

RECOMMANDATIONS IMPÉNÉDANTES A LIRE POUR OPTIVER LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER 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.

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.

Optique :

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

Education :

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.

Prothétique :

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Au
ca

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 5043

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom

Date de naissance

Adresse

Télé. :

Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

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'attente du médecin conseil de la Mutuelle

24 FEV 2020

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je t'ai pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles

Fait à : Casablanca

Le : 22/02/2019

Signature de l'adhérent(e)

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

tes des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes.
12/12/2019	C2		250,00	INP : Docteur MOUTAMALI Z. Spécialiste des Maladies Respiratoires Centre Commercial Nadia Imm. Bd. Brahim El Aoudani 0522 98 88 NPE: 091114637

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE DE L'ORIENT Mme LAHSASSA MARA Latif 213, Bd Abdellatif Ben Yakkouch Casablanca 0522 75 51 -</i>	12/12/2019	1253,40
<i>Ch.</i>		

ANALYSES - RADIGRAPHIES

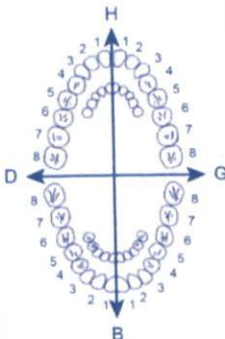
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

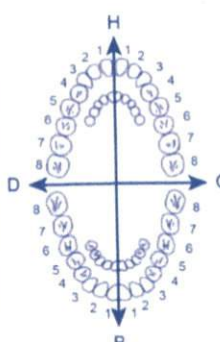
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553
G		

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECU

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

Docteur Zoubida MOUTAMMIL

SPECIALISTE EN PNEUMO-PHTISIOLOGIE

Maladies Respiratoires - Tuberculose

Asthme - Allergie Respiratoires

DIPLOMEE EN MEDECINE DU TRAVAIL

Faculté de Médecine de RENNES

الدكتورة متميل زبيدة

اختصاصية في أمراض الجهاز التنفسى

أمراض الرئة - السل . الضيق

أمراض الحساسية

حاملة شهادة في طب الشغل

كلية الطب ببرانس

Casablanca, le 12/12/2019 الدار البيضاء، في

Mr El Oueladli Abdellah.



regime prescrit

58,40

- Solupred 80 (cp eff)

3 cp/j le matin apres le petit
dejeuner pendant 1 mois.



26,00

Rufthor

1 cp matin et soir pendant 5 j

120,70x2

Aerius



136,20x3

1 cp/j

Nasalix

(fl 180 doses)

2 pulv marine matin et soir



05 22 98 88 54 . الشقة 4 . شارع ابراهيم الروదاني . الدار البيضاء . الهاتف :

Centre Commercial Nadia - Imm. 4 - Appt. N° 1 - Bd Brahim Roudani - Casablanca - Tél. : 05 22 98 88 54

297,00

- Symbricort 200



2 bouffées matin et soir - Se reposer
la bouffée après -

- Prazol 80 (b de 14) ou oldés

1 gélule à le soir au coucher

222,00

- Le Augmentin 1g (b de 24)

1 sachet x 36 comprimés
au début de repos

1253,40

Dacteur MOUAT MML Z.
Spécialiste des Maladies Respiratoires
Centre Commercial Nadia - Imm 4
Bd. Brahim Roudani 0522 98 81 54
INPE: 091114637

الشرق الذهبي
PHARMACIE DE L'ORIENT
Mme LAKHSASSI TABBARA Latifa
213, Bd Yacoub El Mansur - Casablanca
Tél: 0522 36 75 51

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en faire référence.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des difficultés à comprendre certaines informations ou si vous avez des symptômes indésirables, parlez-en à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un professionnel de la santé, comme un médecin ou un pharmacien, ou par un autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en :

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- œsophagite érosive ou ulcérateuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodenales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodenales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- œsophagite érosive ou ulcérateuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

LOT 181033
EXP 02/2021
PPV 99.00 DH

OEDES 20mg

28 gélules



61118001100088

et 56

AUGMENTIN 1 g/125 mg
buvable en sachet-dose
AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg
Amoxicilline/Acide clavulanique

PPV : 222,00 DH
LOT : 612391
PER : 10/20



Dénomination du médicament

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'au moins un médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous donnez jamais à qui lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter de faire efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

Indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Faites attention avec AUGMENTIN :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment les réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Test sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ler) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe des organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyiez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg.

ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

• AUGMENTIN contient de l'Aspartane (E551), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcétoneurie ».

