

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0005987

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4192 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : CHAOUKI Youssef Date de naissance : 01.01.1949
Adresse : HAY MOULAY RACHID GP 6 R. 11N-42
Tél : 0663072723 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 01/09/23
Nom et prénom du malade : CHAOUKI Youssef Age : 74 ans
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Bronchite asthmatiforme
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 : Fait à : 16 OCT 2023
Signature de l'adhérent(e) : Le : 25/10/23

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Dr. BEN ABoud Hassan

الدكتور حسن بن عبود

Diplômé en Médecine Générale
Université Salamanque Espagne
DU en Echographie
DU en Diabétologie
DU en Nutrition Diététique
Université Montpellier France
DU en Gynécologie Médicale
Université Strasbourg France
Autorisation N° 4971



شهادة الطب العام
خريج جامعة سلمنكا بإسبانيا
شهادة جامعية الفحص بالصدى
شهادة جامعية أمراض السكر
أمراض جامعية التغذية
خريج جامعة مونبيلي بفرنسا
شهادة جامعية أمراض النساء
خريج جامعة ستراسبورغ بفرنسا
الرخصة رقم 4971

Casablanca, le : 1.9.23

Cher confrère
Youssef

Dr/



TAUANC 500
1 un/j

(1 un/j)

36,60 Celstan 2 un/j
3 un/j MATAL

(1 un/j)

BRONSCOTEC

(1 un/j)

2 jours 1 Boi/x 3 fur
3 fur 1 Boi/x 2 fur
FORMALINE 12hc

304,00x3 SINGULAIR 10

(3 un/j)

350,00x3 Serethide 500 1 Boi/x 2

عمر بن الخطاب زقة 29 رقم 80، الفداء - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22 81 52 18 - الممثل: 06 61 13 00 07

Omar Ibn Khattab Rue 29 N° 80, EL Fida - Casablanca - Tél.: 05 22 81.52.18 - GSM: 06 61 13.00.07

oxygent 95

Célestène® 2 mg, comprimé dispersible sécable**Bétaméthasone**

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

 لا تقبل الكسر
 القم
 زون

sur vous.

 les signes de
 à tout effet

 LOT : 458
 PER : OCT 2024
 PPV : 36 DH 60

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable et dans quels cas ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable ?
3. Comment utiliser CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable ET DANS QUELS CAS ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : GLUCOCORTICOÏDE - USAGE SYSTEMIQUE (H. Hormones non sexuelles), code ATC : H02AB01.
 Ce médicament est un corticoïde.
 Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

N'utilisez jamais CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable 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 autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
 - phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.
- Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (voir Autres médicaments et CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable.

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

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 colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

PENDANT 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 suivez 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).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance, et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bédridil, érythromycine en injection intraveineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sulprolide, terféndine, vincamine.

Certains médicaments peuvent augmenter les effets de CELESTENE et il est possible que votre médecin souhaite vous surveiller attentivement si vous prenez ces médicaments (y compris certains médicaments pour traiter l'infection à VIH : ritonavir, cobicistat).

CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

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 car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

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

Sportifs

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable contient : Aspartame (E951), Lactose

3. COMMENT UTILISER CELESTENE 2 mg, comprimé dispersible sécable ?

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

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the environment.

6. CONTENTS OF THE PACK AND OTHER INFORMATION

What Tavanic film-coated tablets contain

The active substance is levofloxacin. One 250 mg Tavanic film-coated tablet contains 250 mg of levofloxacin and one 500 mg Tavanic film-coated tablet contains 500 mg of levofloxacin.

The other ingredients are:

- in the tablet core: crospovidone, hypromellose, microcrystalline cellulose and sodium stearyl fumarate,
- in the tablet coating: hypromellose, titanium dioxide (E 171), talc, macrogol, yellow ferric oxide (E 172) and red ferric oxide (E 172).

What Tavanic film-coated tablets look like and contents of the pack

Tavanic film-coated tablets are for oral use. The film-coated tablets are oblong with a score line and are light yellowish-white to reddish-white in color.

Tavanic 250 mg film-coated tablets are available in pack sizes of 5 film-coated tablets.

Tavanic 500 mg film-coated tablets are available in pack sizes of 5 and 7 film-coated tablets.

Not all pack sizes may be marketed.

Marketing Authorization Holder

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
PO Box 800860
65926 Frankfurt am Main
Germany

Manufacturer

Sanofi Winthrop Industrie
56, route de Choisy-au-Bac
60205 Compiègne
France

This leaflet does not contain all the information about your medicine. If you have any questions or are unsure of anything, ask your doctor or pharmacist for advice.

This leaflet was last revised in March 2016.

