

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

biologie 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.

ique :

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

ducation :

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.

taire :

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

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° P19- 0046590

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8606 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : M. FOULA Mohamed
Date de naissance : 23/06/55
Adresse : RES. EL HOUT KRAL GH 26 IMM 835 N° 5
Sidi TAAROUF CASA
Tél. : 0699468065 Total des frais engagés : 494,60 Dhs


Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
Date de consultation : 27/09/2019
Nom et prénom du malade : M. GILBERT ZOUHRI Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète + Arthrose + Cardiopathie
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 : CASA Le : 08 OCT 2019
Signature de l'adhérent(e) :  ACCUEIL

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
27/09/2019	Contrôle	1	1000H	
27/09/2019	Contrôle	1	1000H	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
24/09/2019	27/09/2019	170.40
01/10/2019	01/10/2019	224.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

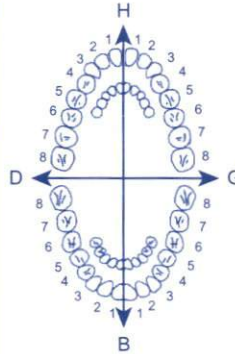
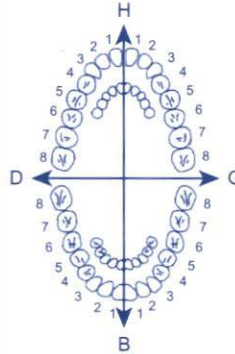
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

Dr. Jamal - Eddine Mouatassim

MEDECINE GENERALE

CIRCUNCISION

Agrée par l'Etat pour délivrer
le certificat du permis de conduire
Ex. Médecin Chef de C/S à Azilal

الدكتور جمال الدين معتصم.

الطب العام

ختانة الأطفال

معتمد من طرف الدولة لتسليم رخصة السياقة
رئيس دائرة صحية بأزيلال سابقا

Casablanca, le 27 SEPT 2019 في الدار البيضاء.

N° CITIZENSHIP KARINA

1) Nupte

38.8

no 54 2/

2) Client file

86 3

2 - 0 - 2

45.00

3) Ventouse Aurore

26 flar 2 3/

4) Aurore

Handwritten signatures and stamps.



01 OCT 2019

- Zetabon
79.50

- Itepanat
39.8 / suppl

85.50 - Imulet
40 units - 0 - 20ml

19.90 - AD0 (2)
suppl

22426
PHARMACIE RAWY
DR. LKHLIFI Rachid
347 Bis Bloc E Lissas
Casablanca
Tel : 05 22 65 08 54



MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml

(Chlorhydrate d'Ambroxol)

38,80

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin. Si vous avez toute autre question, si vous avez un problème, consultez votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

1- COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Principe actif :

Chlorhydrate d'Ambroxol
Quantité Correspondant à Ambroxol base (0,3%)

Excipients : Glycérol, Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane (Acétate de furfuryle, acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle -3-butényle, acétoïne, butyrate d'amyle, delta-décalactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propylène glycol), Acide citrique monohydrate, Eau purifiée qsp 100 ml

Excipients à effet notoire : Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.

2- CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

MUCOLYTIQUES.

(R : SYSTÈME RESPIRATOIRE).

3- INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

4- POSOLOGIE

• Chez l'adulte :

Posologie usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

• Chez l'enfant :

Plus de 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

2 à 5 ans : ½ cuillère à café trois fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale

Fréquence d'administration

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

Durée de traitement

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

5- CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MUXOL, solution buvable :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Ne donnez pas MUXOL à votre enfant de moins de 2 ans.

6- EFFETS INDÉSIRABLES

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

- Rare : pouvant survenir au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

Réaction d'hypersensibilité ;

Eruption cutanée, urticaire.

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

Réactions anaphylactiques, dont choc anaphylactique, angio-œdème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la muqueuse ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson/syndrome de Lyell et pustulose exanthématique aiguë généralisée) ;

Trouble digestifs mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la posologie.

Maux de tête, vertige.



19,90

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg	
Metformine chlorhydrate	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p.	comprimé
ADO® 850 mg	
Metformine chlorhydrate	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p.	1 comprimé
ADO® 500 mg	
Metformine chlorhydrate	500mg
(soit en metformine 390mg)	
Excipients q.s.p.	1 comprimé

Propriétés :

La metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

trouvez dans cette situation, vous devez avoir besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.



INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension

85,00

de l'alcool :

insuline pourrait varier. La prise d'alcool à l'occasion de vos hypoglycémies.

Avantage d'exercice que d'habitude :

insuline diminuent généralement si vous faites de l'exercice physique.

Le médecin des mesures à prendre en cas d'absence de l'insuline.

Avant de partir en voyage à l'étranger :

Si vous devez vous rendre à l'étranger, pensez à en informer votre médecin ou infirmier. Le décalage horaire peut vous contraindre à modifier vos heures de prise de l'insuline par rapport à vos heures habituelles.

ALLAITEMENT

Si vous allaitez ou prévoyez de le faire, vous devez en informer votre médecin pour discuter de vos besoins afin de contrôler votre diabète.

Un traitement par insuline n'expose votre bébé à aucun risque. Il peut cependant être nécessaire d'ajuster la dose d'insuline ainsi que votre régime.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations sur le médicament.

ET UTILISATEURS DE MACHINES

La concentration et vos réflexes peuvent être affectés par l'hypoglycémie. Vous devez y penser dans toutes les situations où vous pourriez mettre votre vie en danger, y compris la conduite d'un véhicule ou l'utilisation de machines.

Consultez votre médecin sur vos capacités à conduire un véhicule.

Les symptômes de l'hypoglycémie, tels que la faiblesse, les tremblements, la transpiration, les maux de tête, les nausées ou le rythme cardiaque irrégulier, peuvent être aggravés par l'utilisation de machines.

MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

d'autres médicaments :

L'insuline peut être affectée par d'autres médicaments pris en même temps que l'insuline, tels que les glucocorticoïdes, les hormones thyroïdiennes, les hormones de croissance, le danazol, les bêta-2 agonistes (comme le salbutamol, le terbutaline) et les diurétiques.

Les symptômes de l'hypoglycémie peuvent être diminués par d'autres médicaments pris en même temps que l'insuline, tels que les glucocorticoïdes, les hormones thyroïdiennes, les hormones de croissance, le danazol, les bêta-2 agonistes (comme le salbutamol, le terbutaline) et les diurétiques.

Les symptômes de l'hypoglycémie peuvent être diminués par d'autres médicaments pris en même temps que l'insuline, tels que les glucocorticoïdes, les hormones thyroïdiennes, les hormones de croissance, le danazol, les bêta-2 agonistes (comme le salbutamol, le terbutaline) et les diurétiques.

Les symptômes de l'hypoglycémie peuvent être diminués par d'autres médicaments pris en même temps que l'insuline, tels que les glucocorticoïdes, les hormones thyroïdiennes, les hormones de croissance, le danazol, les bêta-2 agonistes (comme le salbutamol, le terbutaline) et les diurétiques.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE, FREQUENCE ET DUREE DU TRAITEMENT, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. Suivez attentivement les conseils de votre médecin et/ou de l'équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure d'administration de votre insuline, la surveillance de la glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie. Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple, d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être effectué lors de la première injection ou progressivement sur plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas utiliser si la suspension présente des flocculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

Si vous devez mélanger deux types d'insuline :

Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de réaliser l'injection immédiatement après le mélange.

Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la quantité requise de chaque préparation.

Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions de votre médecin ou de votre infirmier.

L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de votre médecin.

سوتيم
SOTHEMA

Fabrique par / Manufactured by
Laboratoire SOTHEMA

P.O. Box N° 1, 2180 Boukoura - Morocco

Les premiers symptômes d'hypoglycémie sont soudains. Les symptômes possibles sont : sueurs froides, pâleurs et froidure cutanée, nervosité ou tremblement, sensation d'angoisse, faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés de concentration, sensation de faim excessive, troubles visuels, maux de tête, nausées ou rythme cardiaque irrégulier, en l'absence de traitement hypoglycémique.

Il convient dans ce cas de faire le traitement d'urgence ci-dessous.

En cas d'hypoglycémie :

Prenez du sucre (sauf en cas de perte de conscience). Ceci vous permettra fréquemment de reprendre conscience.

En cas d'aggravation, une injection de glucagon sous-cutanée ou intraveineuse devra être réalisée, elle devra être suivie d'une réévaluation.

Si vous n'obtenez aucune réaction au glucagon intraveineux ou sous-cutané, appelez immédiatement un médecin ou allez à l'hôpital. Demandez à votre médecin des renseignements sur le traitement.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, elle peut entraîner des complications sérieuses telles que perte de conscience, coma voire même décès. Ayez toujours sur vous un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucune raison de douter sur le diagnostic d'hypoglycémie si vous avez les symptômes décrits ci-dessus.