• AUGMENTIN contient de la maltodextrose (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucs, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dosage habituel : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour
- Dosage inférieur : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment prendre AUGMENTIN ?

AUGMENTIN 1g/125 mg sachets : Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

Avez le mélange au début d'un repas ou peu avant.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés : Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

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

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, 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.

RUPTON Chronules

Bromphéniramine, phénylpropanolamine

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

FORME PHARMACEUTIQUE

RUPTON Chronules : Gélule contenant des microgranules à libération prolongée.
Boîte de 10, sous plaquette thermoformée.

Tableau A (Liste I).

COMPOSITION

	P. gélule	P. boîte
Bromphéniramine (DCI) maléate		
Phénylpropanolamine (DCI) chlorhydrate		

Excipients: saccharose (147 mg/gélule), amid érythrosine.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Ce médicament est une association d'un vasoconstricteur et d'un antihistaminique (bromphéniramine).

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué en cas de sensation de nez bouché d'un rhume chez l'adulte (à partir de 15 ans).

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE

- En cas d'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée.
- En cas d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque d'AVC, en raison de l'activité alpha-sympathomimétique.
- En association avec d'autres médicaments vasoconstricteurs ou des médicaments destinés à décongestionner le nez et la gorge. Lisez attentivement la notice des autres médicaments pour vérifier l'absence de phénylpropanolamine ou d'un autre vasoconstricteur.
- Chez l'enfant de moins de 15 ans.
- En cas d'allergie connue à l'un des constituants.
- En cas de maladie grave du cœur (insuffisance coronarienne sévère).
- Dans certaines formes de glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).
- En cas de difficultés pour uriner, d'origine prostatique ou autre.
- En cas de convulsions anciennes ou récentes.
- Si vous êtes traités par des médicaments à base d'IMAO non sélectifs (iproniazide), des médicaments prescrits dans certains états dépressifs.
- Si vous allaitez.

MISES EN GARDE SPECIALES

Il est impératif de respecter strictement la posologie, la durée de traitement de 5 jours et les contre-indications.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT, PREVENEZ VOTRE MEDECIN EN CAS :

- D'hypertension artérielle légère à modérée,
- D'affections cardiaques,
- D'hyperthyroïdie (hyperfonctionnement de la glande thyroïde),
- De troubles de la personnalité,
- De diabète,
- De prédisposition à la constipation, aux vertiges et aux troubles urinaires,
- De prise de médicaments destinés à traiter la migraine (notamment médicaments alcaloïdes dérivés de l'ergot de seigle).

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Si vous devez subir une anesthésie, arrêtez au préalable le traitement par ce médicament et prévenez l'anesthésiste.
- Ce médicament peut entraîner une somnolence majorée par l'alcool.
- Il est préférable de commencer le traitement le soir et de s'abstenir de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement.
- En cas d'écoulement nasal purulent, de persistance de fièvre, d'absence d'amélioration au bout de 5 jours de traitement, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN





Solupred® 20 mg

Solupred® 20 mg

20 Comprimés effervescents

sanofi aventis

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez la relire.

- Si vous avez d'autres questions ou toute autre préoccupation, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptôme similaire qui pourrait lui être nocif.



6 118000 060536

d'insuffisance hépatique, rénale, d'ostéoporose et de maladie des muscles avec

l'inflammation articulaire, dans les zones tropicales, subtropicales ou le sud de la France, en cas de séjour dans une zone à risque de maladie tropicale.

Le médicament peut également être prescrit en association avec un autre médicament agissant sur le système nerveux central ou avec un vaccin vivant pour éviter (voir rubrique "interactions médicamenteuses et autres interactions").

58,40

20 mg

ET APRES LE TRAITEMENT :

Évitez les contacts avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle).

Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de l'apport en sodium (environ 51 mg par comprimé).

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué (cf "Mises en garde spéciales").

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Méta-sulfobenozoate de prednisolone et de sodium dans une quantité correspondant à ... 20 mg. Exipients : Acide tartrique, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, benzoate de lithium, citron arôme naturel, saccharinate de sodium, silicone émulsion anti-mousse.

Chaque comprimé contient 50,80 mg de sodium.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé effervescent. (Flacon (verre) de 20).

Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOÏDES - USAGE SYSTEMIQUE (H : Hormones systémiques non sexuelles)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants.

