

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.

Adresses Mails utiles

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

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

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

Déclaration de Maladie : N° P19- 0008969

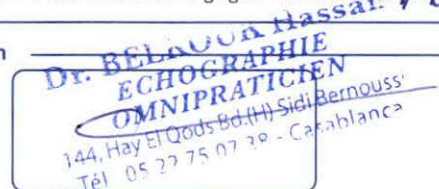
 Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2451Société : RAM Actif Pensionné(e) Autre :RetraitéNom & Prénom : AHRID Mustapha Date de naissance : 1949Adresse : Res. elfajr Imm. Rihane N°4 Hay el qadsTél. : 0660 87 0931 Total des frais engagés : 76.600 + 1.000 DT

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 24 DEC 2019Nom et prénom du malade : Mustapha MUSTAPHA Age : 1949Lien de parenté : Lui-même Conjoint EnfantNature de la maladie : Derm. aff. aux

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 : CasablancaSignature de l'adhérent(e) : [Signature]

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24 DEC 2010	C	0.1	100 m	DR BILLEJU ECHOGRAPHIE OMNIPRATICIEN El Qods sd(H) Sidi Beno 275 07 38 / 255 51 45

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE CHOFRANE Dr. PHILIPPE CHOFRANE Rue Z N° 175 Querfertal Sidi Béchir Casablanca Maroc	26.12.2019	760,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

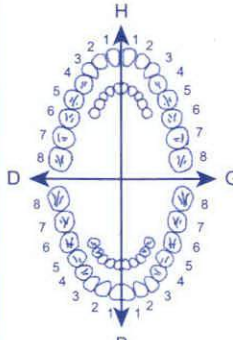
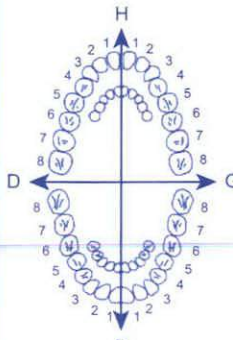
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient										
				COEFFICIENT DES TRAVAUX									
				MONTANTS DES SOINS									
				DEBUT D'EXECUTION									
				FIN D'EXECUTION									
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE												
	<table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>H</td><td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr> <td>D</td><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>B</td><td>35533411</td><td>11433553</td></tr> </table>		H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	35533411	11433553		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H	25533412	21433552											
D	00000000	00000000											
B	35533411	11433553											
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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 Hassan BELKOUK

Lauréat de la Faculté
de Médecine de Casablanca

Diplômé D'echographie
Générale de la F. M. C

Diplôme d'Expertise
Médicale de la F. M. C

MEDECINE GENERALE

Tél: 05 22 75 07 38

الدكتور حسن بلکوك

خريج كلية الطب بالمركز الجامعي
ابن رشد بالبيضاء

دبلوم الفحص بالصدى كلية
الطب بالبيضاء

دبلوم الخبرة الطبية
كلية الطب بالبيضاء

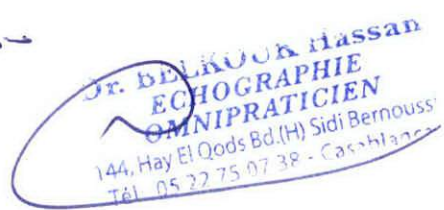
الطب العام

05 22 75 07 38
الهاتف ع : 38

Casablanca ,le : 24 DEC 2019 البيضا في

764,00
~~3x150,00~~
 1/ Fluotiz ₡ 25 N. 3
 3x79,80
 2/ Geprol ₡ 21 N. 3
 2x37,30
 3/ Zentix ₡ 44 N. 2
 ₡ 132

PHARMACIE GHORANE
Rue 2 Moussem, 115 Sidi Bernoussi
Quartier El Qods, Casablanca
Tél: 05 22 75 07 38 - 05 22 75 07 39



شارع نابلス الرقم 144 - حي القدس - سيدى البرنوسي - الدار البيضاء

Boulevard NABOULS N°144, Hay EL QODS - Sidi Bernoussi - CASABLANCA



ZENTEL® 400 mg

comprimé
albendazole

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 d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

La substance active est :

Albendazole..... 400,00 mg

pour un comprimé

Les autres composants sont :

Lactose, amidon de maïs, povidone, laurilsulfate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, laque aluminique de Jaune orangé S, saccharine sodique, stéarate de magnésium, arôme vanille, arôme fruit de la passion, arôme orange.

