

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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.

Maladie **Dentaire** **Optique** **Autre**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10698 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : BAHSSOUN Hocda

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 061.41.2620 Total des frais engagés : 320 Dc + Miel Dc

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur O. LARAQUI HOSSIN
Enfants et Adultes
Maladies Respiratoires Allergiques
Maladies du Sommeil

Date de consultation : 10 FEV 2024

Nom et prénom du malade : SAADAOUI ABDERRAM Age : Enfant

Lien de parenté : Lui-même

Nature de la maladie : Bronchopneumopathie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Docteur O. LARAQUI HOSSIN

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention médecin conseil de la Mutuelle.

Maladie Respiratoire Allergique du Sommeil

Le : 17 AVR 2024

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casa Le : 17 AVR 2024

Signature de l'adhérent(e) : SAADAOUI ABDERRAM

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes <i>10 FEV 2024</i>	Natures des Actes <i>3</i>	Nombre et Coefficient <i>300 dh</i>	Montant détaillé des Honoraires <i>300 dh</i>	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes INP : <i>092093012</i> Docteur O. LARBI HASSINI Enfants et Adolescents Maladies Respiratoires Maladies du Sommeil
---------------------------------------	-------------------------------	--	--	---

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur <i>PHARMACIE LA TUIPE INP 092093012</i>	Date <i>10/2/2024</i>	Montant de la Facture <i>400,20</i>
---	--------------------------	--

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue <i>2024</i>	Date <i>10/2/2024</i>	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
--	--------------------------	------------------------------	------------------------

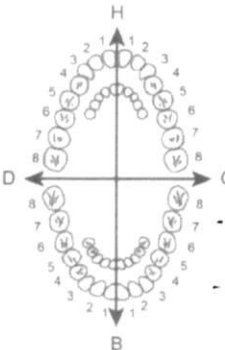
AUXILIAIRES MEDICAUX

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.

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	

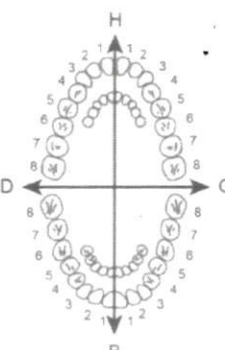


O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Centre d'Exploration Respiratoire
d'Allergologie et du Ronflement



Centre des Maladies du Sommeil

Enfants et Adultes
للأطفال والكبار

Docteur O.H.LARAQUI

Maladies Allergiques Respiratoires (Asthme, Rhinite,...)

Ronflement et Apnées du Sommeil

Diplôme en Allergologie, Nancy 2009

Diplôme en Tuberculose, Paris 2013

Diplôme en Réhabilitation Respiratoire, Angers 2014

Diplôme National Français en Maladies du Sommeil, Paris 2007

Diplôme en Prise en Charge de l'Insomnie, Paris 2017

Membre de la Société de Pneumologie de Langue Française

Membre de la Société Française d'Allergologie

Membre de la Société Française de Recherche et Médecine du Sommeil

Membre de l'American Academy of Sleep Medicine

Membre de la Sociedad Española de Sueño

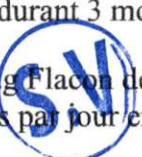
الدكتور عمر العراقي
الامراض التنفسية والحساسية (الريبو، حساسية الأنف)
الشخير وانقطاع النفس خلال النوم
دبلوم في أمراض الحساسية
دبلوم في داء السل
دبلوم إعادة التأهيل النفسي
دبلوم وطني فرنسي في أمراض النوم
دبلوم في معالجة الارق بالعلاج المعرفي السلوكي

Date : 10/02/2024

2180⁰ SAADAOUI AKRAM - né(e) le : 08/08/2007 (16 ans)

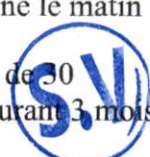


~~✓~~ SERETIDE AÉROSOL 250 µg / 25 µg Flacon de 120 doses → ?
1 pulv matin et soir durant 3 mois se rincer la bouche après utilisation