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

Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenez votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

OF2R219268IN
1/2

NASONEX® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Je mométasone anhydre

**Veuillez:
médicar**

- Garde à votre
- Si vous:
- Ce mé d'autre
- Si l'un c non me



Dans cette

1. QU'EST-C ET DANS
2. QUELLES
3. COMMENT nasale?
4. QUELS SON
5. COMMENT pulvératisat
6. INFORMATI

NASONEX 50 µg/dose
Suspension pour pulvérisation nasale
Flacon de 120 doses
P.P.V: 136,20 DH
Distribué par MSD Maroc

Intégralité de cette notice avant d'utiliser ce z avoir besoin de la relire.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations iaciens.

nellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un es identiques, cela pourrait lui être nocif. ent grave ou si vous remarquez un effet indésirable parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

grammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?

INS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NASONEX pour pulvérisation nasale ?

icrogrammes/dose, suspension pour pulvérisation X 50 microgrammes/dose, suspension pour

ES EVENTUELS ?

1. QU'EST-CE qgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ET D UTILISE ?

S 008638
02 2022

CORTICOIDE A CONNAITRE

Ce médicament contient un corticoïde. C'est un traitement anti-inflammatoire qui s'administre par voie nasale.

Il est indiqué :

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans, en traitement de la rhinite allergique,
- chez l'adulte : pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

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

50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation

Nasale dans les cas suivants :
-allergie à l'un des composants,

- saignements de nez,
- en cas d'hépatite du nez, de la bouche ou des yeux.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

OF2R219268IN
1/2

NASONEX® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Je mométasone anhydre

**Veuillez:
médicar**

- Garde à votre
- Si vous:
- Ce mé d'autre
- Si l'un c non me



Dans cette

1. QU'EST-C ET DANS
2. QUELLES
3. COMMENT nasale?
4. QUELS SON
5. COMMENT pulvératisat
6. INFORMATI

NASONEX 50 µg/dose
Suspension pour pulvérisation nasale
Flacon de 120 doses
P.P.V: 136,20 DH
Distribué par MSD Maroc

Intégralité de cette notice avant d'utiliser ce z avoir besoin de la relire.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations iaciens.

nellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un es identiques, cela pourrait lui être nocif. ent grave ou si vous remarquez un effet indésirable parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

grammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?

INS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NASONEX pour pulvérisation nasale ?

icrogrammes/dose, suspension pour pulvérisation X 50 microgrammes/dose, suspension pour

ES EVENTUELS ?

1. QU'EST-CE qgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ET D UTILISE ?

S 008638
02 2022

CORTICOIDE A CONNAITRE

Ce médicament contient un corticoïde. C'est un traitement anti-inflammatoire qui s'administre par voie nasale.

Il est indiqué :

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans, en traitement de la rhinite allergique,
- chez l'adulte : pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

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

50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation

Nasale dans les cas suivants :
-allergie à l'un des composants,

- saignements de nez,
- en cas d'hépatite du nez, de la bouche ou des yeux.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

OF2R219268IN
1/2

NASONEX® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Je mométasone anhydre

**Veuillez:
médicar**

- Garde à votre
- Si vous:
- Ce mé d'autre
- Si l'un c non me



Dans cette

1. QU'EST-C ET DANS
2. QUELLES
3. COMMENT nasale?
4. QUELS SON
5. COMMENT pulvératisat
6. INFORMATI

NASONEX 50 µg/dose
Suspension pour pulvérisation nasale
Flacon de 120 doses
P.P.V: 136,20 DH
Distribué par MSD Maroc

Intégralité de cette notice avant d'utiliser ce z avoir besoin de la relire.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations iaciens.

nellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un es identiques, cela pourrait lui être nocif. ent grave ou si vous remarquez un effet indésirable parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

grammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?

INS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER NASONEX pour pulvérisation nasale ?

icrogrammes/dose, suspension pour pulvérisation X 50 microgrammes/dose, suspension pour

ES EVENTUELS ?

1. QU'EST-CE qgrammes/dose, suspension pour pulvérisation

nasale ET D S008638
02 2022

CORTICOIDE A CONNAITRE

Ce médicament contient un corticoïde. C'est un traitement anti-inflammatoire qui s'administre par voie nasale.

Il est indiqué :

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans, en traitement de la rhinite allergique,
- chez l'adulte : pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

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

50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation

Ne prenez jamais **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale** dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
 - saignements de nez,
 - en cas d'hépatite du nez, de la bouche ou des yeux.
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

SYMBICORT® TURBUHALER® 200 /6 microgrammes par dose

budésonide/formotérol

Poudre pour inhalation

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice:

- Qu'est-ce que SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation et dans quel cas est-il utilisé ?
 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
 - Comment prendre SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 - Comment conserver SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
 - Informations supplémentaires
- 1. QU'EST-CE QUE SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

SYNTHEMEDIC
22 rue soubeïr bniou al aquam roches
noires casablanca
SYMBICORT TURBUHALER

200/6 µg Pds p inh

Facon de 120 doses

10414 DMP/21/NRG P.P.V: 297,00 DH

6 118001 020706



PS10549

b) Si Symbicort® Turbuhaler® vous est prescrit avec un deuxième médicament en inhalateur : reportez-vous à la notice de Symbicort® Turbuhaler® prescrit comme inhalateur ».