Signalez à votre médecin tout épisode d'hypoglycémie.

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie sera élevée. Prenez la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Les symptômes liés à une glycémie inhabituellement élevée sont : soif, polyurie (envie fréquente d'uriner), appétit, nausées, vomissements, somnolence, rougeur et sécheresse buccale et cutanée, et l'haleine. Les symptômes graves sont une respiration rapide et un pouls rapide.

NOTICE : INFORMATION DES UTILISATEURS

Ventoline 100 microgrammes

suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

Glaucosminkline
Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat



VENTOLINE 100 mcg
Aérosol 200 doses
PPV 45,30 DH



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 lire.
- 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 (tests des voies respiratoires).

HEPANA

Le dieci erbe

هيپانات
20 قرص
39.80 DH
A'consommer de Lot: V067A
préférence avant fin Per: 03-2022
Lot n° 3980

CC
Sans
Cultures
Végét
Vegan

Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Aloe ferox latex 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycyrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg.

Maltodextrine; agent de charge : Cellulose microcristalline; antiagglomérants : stéarate de magnésium végétal, dioxyde de silicium ; agents de revêtement : Hydroxypropylméthylcellulose, acides gras, cellulose microcristalline.

Propriétés :

Confort digestif et intestinal

Conseils d'utilisation :

2 à 4 comprimés par jour

Précautions d'emploi :

- Ne pas utiliser pendant la grossesse
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée

Présentations :

- Boite de 20 comprimés
- Boite de 40 comprimés

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

SYSTEME DE GESTION QUALITE
CERTIFIE ISO 9001:2008
PAR CERTIQUALITY

Produit Fabriqué par ESI s.p.a
Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY
www.esitalia.com
Importé et Distribué par ESNAPHARM - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun
Maârif extension - Casablanca

CLENIL FORTI

Béclométasone dip

on :	
p. inhalation	250 mcg

Anti-inflammatoire stéroïdien à action locale :

- Le dipropionate de Béclométasone exerce un effet thérapeutique marqué et direct sur la muqueuse trachéo-bronchique.
- Le dipropionate de Béclométasone, principe actif du CLENIL

Indications thérapeutiques :

- Traitement anti-inflammatoire continu de l'asthme dans les formes suivantes :
- asthmes légers à modérés, nécessitant un traitement symptomatique quotidien,
- asthmes sévères en particulier cortico-dépendants.

Chez l'enfant, en l'absence de données définitives sur les conséquences sur la croissance et le métabolisme osseux, le traitement par corticoides inhalés doit être envisagé en cas d'échec des anti-inflammatoires non stéroïdiens types cromones.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des composants.
- Tuberculose pulmonaire évolutive ou latente non traitée.
- Ulcère digestif évolutif non traité et non surveillé.

Effets indésirables :

- Au début du traitement, on peut observer des cas de gêne pharyngée, rauçité de la voix, toux qui sont en général spontanément réversibles.
- Possibilité de survenue de candidose oro-pharyngée.
- Il est recommandé de ne pas arrêter le traitement brusquement.

Mode d'emploi et posologie :

- Agiter le flacon ;
- Présenter l'embout de l'aérosol-doseur à l'entrée de la bouche, le fond de la cartouche dirigé vers le haut ;
- Dégonfler la poitrine au maximum ;
- L'inhalation doit être faite au cours d'une inspiration profonde ;
- Une apnée de quelques secondes est recommandée en fin d'inspiration forcée.
- Adulte : 2 inhalations 2 fois par jour ou 1 inhalation 4 fois par jour.
- La dose peut être augmentée jusqu'à 2 inhalations 3 ou 4 fois par jour.
- Chaque inhalation libère 250 mcg de dipropionate de Béclométasone.

Présentation et forme :

Flacon aérosol-doseur assurant environ 200 inhalations.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L de CHEISI PHARMACEUTICI S.P.A.

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

Lot : 050

À utiliser de
préférence avant le : 06/2024

PPC : 79,50 DH

QUAND UTILISER ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement s'utilise en cas de constipation.

La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc.

En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM}® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.

La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM}® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
 - Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
 - Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
 - Appuyer à fond sur le microlavement.
 - Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.
- Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivre attentivement le mode d'emploi.

Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n°: 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.