4220 VENTOLINE 100 µg Flacon de 200 doses
2 pulvs jusqu'à 6 fois par jour en cas de toux, de crise ou avant

7000+2 RISONEL 50 µG 140 doses
2 pulvs dans chaque narine le matin durant 3 mois



NAUREUS 5 MG Boite de 30
1 cp le soir au coucher durant 3 mois

PHARMACEIA TULICE
843 Avenue 5, Mon Hamdouchia 3
Tél: 0522 21 62 22

7000+2 KOPRED 20 MG Boite de 20
3 cps par jour durant 2 jours puis 2 cps par jour durant 3 jours à faire dissoudre dans l'eau en une seule prise
après repas du petit déjeuner (régime pauvre en sel et sucre)

400120

Docteur O. LARAQUI HOSSINI
Enfants et Adultes
Maladies Respiratoires Allergiques
Maladies du Sommeil

778, Bd. Bd El Qods 5^{ème} étage - Casablanca - Tél. 05-22-48-26-86 / 06-67-02-45-40

Facebook : -Centre d'Exploration Respiratoire d'Allergologie et du Ronflement

-Centre des Maladies du sommeil - Instagram : cmsmaroc / cerar_maroc

Site web: www.cerar.ma / www.cmsmaroc.com

Naureus®

0,5 mg/ml, solution buvable

5 mg, comprimé pelliculé

Desloratadine

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 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.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que NAUREUS® et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NAUREUS® ?
- Comment prendre NAUREUS® ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver NAUREUS® ?
- Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique : antihistaminiques anti-H1 - code ATC : R06AX27

Qu'est-ce que NAUREUS® ?

NAUREUS® contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

Comment agit NAUREUS® ?

NAUREUS® est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas sombre. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

Quand NAUREUS® doit-il être utilisé ?

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé est indiqué chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus.

NAUREUS® soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des fous ou l'allergie aux acariens).

Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démarque, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

NAUREUS® 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 A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NAUREUS® ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable.

Ne prenez jamais NAUREUS® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, ou à votre pharmacien avant de prendre NAUREUS® :

- Si vous présentez une maladie des reins.
- Si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de convulsions.

Enfants et adolescents

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Autres médicaments et NAUREUS®

Il n'y a pas d'interactions connues de NAUREUS® avec d'autres médicaments.

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

NAUREUS® avec des aliments, des boissons et de l'alcool

NAUREUS® 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 NAUREUS®.

Grossesse, allaitement et fertilité

Fertilité

Aucune don

Conduite

À la dose re

votre capa

que la plus

néanmoi

d'accompa

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

acheines. Bien

érence, il est

dicament avant

que conduire des

véhicules ou uti

iser des machines.

comprimés pelliculés

ment affecte

Naureus®

0,5 mg/ml, solution buvable

5 mg, comprimé pelliculé

Desloratadine

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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NAUREUS® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NAUREUS® ?
3. Comment prendre NAUREUS® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NAUREUS® ?
6. Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique : antihistaminiques anti-H1 - code ATC : R06AX27

Qu'est-ce que NAUREUS® ?

NAUREUS® contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

Comment agit NAUREUS® ?

NAUREUS® est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

Quand NAUREUS® doit-il être utilisé ?

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de 1 an et plus.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé est indiqué chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus.

NAUREUS® soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens).

Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démarque, les démangeaisons du palais, les yeux qui démarquent, qui sont rougeurs ou larmoyants.

NAUREUS® 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 A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NAUREUS® ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable.

Ne prenez jamais NAUREUS® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à la loratadine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, ou à votre pharmacien avant de prendre NAUREUS®.

- Si vous présentez une maladie des reins.

- Si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de convulsions.

Enfants et adolescents

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 1 an.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : ne donnez pas ce médicament à des enfants de moins de 12 ans.

Autres médicaments et NAUREUS®

Il n'y a pas d'interactions connues de NAUREUS® avec d'autres médicaments.