Titulaire/Exploitant :

Laboratoire GlaxoSmithKline

100, route de Versailles
78163 Marly-le-Roi Cedex

Fabricant :

Aspen Bad Oldesloe GmbH & Co. KG

ID : 615915 GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV : 37.30 DH
6 118001 141364



ZENTEL® 400 mg

comprimé
albendazole

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 d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

La substance active est :

Albendazole..... 400,00 mg

pour un comprimé

Les autres composants sont :

Lactose, amidon de maïs, povidone, laurilsulfate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, laque aluminique de Jaune orangé S, saccharine sodique, stéarate de magnésium, arôme vanille, arôme fruit de la passion, arôme orange.

Titulaire/Exploitant :

Laboratoire GlaxoSmithKline

100, route de Versailles
78163 Marly-le-Roi Cedex

Fabricant :

Aspen Bad Oldesloe GmbH & Co. KG

ID : 615915 GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV : 37.30 DH
6 118001 141364

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

	GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID® 3 mg	GEPRID® 4 mg
Glimépiride	1 mg	2 mg	3 mg	4 mg
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E110) q.s.p.

Propriétés :

Propriétés : Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfonylurées), utilisé dans le diabète sucré non-insulino-dépendant.

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendants (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Conseils-indications : Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des constituants ou aux autres sulfonylurées.

Ne pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires suivantes : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourrissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables. Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Vous devez connaître les risques d'hypoglycémie et apprendre à en reconnaître les signes. Demandez conseil à votre médecin traitant.

La prise du médicament doit s'accompagner d'une surveillance régulière de la glycémie et de la glycosurie (taux de sucre dans le sang et les urines).

Certains médicaments, comme le miconazole ou la phénylbutazone, potentialisent le risque d'hypoglycémie tandis que d'autre, comme les corticoïdes, ont l'effet inverse, et diminuent l'effet de ces antidiabétiques.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Si vous prenez un autre médicament, signalez-le toujours au médecin ou au pharmacien.
Evitez la consommation d'alcool (effet antabuse). L'alcool augmente l'effet hypoglycémiant des sulfamides.

Environ Biol Fish (2013) 98:103–113
DOI 10.1007/s10641-013-0103-y

Mode d'emploi et posologie : La base d'un traitement efficace du diabète est un régime alimentaire adapté, une activité physique régulière

ainsi que des contrôles sanguins et urinaires.

La posologie dépend des résultats

Se conformer à la prescription médicale.

Formes et présentations : [PDF](#) | [Word](#) | [PPT](#) | [Excel](#) | [Access](#) | [Visio](#)

GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 3 mg - boîte de 36

GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

Liste I (tableau A)

Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de

Liste I (tableau A)
Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - M.

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

	GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID® 3 mg	GEPRID® 4 mg
Glimépiride	1 mg	2 mg	3 mg	4 mg
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E110) q.s.p.

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfonylurées), utilisé dans le diabète sucré non-insulino-dépendant.

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendants (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des constituants ou aux autres sulfonylurées.

Ne pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires suivantes : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourrissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Vous devez connaître les risques d'hypoglycémie et apprendre à en reconnaître les signes. Demandez conseil à votre médecin traitant.

La prise du médicament doit s'accompagner d'une surveillance régulière de la glycémie et de la glycosurie (taux de sucre dans le sang et les urines).

Certains médicaments, comme le miconazole ou la phénylbutazone, potentialisent le risque d'hypoglycémie, tandis que d'autre, comme les corticoïdes, ont l'effet inverse, et diminuent l'effet de ces antidiabétiques.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Si vous prenez un autre médicament, signalez-le toujours au médecin ou au pharmacien.

Eviter la consommation d'alcool (effet antabuse). L'alcool augmente l'effet hypoglycémiant des sulfamides.

Mode d'emploi et posologie :

La base d'un traitement efficace du diabète est un régime alimentaire adapté, une activité physique régulière ainsi que des contrôles sanguins et urinaires réguliers. Le non-respect du régime alimentaire ne peut être compensé par la prise de comprimés ou un traitement par l'insuline.

