

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

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

M23- N° 0043179

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12576 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : SIMMOU ADEL
Date de naissance : 01.09.1986
Adresse : Cité Wahda, 232, Alia Mohammédia
Tél. : 0667762010 Total des frais engagés : 790,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 09/01/2024
Nom et prénom du malade : SIMMOU LAYAN Age:
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie : Affection d'admission
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
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) :

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
09.01.24		1/2	2500 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien N° ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	09/01/2024	540,80
427, Hay Wahda - Mohammedia Tél: 05 23 23 58 40		

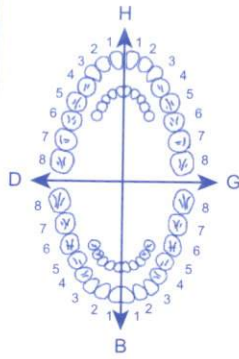
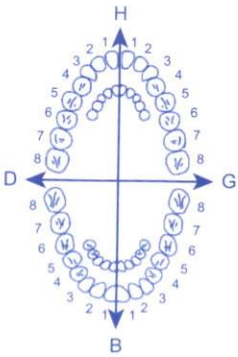
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			CCEFFICIENT 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

Docteur Fatima BOUZZITE

PÉDIATRE

Diplômée

Ancien Chef Service de Pédiatrie
à l'hôpital Med V



الدكتورة فاطمة بوزيت

طبيبة اختصاصية

في أمراض الطفل و الرضيع
رئيسة قسم الأطفال بمستشفى
محمد الخامس سابقا

Mohammedia le : 09.01.2024.

33.40 x 2

1°) clausure l'oeil

500 mg

171.00 x 2

2°)

Fluoride de dentifrice

x 21, x 8 jours

41.30

3°)

Vaseline

2 tubes

131.70

4°)

Wasser

47.00

5°)

charbon

sup

1 tube

1 tube

1 tube

1 tube

زنتة أسفي إقامة إسماعيل، شقة رقم 17، الطابق الرابع - المحمدية

Rue de Safi, Résidence ISMAIL, Appt 17, 4ème Etage - Mohammedia

☎ 05 23 28 28 47 ☎ 06 59 15 00 85 ✉ fatimabouzzite@hotmail.fr

540,80



médicament car elle

PPV-33,40 DH
LOT: 652502
PER: 06/2026

- CLAMOXYL 250 mg/5 ml contient 1,3 mg (0,06 mmol) de sodium par ml. Ceci est à prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- CLAMOXYL 500 mg/5 ml contient 1,6 mg (0,07 mmol) de sodium par ml, après prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé

CLAMOXYL ?

Ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Avant chaque utilisation et utilisez la cuillère-mesure fournie avec

de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être heures.

Enfants pesant moins de 40 kg :

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité de CLAMOXYL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

Cette suspension n'est habituellement pas prescrite aux adultes et aux enfants pesant plus de 40 kg. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

Problèmes rénaux :

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre CLAMOXYL ?

- Vous devez continuer de prendre CLAMOXYL aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.
- Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si CLAMOXYL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez CLAMOXYL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus de CLAMOXYL que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop de CLAMOXYL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant.

Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CLAMOXYL :

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez.
 - Ne prenez pas la dose suivante trop tôt ; attendez environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.
 - Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.
- Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Arrêtez de prendre CLAMOXYL et consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un des effets indésirables graves mentionnés ci-dessous, car vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

Les effets indésirables suivants sont très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Réactions allergiques ; les signes peuvent inclure : démangeaisons ou éruptions cutanées, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, du corps ou difficultés à respirer. Ces réactions peuvent être graves et parfois fatales
- Éruptions cutanées ou taches rouges en forme de tête d'épingle sous la peau, ecchymoses. Ceci est causé par l'inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins en raison d'une réaction allergique. Ces symptômes peuvent s'accompagner de douleurs articulaires (arthrite) et de problèmes rénaux
- Une réaction allergique retardée peut survenir habituellement 7 à 12 jours après la prise de CLAMOXYL ; les signes incluent : éruption cutanée, fièvre, douleurs articulaires et gonflement des ganglions lymphatiques, en particulier au niveau des aisselles
- Réaction cutanée connue sous le nom d'érythème polymorphe, se manifestant par les symptômes suivants : plaques rougeâtres ou violacées sur la peau avec des démangeaisons, en particulier sur la paume des mains et la plante des pieds, lésions concentriques en relief sur la peau, sensibilité au niveau de la bouche, des yeux et de la muqueuse génitale. Cette réaction peut entraîner de la fièvre et une grande fatigue

pas un bronchodilatateur. Le traitement de la crise d'asthme.

