

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

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.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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° W19-517470

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autre

Cadre réservé à l'adhérent (e) **22255**

Matricule : **5043** Société :

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : **EL ELDRHI ALDILAH**

Date de naissance : **12/12/1967**

Adresse : **125 Rue Larache Hay Salam**

Tél. : **0661461955** Total des frais engagés : **7503,40 DH**

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : **12/12/2019**

Nom et prénom du malade : **M. EL ELDRHI ALDILAH**

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection respiratoire

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 n'ai pas pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

12/12/19

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/12/2015	2	250,00	INP : Docteur MOUTANABILI Spécialité des Maladies Respiratoires Centre Commercial Nadia - Imm Bd. Brahim Choukri 0522 98 98 INPE: 091114631

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE L'ORIENT Mme LAHSASS FASSARA Latif 213, Bd. Brahim Choukri - Casablanca 0522 36 75 51	12/12/2019	1253,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

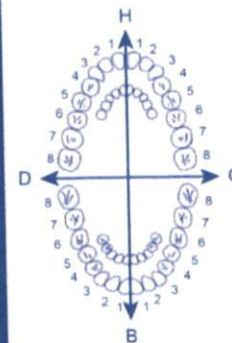
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

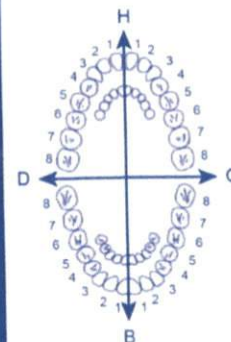
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
B		

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Zoubida MOUTAMMIL

SPECIALISTE EN PNEUMO-PHTISIOLOGIE

Maladies Respiratoires - Tuberculose

Asthme - Allergie Respiratoires

DIPLOMÉE EN MEDECINE DU TRAVAIL

Faculté de Médecine de RENNES

الدكتورة متميل زبيدة

إختصاصية في أمراض الجهاز التنفسي

أمراض الرئة - السل - الضيقة

أمراض الحساسية

حاملة شهادة في طب الشغل

كلية الطب برانس

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

M^r El Quelchimi Abdelilah,

58.40 - Solupred 80 (cp eff) requise pour sale

3 cp/j le matin après le petit déjeuner pour 1 semaine

26.00 Rupton

1 cp matin et soir pour 5 j

120,70 x 2 Avenir

136,20 x 3 1 cp/j Nasomex (fl 120 doses)

2 pulv/marine matin et soir

TSU# →

297,00

- Symbricort 200

2 bouffes matin et soir - Se rincer la bouche après -

- Praxol 200 (b de 14) ou Oleds

1 gelule 1/2 le soir au coucher -

222,00

- Le Augmentin 1g (b de 24)

1 sachet x 31
au début de repas

Docteur MOUTANML Z.
Spécialiste des Maladies Respiratoires
Centre Commercial Nadia - Imm 4
Bd. Brahim Roudani ☎ 0522 98 87 54
INPE: 091114637

1253,40

صيدلية الشرق
PHARMACIE DE L'ORIENT
Mme LAKHSASSI TABBARA Latifa
213, Bd Yacoub El Mansour - Casablanca
Tél: 0527 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 de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin. Il n'est pas destiné à d'autres personnes, même en cas de symptômes identiques.
- 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.

LOT 181033
EXP 02/2021
PPV 99.00DH

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Dispositif

OEDES 20mg
28 gélules



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 ulcéreuse 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 gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse 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.



AUGMENTIN 1 g/125 mg
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg

Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

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



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

- Gardez cette notice
- Si vous avez dû avoir un médecin ou votre
- Ce médicament vous donnez jamais à qui lui être nocif.
- Si l'un des effets in mentionnés dans cette

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS
3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
4. QUELS SONT LES EFFETS
5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

AUGMENTIN 1 g/125 mg
24 sachets



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 d'être efficaces (être inactives). 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 À 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 icterus (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,
- 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 des 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.

Tests sanguins et urinaux

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 (ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer 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'allopiuril (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 d'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 influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate molétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou s'il est possible que vous le soyez, 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'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). 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

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

- Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 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 de 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.

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

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés : Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un 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. Montrez la boîte de médicament au médecin.

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 vasoco 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 nasale. Lisez attentivement la notice des autres médicaments de 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, PREVEZ 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

26.00

PPV 26DH00
PER 02/21
LOT H1699

RUPTON

Maléate de Bromphéniramine 4 mg
Chlorhydrate de Phénylpropanolamine 50 mg
10 Gélules "longue-action"



6 118000 040668

Solupred® 20 mg

Solupred® 20 mg

20 Comprimés
effervescents

sanofi aventis



6 118000 060536

58,40

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

• Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.

• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, même en cas de symptôme, car cela pourrait lui être nocif.

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

médecin en cas de séjour dans une zone tropicale, subtropicale ou le sud de la France en raison du risque de maladie

médicament en association avec un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant (voir rubrique "interactions médicamenteuses et autres interactions").

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition
Métsulfobenzozate de prednisolone et de sodium
quantité correspondant en prednisolone à ... 20 mg.
Excipients : 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 MÉDICAMENT

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 DOUTE, 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 :

Prévenir 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

Solupred® 20mg

ET APRES LE TRAITEMENT :

Eviter le contact 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 DOUTE 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'EVENUELLES 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

NASONEX® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

le mométasone anhydre

Intégralité de cette notice avant d'utiliser ce

z avoir besoin de la relire.