La posologie dépend des résultats de la glycémie et de la glycosurie.

Se conformer à la prescription médicale.

Formes et présentations :

GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 2 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 3 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

Liste I (tableau A)

Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

79,80

11001
10/21
PNT 001

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FLIXOTIDE®



Suspension pour inhalation en flacon pressurisé

125 microgrammes/dose

250 microgrammes/dose

Propionate de fluticasone

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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ**

GLUCOCORTICOÏDE PAR VOIE INHALÉE

ANTI-ASTHMATIQUE

Ce médicament est un corticoïde qui s'administre par voie inhalée.

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement de fond quotidien de l'asthme.

Il ne doit pas être interrompu sans avis médical, même en cas d'amélioration très nette des symptômes.

Attention : ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

Il ne permet pas le traitement de la crise d'asthme.

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

Son efficacité ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours et dépend posologie (dose et nombre de prises) prescrite par votre médecin et ada

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UT
suspension pour inhalation en flacon pressurisé**

N'utilisez jamais FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon p

En cas de survenue de majoration de la gêne respiratoire à la suite de l'i

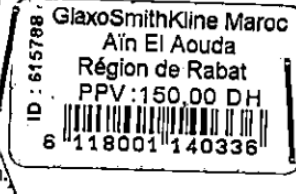
pas renouveler la prise de ce médicament, mais contacter votre médecin.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Faites attention avec FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé :

Mises en garde spéciales

En cas de survenue de crises ou de gêne respiratoire, il faut utiliser un autre médicament.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FLIXOTIDE®



Suspension pour inhalation en flacon pressurisé

125 microgrammes/dose

250 microgrammes/dose

Propionate de fluticasone

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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ**

GLUCOCORTICOÏDE PAR VOIE INHALÉE

ANTI-ASTHMATIQUE

Ce médicament est un corticoïde qui s'administre par voie inhalée.

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement de fond quotidien de l'asthme.

Il ne doit pas être interrompu sans avis médical, même en cas d'amélioration très nette des symptômes.

Attention : ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

Il ne permet pas le traitement de la crise d'asthme.

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

Son efficacité ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours et dépend posologie (dose et nombre de prises) prescrite par votre médecin et ada

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UT
suspension pour inhalation en flacon pressurisé**

N'utilisez jamais FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon p

En cas de survenue de majoration de la gêne respiratoire à la suite de l'i

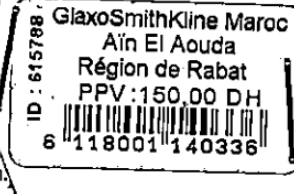
pas renouveler la prise de ce médicament, mais contacter votre médecin.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Faites attention avec FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé :

Mises en garde spéciales

En cas de survenue de crises ou de gêne respiratoire, il faut utiliser un autre médicament.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

FLIXOTIDE®



Suspension pour inhalation en flacon pressurisé

125 microgrammes/dose

250 microgrammes/dose

Propionate de fluticasone

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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
3. Comment utiliser FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ**

GLUCOCORTICOÏDE PAR VOIE INHALÉE

ANTI-ASTHMATIQUE

Ce médicament est un corticoïde qui s'administre par voie inhalée.

C'est un médicament anti-inflammatoire préconisé en prises régulières pour le traitement de fond quotidien de l'asthme.

Il ne doit pas être interrompu sans avis médical, même en cas d'amélioration très nette des symptômes.

Attention : ce médicament n'est pas un bronchodilatateur.

Il ne permet pas le traitement de la crise d'asthme.

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

Son efficacité ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours et dépend posologie (dose et nombre de prises) prescrite par votre médecin et ada

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UT
suspension pour inhalation en flacon pressurisé**

N'utilisez jamais FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon p

En cas de survenue de majoration de la gêne respiratoire à la suite de l'i

pas renouveler la prise de ce médicament, mais contacter votre médecin.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Faites attention avec FLIXOTIDE, suspension pour inhalation en flacon pressurisé :

Mises en garde spéciales

En cas de survenue de crises ou de gêne respiratoire, il faut utiliser un autre médicament.