Il n'apporte pas de soulagement immédiat. Il est en particulier sans action sur la crise d'asthme déclarée.

Son efficacité ne se manifeste qu'au bout de quelques heures. Son utilisation doit être en accord avec la posologie (*dose et nombre de prises*) prescrite par votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONSULTER avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

- si vous êtes allergique au propionate de fluticasone dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique **Contre-indications** ;
- si une augmentation de la gêne respiratoire survient, contactez votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels conseils »).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé.

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

- du diabète (Flixotide peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
- une tuberculose actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le passé.

Mises en garde spéciales

En cas de survenue de crises ou de gêne respiratoire, n'utilisez pas ce médicament mais un bronchodilatateur bêta-2 mimétique par voie inhalée à action rapide et de courte durée (*médicament qui augmente le calibre des bronches*) que votre médecin vous aura prescrit à cet effet. Le soulagement habituellement obtenu doit alors être observé rapidement.

En cas d'échec, consultez immédiatement un médecin.

Si vous constatez une augmentation de la fréquence des crises d'asthme et des épisodes de gêne respiratoire, cela indique que les doses quotidiennes habituellement efficaces de ce médicament deviennent insuffisantes. Il faut craindre alors une aggravation de la maladie. Dans ce cas, **consultez rapidement votre médecin qui réévaluera votre traitement.**

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

Précautions d'emploi

Ce produit actif en inhalation doit atteindre l'extrémité des petites bronches pour agir efficacement. En cas d'encombrement des voies respiratoires (par des mucosités abondantes) ou d'infection, son efficacité peut être diminuée. Il convient de **consulter rapidement votre médecin afin qu'il instaure un traitement adapté.**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé.

du respect rigoureux de la
laptée à votre cas.

UTILISER FLIXOTIDE,

ressurisé :

es composants contenus

alation de ce produit, mais
irables éventuels? »).



ce médicament car elle

u votre pharmacien.
us ou à votre enfant. Ne le
même si les signes de leur

en à votre médecin ou votre
qui ne serait pas mentionné

Clamoxyl ?

TILISE ?

line. Celui-ci appartient à un

es bactéries dans différentes

médicaments pour traiter les

DE PRENDRE CLAMOXYL ?

l'un des autres composants
6.

iotique. Ceci peut inclure une

mentionnées ci-dessus. En
pharmacien avant de prendre

e CLAMOXYL si vous :

ge, ganglions enflés et fatigue

pharmacien avant de prendre

es de sang pour explorer le

fier que le bébé se développe

CLAMOXYL. En effet, CLAMOXYL

récemment pris ou pourriez

la goutte) avec CLAMOXYL, le

la goutte), votre médecin peut

agulation du sang (tels que la
sanguines supplémentaires.
cylines) CLAMOXYL peut être

cancer et du psoriasis sévère)
ésirables.

être enceinte ou planifiez une
pharmacien avant de prendre ce

u sodium et du benzoate de

ut être nocive pour les patients

re médecin vous a informé que
tez-le avant de prendre ce

e médicament peut provoquer
et accroître le risque de jaunisse

• CLAMOXYL 250 mg/5 ml contient 1,3 mg (0,06 mmol) de sodium par ml. Ceci est à prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

• CLAMOXYL 500 mg/5 ml contient 1,6 mg (0,07 mmol) de sodium par ml, après reconstitution. Ceci est à prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

3. COMMENT PRENDRE CLAMOXYL ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Agitez bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère-mesure fournie avec le flacon.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg :

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité de CLAMOXYL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est :

Adultes, patients âgés et enfants pesant plus de 40 kg :

Cette suspension n'est habituellement prescrite qu'à des adultes pesant plus de 40 kg. Demandez conseil à votre médecin.

