments, il existe des effets indésirables systématiquement chez certains patients. Afin de prévenir l'apparition de ces effets, votre pharmacien vous prescrira un corticoïde pour contrôler votre asthme.

Réactions allergiques : essoufflement s'aggrave subitement après avoir une percevoir des sifflements

SAFLU 250 microgrammes

Suspension pour inhalation en flacon pressurisé
120 doses



LOT: GB10198

PER: 12/2023

PPV: 185 DH 00

* Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée chez les patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) traitée par l'association salmétérol / fluticasone.

Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10): • Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse). Également langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets. Votre médecin peut vous prescrire un traitement antifongique pour soigner la candidose.

• Douleurs et inflammations des articulations, douleurs musculaires.

• Crampes musculaires. Les effets indésirables suivants ont également été rapportés avec l'association salmétérol / fluticasone chez des patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO):

• Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez votre médecin si vous ressentez l'un des symptômes suivants: quantité des crachats augmentée, modification de la coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de la toux, augmentation de la gêne respiratoire.

• Ecchymoses (bleus sur la peau) et fractures. • Inflammation des sinus (sensation de tension ou de pesanteur au niveau de la face, des joues et derrière les yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).

• Diminution de la quantité de potassium dans votre sang (qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse musculaire, des crampes).

Effets peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100): • Augmentation du taux de sucre (glucose) dans votre sang (hyperglycémie). Si vous avez du diabète, des contrôles plus fréquents de votre taux de sucre dans votre sang et un ajustement possible de votre traitement anti-diabétique peuvent être nécessaire.

• Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant généralement une gêne visuelle).

• Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie). • Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier (palpitations). Cela est généralement sans gravité et