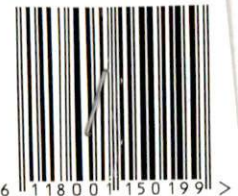
si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

nelement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un dont les symptômes sont identiques, cela pourrait lui être nocif.

ent grave ou si vous remarquez un effet indésirable, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Veillez à bien lire le

- Gardez le médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament est un médicament à usage intranasal.
- Si l'un de vos symptômes persiste, consultez votre médecin.

**Dans cette notice**

1. QU'EST-CE QUE NASONEX ?
2. QUELLES SONT LES INDICATIONS ?
3. COMMENT UTILISER NASONEX ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT GÉRER LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
6. INFORMATIONS GÉNÉRALES

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

1. QU'EST-CE QUE NASONEX ?

S008638
02 2022

grammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

2. QUELLES SONT LES INDICATIONS ?

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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?

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'herpès du nez, de la bouche ou des yeux.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NASONEX® 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

le mométasone anhydre

Intégralité de cette notice avant d'utiliser ce

z avoir besoin de la relire.

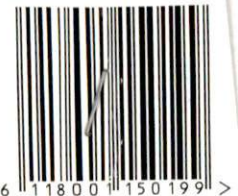
si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

nelement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui a des allergies identiques, cela pourrait lui être nocif.

ent grave ou si vous remarquez un effet indésirable, arrêtez d'utiliser et parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Veillez à bien lire le

- Gardez le médicament à l'abri de la chaleur.
- Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant plus de 14 jours.
- Si l'un de vos symptômes persiste, consultez votre médecin.

**Dans cette notice**

1. QU'EST-CE QUE NASONEX ?
2. QUELLES SONT LES INDICATIONS ?
3. COMMENT UTILISER NASONEX ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT GÉRER LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
6. INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

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

1. QU'EST-CE QUE NASONEX ?

S008638
02 2022

grammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

UTILISE ?

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

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 CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale ?

Ne prenez jamais NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

nasale dans les cas suivants :

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

de mométasone anhydre



médicar

- Dans cette

1. QU'EST-CE

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

- S008638
02 2022

grammes/dose, suspension pour pulvérisation
UTILISE ?

CORTICOIDE A

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 ?

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'herpès du nez, de la bouche ou des yeux.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER
VOTRE PHARMACIEN.

Intégralité de cette notice avant d'utiliser ce

z avoir besoin de la relire.

si vous avez un doute, demandez plus d'informations
ici.

racien.

nellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
non 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

2

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

microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation

ES EVENTUELS?

X 50 microgrammes/dose, suspension pour

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:

1. Qu'est-ce que SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
3. Comment prendre SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SYMBICORT® TURBUHALER® 200/6 microgrammes par dose, poudre pour inhalation ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• SYNTHEMEDIC

22 rue soubeir bnou al ouam roches
noires casablanca

SYMBICORT TURBUHALER

200/6 µg

Pdée p inh

Flacon de 120 doses

104/14 DMP/21NRQ

P.P.V : 297,00 DH



PS10549

b) Si Symbicort® Turbuhaler® vous est prescrit comme bronchodilatateur en inhalateur : reportez-vous à la notice de Symbicort® Turbuhaler® prescrite comme inhalateur ».

A. Utilisation de Symbicort® Turbuhaler® prescrit avec un deuxième médicament à utiliser en cas de besoin pour soulager les symptômes.

AERIUS® 5 mg comprimés pelliculés



Desloratadine

ملبسة

Veuillez
- Garder
- Si vous
- Ce médicament
- Si vous

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

elle contient des informations importantes pour vous.

n ou votre infirmier/ère.

autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Voir rubrique 4.

Que contient

1. Qu'est-ce
2. Qu'est-ce
3. Composition
4. Quels
5. Composition
6. Contenance

AERIUS® 5 mg
30 comprimés pelliculés ☒

prendre Aeries

1. Qu'est-ce
- Qu'est-ce
- Aeries est
- Comme
- Aeries est
- Quand
- Aeries est



?

minique.

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

Aeries est un médicament à action rapide qui agit contre les allergies (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins 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. Aeries 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 Aeries

- 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

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Aeries:

- 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 Aeries

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

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

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

Aeries 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 Aeries.

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'Aeries 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.

Aeries contient du lactose

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

3. Comment prendre Aeries ?

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
- Si vous
- Ce médicament
- Si vous

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

elle contient des informations importantes pour vous.

n ou votre infirmier/ère.

autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
ou non dans cette notice, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Voir rubrique 4.

Que contient

1. Qu'est-ce
2. Qu'est-ce
3. Composition
4. Quels
5. Composition
6. Contenance

AERIUS® 5 mg
30 comprimés pelliculés ☒

prendre Aeries

1. Qu'est-ce
- Qu'est-ce
- Aeries est
- Comme
- Aeries est
- Quand
- Aeries est



?

minique.

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

Aeries est un médicament à action rapide qui agit contre les allergies (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins 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. Aeries 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 Aeries

- 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

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Aeries:

- 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 Aeries

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

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

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

Aeries 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 Aeries.

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'Aeries 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.

Aeries contient du lactose

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

3. Comment prendre Aeries ?

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.