Problèmes rénaux :

Si vous souffrez de problèmes rénaux, votre médecin vous indiquera la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre CLAMOXYL ?

- Vous devez continuer de prendre CLAMOXYL pendant la durée prescrite, même si vous vous sentez mieux. Arrêter le traitement prématurément peut favoriser l'apparition de l'infection. Si certaines bactéries ont survécu à l'origine d'une réapparition de l'infection.
- Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si CLAMOXYL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez CLAMOXYL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus de CLAMOXYL que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop de CLAMOXYL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant.

Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CLAMOXYL :

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez.
- Ne prenez pas la dose suivante trop tôt ; attendez environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Arrêtez de prendre CLAMOXYL et consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un des effets indésirables graves mentionnés ci-dessous, car vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

Les effets indésirables suivants sont très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Réactions allergiques ; les signes peuvent inclure : démangeaisons ou éruptions cutanées, gonflement du visage, des lèvres, de la langue, du corps ou difficultés à respirer. Ces réactions peuvent être graves et parfois fatales.
- Éruptions cutanées ou taches rouges en forme de tige d'épingle sous la peau, ecchymoses. Ceci est causé par l'inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins en raison d'une réaction allergique. Ces symptômes peuvent s'accompagner de douleurs articulaires (arthrite) et de problèmes rénaux.
- Une réaction allergique retardée peut survenir habituellement 7 à 12 jours après la prise de CLAMOXYL ; les signes incluent : éruption cutanée, fièvre, douleurs articulaires et gonflement des ganglions lymphatiques, en particulier au niveau des aisselles.
- Réaction cutanée connue sous le nom d'érythème polymorphe, se manifestant par les symptômes suivants : plaques rougeâtres ou violacées sur la peau avec des démangeaisons ; en particulier sur la paume des mains et la plante des pieds, lésions concentriques en relief sur la peau, sensibilité au niveau de la bouche, des yeux et de la muqueuse génitale. Cette réaction peut entraîner de la fièvre et une grande fatigue.

PPV: 33,40 DH
LOT: 652502
PER: 06/2026

Il n'apporte pas de soulagement immédiat. Il est en particulier sans action sur la crise d'asthme déclarée.

Son efficacité ne se manifeste qu'au bout de quelques jours et dépend du respect rigoureux de la

posologie (dose et nombre de prises) prescrite par votre médecin et adaptée à votre cas.

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

suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

N'utilisez jamais FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé :

si vous êtes allergique au propionate de fluticasone ou à l'un des autres composants contenus dans la rubrique 6.

ou si vous prenez ce médicament :

si un trouble respiratoire survient à la suite de l'inhalation de ce produit, mais voir rubrique 4 : «Quels sont les effets indésirables éventuels?»).

Consultez votre médecin.



avant de consulter votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation

surveillez attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que :

- du diabète (Flixotide peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
- une tuberculose actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le passé.

Mises en garde spéciales

En cas de survenue de crises ou de gêne respiratoire, n'utilisez pas ce médicament mais un bronchodilatateur bêta-2 mimétique par voie inhalée à action rapide et de courte durée

(médicament qui augmente le calibre des bronches) que votre médecin vous aura prescrit à cet effet. Le soulagement habituellement obtenu doit alors être observé rapidement.

En cas d'échec, consultez immédiatement un médecin.

Si vous constatez une augmentation de la fréquence des crises d'asthme et des épisodes de gêne respiratoire, cela indique que les doses quotidiennes habituellement efficaces de ce médicament deviennent insuffisantes. Il faut craindre alors une aggravation de la maladie. Dans ce cas, **consultez rapidement votre médecin qui réévaluera votre traitement.**

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

Précautions d'emploi

Ce produit actif en inhalation doit atteindre l'extrémité des petites bronches pour agir efficacement.