❗ تأخذ تافانيك في الوقت نفسه مع الأدوية التالية لأنها يمكن أن تغير طريقة عمل تافانيك، أو أفراس الحديد (ملاحق قدر الدم)، منتجات الزئبق، مضادات الحموضة التي تحتوي على الغليسيرول أو الألوينوم (ضد حرقة المعدة)، الديدانوزين أو السكرالفاك (ضد القرحة المعدية)، راجع الفقرة 3 أدناه.

الاحتياطات في البول

إذا كنت تعاني من قلة البول فمن قلة المتحضرات الأيونية نتائج إيجابية كاذبة قد أخذ تافانيك، في بول أظلمة إذا أخذ تافانيك، قرص مثقف.

Tavanic®

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1

Ain sebaâ Casablanca

Tavanic 500mg cp pel b5

P.P.V : 145,00 DH

يحتوي على معلومات مهمة لك.

الصيني

دين لأنه قد يولدهم. حتى ولو كانت عوارض

في، وينطبق هذا أيضاً على أي تأثير جانبي

غير مدعوم به هذه المعلومات. راجع الطبيب.

- ماذا تحتوي هذه التشرة،
1. ما هو تافانيك وما هي دواعي استعماله
 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال تافانيك
 3. كيف يؤخذ تافانيك
 4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة
 5. كيف يحفظ تافانيك
 6. محتويات العلبة ومعلومات إضافية

1. ما هو تافانيك وما هي دواعي استعماله

إسم هذا الدواء تافانيك. يحتوي على مادة فاعلة تُسمى ليفوفلوكساسين تنتمي إلى مجموعة الأدوية التي تُسمى مضادات حيوية وتُسمى بشكل خاص إلى عائلة الكينولونات وتُعمل من طريق قتل البكتيريا التي تُسبب بعض حالات الخُجج والتهابات في جسدك.

يسمح تافانيك بمعالجة حالات الخُجج والتهابات التي تُصيب:

- الجيوب الأنفية
 - التهابات/التهابات لدى الأشخاص المصابين بأمراض تُسبب مُزمنة أو بذات الرئة
 - التهابات البولية بما فيها الكلى أو المثانة
 - البروستات في حالة الإصابة بحالة خُجج طويلة الأمد
 - الخُجج والأنسجة تحت الجلد بما في ذلك العضلات (تُسمى هذه الأنسجة أيضاً والأنسجة اللينة).
- في ظروف معينة يمكن وصف تافانيك للمُعد من خطر الإصابة بالشكل الرومي من مرض الحمرة الخبيثة بعد التمرّض للحمرة الخبيثة أو أيضاً للمُعد من خطر تعاقب المرض.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال تافانيك

موانع الاستعمال

- ❗ تأخذ تافانيك أدوية وأدوية ليفوفلوكساسين في الحالات التالية،
1. إذا كنت تعاني من حساسية ضد ليفوفلوكساسين أو مضاد حيوي آخر من فئة الكينولونات مثل موكسيفلوكساسين أو سبيروفلوكساسين أو ليفوفلوكساسين أو أي مكونات أخرى في هذا الدواء كما هي مذكورة في القسم 3 أدناه.
 2. تتسبب عوارض الارتباك الحساسية ما يلي: طلع جلدي، ضيق في البلع أو التنفس، تورم الشفتين أو الوجه أو اللسان.
 3. إذا كنت تعاني من الصرع أو إذا أصبت بالصرع في الماضي.
 4. إذا عانيت يوماً من مشكلة في الأذن مثل التهاب الأذن الناتج عن علاج بمضاد حيوي من فئة الأوفازين هي السبيل التي تُصيب العضلات بالتهلك المظلم.
 5. إذا كنت حاملًا أو مراهقًا في طور النمو.
 6. إذا كنت حاملًا أو تخطئين نفسك حاملًا أو قد تصبحين حاملًا.
 7. إذا كنت مرضعة.

❗ تأخذ هذا الدواء إذا كنت تعاني من إحدى

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SINGULAIR® 10 mg, comprimé pelliculé Montelukast

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SINGULAIR 10 mg, comprimé pelliculé

Quand SINGULAIR doit-il être utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit SINGULAIR pour le traitement de votre asthme, pour prévenir les symptômes d'asthme le jour et la nuit.

- SINGULAIR est indiqué chez les adultes et adolescents de 15 ans et plus insuffisamment contrôlés par leur traitement et qui nécessitent un traitement supplémentaire.
- SINGULAIR est é
- Chez ces même
- SINGULAIR pou
- temps apporte
- rhinite allergic

Votre médecin déte

en fonction des symptômes et de la sévérité de

Qu'est-ce que l'asthme ?

L'asthme est une maladie au long cours.