A. Utilisation de Symbicort® Turbuhaler® prescrit avec un deuxième médicament en inhalateur

AERIUS® 5 mg comprimés pelliculés



Desloratadine

ملبسة

Veuillez garder ce paquet pour toute information importante.
 - Garder dans un endroit sec et à l'abri de la lumière.
 - Si vous avez des questions, consultez votre pharmacien.
 - Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants de moins de 12 ans.
 - Si vous prenez d'autres médicaments, parlez-en à votre pharmacien.

LOT : 073-1
PER : AVR 2021
PPV : 120 DH 70

- Que conservez-vous ?
 1. Qu'est-ce que c'est ?
 2. Quels sont les symptômes ?
 3. Comment prendre Aerius ?
 4. Quels sont les effets secondaires ?
 5. Comment le stocker ?
 6. Contenu : 30 comprimés pelliculés

AERIUS® 5 mg

30 comprimés pelliculés

prendre Aerius

?

minique.

s rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

Aerius est un médicament contre les symptômes de l'allergie (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des fous ou l'allergie aux acariens) chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus. Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants. Aerius est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AERIUS ?

Ne prenez jamais Aerius

- si vous êtes allergique à la desloratadine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ou à la loratadine.

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Aerius :

- si vous présentez une maladie des reins.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Autres médicaments et Aerius

Il n'y a pas d'interactions connues d'Aerius avec d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Aerius avec des aliments, des boissons et de l'alcool

Aerius peut être pris pendant ou en dehors des repas.

La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par Aerius.

Grossesse, allaitement et Fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

La prise d'Aerius n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Aerius contient du lactose

Les comprimés d'Aerius contiennent du lactose. Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucrels, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. Comment prendre Aerius ?

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.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus

La dose recommandée est d'un comprimé une fois par jour avec de l'eau, au moment ou en dehors des repas.

AERIUS® 5 mg comprimés pelliculés



Desloratadine

ملبسة

Veuillez garder ce paquet pour toute information importante.
 - Garder dans un endroit sec et à l'abri de la lumière.
 - Si vous avez des questions, consultez votre pharmacien.
 - Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants de moins de 12 ans.
 - Si vous prenez d'autres médicaments, parlez-en à votre pharmacien.

LOT : 073-1
PER : AVR 2021
PPV : 120 DH 70

- Que conservez-vous ?
 1. Qu'est-ce que c'est ?
 2. Quels sont les symptômes ?
 3. Comment prendre Aerius ?
 4. Quels sont les effets secondaires ?
 5. Comment le stocker ?
 6. Contenu : 30 comprimés pelliculés

AERIUS® 5 mg

30 comprimés pelliculés

prendre Aerius

?

minique.

s rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

Aerius est un médicament contre les symptômes de l'allergie (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des fous ou l'allergie aux acariens) chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus. Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants. Aerius est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes. Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AERIUS ?

Ne prenez jamais Aerius

- si vous êtes allergique à la desloratadine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ou à la loratadine.

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Aerius :

- si vous présentez une maladie des reins.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Autres médicaments et Aerius

Il n'y a pas d'interactions connues d'Aerius avec d'autres médicaments.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Aerius avec des aliments, des boissons et de l'alcool

Aerius peut être pris pendant ou en dehors des repas.

La plus grande prudence est recommandée si vous prenez de l'alcool en même temps que votre traitement par Aerius.

Grossesse, allaitement et Fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

La prise d'Aerius n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Aucune donnée n'est disponible sur la fertilité chez l'humain.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

À la dose recommandée, il est peu probable que ce médicament affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Bien que la plupart des personnes ne ressentent pas de somnolence, il est néanmoins recommandé de tester votre réponse à ce médicament avant d'accomplir des activités exigeant une vigilance, telles que conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Aerius contient du lactose

Les comprimés d'Aerius contiennent du lactose. Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucrels, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. Comment prendre Aerius ?

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.

Adultes et adolescents de 12 ans et plus

La dose recommandée est d'un comprimé une fois par jour avec de l'eau, au moment ou en dehors des repas.