En cas d'encombrement des voies respiratoires (par des mucosités abondantes) ou d'infection, son efficacité peut être diminuée. Il convient de **consulter rapidement votre médecin afin qu'il instaure un traitement adapté.**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé.

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 UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-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 Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

N'utilisez jamais Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé :

- Si vous êtes allergique au salbutamol (la substance active contenue dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique "Composition")

Si vous ressentez une augmentation de la gêne respiratoire après l'inhalation de ce produit, ne renouvelez pas la prise de ce médicament.

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament en suspension pour inhalation en flacon pressurisé.

Faites attention avec ce médicament :

En cas de survenue de crises d'asthme, ou de gêne respiratoire, le soulagement habituellement obtenu doit être observé rapidement après l'utilisation de ce médicament. **En cas d'échec, consultez immédiatement un médecin.**

Si la dose habituellement efficace devient insuffisante, si les crises d'asthme ou les épisodes de gêne respiratoire deviennent plus fréquents, il faut craindre une aggravation de la maladie : **consultez rapidement votre médecin qui réévaluera votre traitement.**

Ce produit actif en inhalation, doit atteindre l'extrémité des petites bronches. En cas d'encombrement des voies respiratoires par des mucosités abondantes, notamment lors d'infection, son efficacité peut être diminuée. **Consultez rapidement votre médecin afin qu'il mette en place un traitement adapté.**

Prévenez votre médecin :

- si vous avez des problèmes en lien avec votre glande thyroïde,
- si vous avez des problèmes cardio-vasculaires, notamment certains troubles du rythme cardiaque, une angine de poitrine (*sensation d'oppression thoracique et douleurs violentes localisées au niveau de la poitrine et pouvant s'étendre dans le bras gauche*), ou une hypertension artérielle (*augmentation de la pression du sang dans les artères*),
- si vous avez un diabète

afin qu'il détermine les modalités de traitement les mieux adaptées à votre cas.

Autres médicaments et VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament (en particulier des médicaments bêta-bloquants ou antidiabétiques), y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Lot
EXP
PPV
D'3M
08 2024
45,30 DH

1 pressurisé ?
on en flacon

omposants

ment après
votre médecin.

mes/dose,

كلارتيك®

لوراتادين

التقديم :

أقراص :- علبة من 30 قرصا

- علبة من 15 قرصا

- علبة من 10 أقراص

شراب :- قارورة من 60 ملل

- قارورة من 120 ملل

التركيب :

أقراص :

لوراتادين 10 ملغ

سواغ كمية كافية ل قرص واحد

شراب :

لوراتادين 0,1 غ

سواغ كمية كافية ل 100 ملل

الخصائص :

لوراتادين مضاد للهستامين وخاص بالمستقبلين 1

دواعي الإستعمال :

- إلتهاب مخاطية الأنف الموسمي واللقاحي

- إلتهاب مخاطية الأنف الغير الموسمي

- بعض الامراض الجلدية الناتجة عن الحساسية (الشرى...)

نواهي الإستعمال :

- فرط الحساسية للدواء

- الطفل الذي لم يبلغ عمره سنتين

التأثيرات الغير المرغوب فيها :

- اجتفاف الفم، عياء، نعاس والصداع حالات إستثنائية

الإحتياطات عند الإستعمال :

- اللوراتادين تتجاوز الغشاء المشيمي وتصل إلى الحليب ويستحسن عدم

إستعمالها أثناء :

الحمل .

الرضاعة .

لم يثبت لا عدم الضرر ولافعالية اللوراتادين عند الأطفال الذين لم يبلغ عمرهم سنتين.

المقادير وطريقة الإستعمال :

الأطفال من سنتين إلى 12 سنة :

ذوو الأوزان أكثر من 30 كلغ : 10 ملغ من كلارتيك مرة في اليوم أي ملعقتين صغيرتين

من الشراب.

ذوو الأوزان أقل من أو يساوي 30 كلغ : 5 ملغ من كلارتيك مرة في اليوم أي ملعقة

صغيرة من الشراب.