L'asthme comprend :

- une difficulté à respirer en raison du rétrécissement des voies aériennes. Ce rétrécissement des voies aériennes s'aggrave et s'améliore en réaction à différentes circonstances,
- des voies aériennes sensibles qui réagissent à différents phénomènes tels que la fumée de cigarette, le pollen, le froid ou l'effort,
- un gonflement (une inflammation) de la muqueuse des



Nettoyage du Disk
Évitez l'embout
Nettoyer.



Si vous avez utilisé
Consultez immédia
Il est important d'
vous avez pris acie
parlez-en à votre
accélération du ryt
ressentir des vertig
douleurs articulaire

Si vous avez pris de
en parler à votre m
au long cours peuv
sécrétées par les gl

Si vous oubliez d'u
Ne prenez pas de d
prendre. Prenez ju

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car

Si vous arrêtez d'u
Il est très importan
votre médecin. Car



GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 338,00 DH
ID: 650281
6 118001 141111

ION DE

SERETIDE DISK

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
poudre pour inhalation en récipient unidose

propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Seretide Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?
3. Comment utiliser Seretide Diskus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide Diskus ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations



SERETIDE
Diskus

propionate de fluticasone/
salmétérol

Poudre pour inhalation en récipient unidose
250 ou 500 microgrammes

PPV: 197,90 DH
LOT: 22D11
EXP: 04/2025

☐ Remboursable AMO

6 118001 320455

[illegible][illegible][illegible]

gsk



ID: 651737
 GlaxoSmithKline Maroc
 Aïn El Abouda
 Région de Rabat
 PPV: 338,00 DH
 6 118001 141111

V DE

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
 250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
 500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
 poudre pour inhalation en récipient unidose
 propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Seretide Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?
3. Comment utiliser Seretide Diskus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide Diskus ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

SERETIDE
 propionate de fluticasone / Diskus
 salmétérol

29 ou 60 doses

Poudre pour inhalation en récipient unidose

ask



ID: 651737
GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Abouda
Région de Rabat
PPV: 338,00 DH
6 118001 141111

V DE

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
poudre pour inhalation en récipient unidose
propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Seretide Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?
3. Comment utiliser Seretide Diskus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide Diskus ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

SERETIDE
propionate de fluticasone / salmétérol
Diskus

29 ou 60 doses

Poudre pour inhalation en récipient unidose

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SINGULAIR® 10 mg, comprimé pelliculé Montelukast

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

Quand SINGULAIR doit-il être utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit SINGULAIR pour le traitement de votre asthme, pour prévenir les symptômes d'asthme le jour et la nuit.

- SINGULAIR est indiqué chez les adultes et adolescents de 15 ans et plus insuffisamment contrôlés par leur traitement et qui nécessitent l'ajout d'un traitement complémentaire.
- SINGULAIR est également indiqué en traitement préventif des symptômes d'asthme déclenchés par l'effort.
- Chez ces mêmes patients asthmatiques traités par

SINGULAIR pour le temps apporter un rhinite allergique

Votre médecin détermin en fonction des symptô

Qu'est-ce que l'asth

L'asthme est une malac
L'asthme comprend :

- une difficulté à res
- voies aériennes. C
- s'aggrave et s'améli
- des voies aérienné
- phénomènes tels qu le froid ou l'effort,

7-77310314-1

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 307,00 DH
AMM 206DMP/21/NCI



SINGULAIR® 10 mg.
Montelukast sodique.
Boîte de 28 comprimés pelliculés.



Qu'est-ce que SINGULAIR 10 mg, comprimé pelliculé

un gonflement (une inflammation) de la muqueuse des

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SINGULAIR® 10 mg, comprimé pelliculé Montelukast

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

Quand SINGULAIR doit-il être utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit SINGULAIR pour le traitement de votre asthme, pour prévenir les symptômes d'asthme le jour et la nuit.

- SINGULAIR est indiqué chez les adultes et adolescents de 15 ans et plus insuffisamment contrôlés par leur traitement et qui nécessitent l'ajout d'un traitement complémentaire.
- SINGULAIR est également indiqué en traitement préventif des symptômes d'asthme déclenchés par l'effort.
- Chez ces mêmes patients asthmatiques traités par

SINGULAIR pour le temps apporter un rhinite allergique

Votre médecin détermin en fonction des symptô

Qu'est-ce que l'asth

L'asthme est une malac
L'asthme comprend :

- une difficulté à res
 - voies aériennes. C
 - s'aggrave et s'améli
 - des voies aérienné
- phénomènes tels que la rumee de cigarette, le pollen, le froid ou l'effort,

un gonflement (une inflammation) de la muqueuse des

7-77310314-1

DISTRIBUE



SINGULAIR® 10 mg.
Montelukast sodique.

Boîte de 28 comprimés pelliculés.

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V. : 307,00 DH

AMM 206DMP/21/NCI