للبالغين :

قرص واحد كل يوم يستحسن تناوله صباحا أثناء الإفطار

نظرا لنقص المعطيات يتوخى الحذر عند المصابين بنقص حاد في وظيفة الكبد

يجب حفظ هذا الدواء بعيدا عن الرطوبة.

Clartec®

Loratadine

Formes et présentations :

Comprimés : 10 mg de 30

47,00

Sirops

Compo

Compo

Lo

Ex

Sirop :

Lo

Ex

Proprié

- Lorata

d'action

voie ora

doses t

Indicat

- Traite

foins), d

(urticaire

- Traitem

Contre-Ind

L'hypersensibil

Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.

- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de **Clartec®** une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de **Clartec®** une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

..... 10 mg
..... 1 comprimé

..... 0,1 g
..... 100 ml

Clartec®

Loratadine

0,1g/100 ml

s H1 périphériques,
e quotidienne, par
holinergiques aux

inique (Rhume des
es allergiques

l'enfant.

- ne 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 NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?
3. Comment utiliser NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Décongestionnants et autres préparations nasales à usage topique - corticoïdes, code ATC : R01AD09

Qu'est-ce que NASONEX ?

NASONEX pulvérisation nasale contient du furoate de mométasone, qui appartient à un groupe de médicaments appelés corticoïdes. La pulvérisation de furoate de mométasone dans le nez contribue à soulager l'inflammation (gonflement et irritation du nez), les éternuements, les démangeaisons et l'obstruction ou les écoulements du nez.

Dans quels cas NASONEX est-il utilisé ?

Rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) et rhinite perannuelle

NASONEX est utilisé pour traiter les symptômes du rhume des foins (aussi appelé rhinite allergique saisonnière) et de la rhinite perannuelle chez les adultes et les enfants à partir de 3 ans.

Le rhume des foins, qui apparaît à certaines périodes de l'année, est une réaction allergique provoquée par l'inhalation du pollen des arbres, des graminées, des mauvaises herbes ainsi que des spores des moisissures et champignons. La rhinite perannuelle survient tout au long de l'année et ses symptômes peuvent être provoqués par une sensibilité à divers facteurs tels que les acariens, les poils d'animaux (ou les squames), les plumes et certains aliments. NASONEX réduit le gonflement et l'irritation dans votre nez et soulage ainsi les éternuements, les démangeaisons et l'obstruction ou l'écoulement du nez provoqués par le rhume des foins ou par la rhinite perannuelle.

Polypes nasaux

NASONEX est utilisé pour traiter les polypes nasaux chez les adultes à partir de 18 ans. Les polypes nasaux sont de petites excroissances au niveau de la muqueuse nasale qui touchent en général les deux narines. NASONEX diminue l'inflammation nasale, ce qui réduit progressivement la taille des polypes et donc permet de soulager la sensation de nez bouché qui peut gêner la respiration par le nez.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONSULTER AVANT D'UTILISER NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?
N'utilisez jamais NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale :

Qu'est-ce que NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale et contenu de l'emballage extérieur
NASONEX est une suspension pour pulvérisation nasale. Boîte de 40, 60, 120 ou 140 doses. Chaque flacon contient 40, 60, 120 ou 140 doses. Les flacons de 40, 60 et 120 doses sont fournis dans des boîtes contenant un seul flacon. Les flacons de 140 doses sont fournis dans des boîtes contenant 1, 2 ou 3 flacons. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché
MSD FRANCE
10-12 COURS MICHELET
92800 PUTEAUX

Ce que contient NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale
La substance active est le furoate de mométasone.
Chaque pulvérisation contient 50 microgrammes de furoate de mométasone, sous forme monohydratée.
Les autres composants sont :
cellulose dispersible, glycérol, citrate de sodium, acide citrique monohydraté, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium, eau purifiée.
Ce médicament contient 0,02 mg de chlorure de benzalkonium par pulvérisation.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.
Le pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7008562500
1/2

NASONEX® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale Furoate de mométasone

NASONEX 50 µg/dose
Suspension pour pulvérisation
Flacon de 120 doses
P.P.V. 131, 70 DH
Distribué par MSD Maroc

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