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

NAUREUS® avec des aliments, des boissons et de l'alcool

NAUREUS® 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 NAUREUS®.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

La prise de NAUREUS® n'est pas recommandée si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

LOT : 8037
PER : 10 - 26
P.P.V : 74 DH 90

à accompagner des exercices de sport, conduire des véhicules ou utiliser des machines.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable contient du sorbitol, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire).

3. COMMENT PRENDRE NAUREUS® ?

VEUillez 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.

Posologie :

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :

Enfants de 1 à 5 ans : prendre 2,5 ml de solution buvable une fois par jour.
Enfants de 6 à 11 ans : prendre 5 ml de solution buvable une fois par jour.
Adultes et adolescents de 12 ans et plus : la dose recommandée est de 10 ml de solution buvable une fois par jour.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :

Adultes et adolescents de 12 ans et plus : La dose recommandée est de 1 comprimé une fois par jour avec de l'eau.

Mode d'administration :

Ce médicament est destiné à la voie orale.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Avalez la dose de solution buvable et puis buvez un peu d'eau. Vous pouvez prendre ce médicament au moment ou en dehors des repas.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : Avalez le comprimé en entier, au moment ou en dehors des repas.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera le type de rhinite allergique dont vous souffrez et déterminera la durée pendant laquelle vous devrez prendre NAUREUS®.

Si votre rhinite allergique est intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines), votre médecin vous recommandera ce traitement pour une durée qui dépendra de l'évaluation des antécédents de votre maladie. Si votre rhinite allergique est persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), votre médecin peut vous recommander ce traitement pour une durée plus longue.

Concernant l'urticaire, la durée de traitement peut être variable d'un patient à l'autre et vous devrez donc suivre les instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû

Prenez NAUREUS® uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus de NAUREUS® que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NAUREUS®

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre NAUREUS®

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Depuis la commercialisation de la desloratadine, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez les adultes, les effets indésirables étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo. Cependant, les effets indésirables fréquents chez les enfants âgés de moins de 2 ans étaient diarrhée, fièvre et insomnie alors que chez l'adulte, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo. Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté. Dans les essais cliniques avec la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Adultes

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Fatigue
- Sécheresse de la bouche
- Maux de tête

Depuis la commercialisation de la desloratadine, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Adolescents

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Réactions allergiques sévères
- Battements du cœur rapides
- Vomissements
- Vertige
- Douleur musculaire
- Agitation avec mouvements corporels augmentés
- Éruption cutanée
- Douleur d'estomac
- Pesanteur d'estomac
- Somnolence
- Hallucinations
- Inflammation du foie
- Battements du cœur irréguliers ou plus intenses
- Nausées
- Diarrhées
- Insomnie
- Convulsions
- Anomalies du bilan hépatique sanguin

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Faiblesse inhabituelle
- Augmentation de la sensibilité de la peau au soleil, y compris en cas de soleil voilé, ainsi qu'au rayonnement ultraviolet (UV) par exemple aux lampes UV d'un solarium
- Modification du rythme des battements du cœur
- Coloration jaune de la peau et/ou des yeux
- Anomalie du comportement
- Agressivité
- Prise de poids, augmentation de l'appétit

Enfants

Fréquent chez les enfants âgés de moins de 2 ans : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- Diarrhée
- Fièvre
- Insomnie

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

- Rythme lent des battements du cœur
- Modification du rythme des battements du cœur
- Anomalie du comportement

- Agressivité

- Prise de poids, augmentation de l'appétit

Déclaration des effets indésirables :

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER NAUREUS® ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Pas de précautions particulières de conservation.

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Ce que contient NAUREUS® :

Substance active : Desloratadine

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable :

Desloratadine.....0,5 mg/ml
Excipients q.s.p.....1 ml

Excipient à effet notoire : Sorbitol

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé :

Desloratadine.....5 mg
Excipients q.s.p.....1 comprimé pelliculé

Excipient q.s.p.....1 comprimé pelliculé

Qu'est-ce que NAUREUS® et contenu de l'emballage extérieur ?

NAUREUS® 0,5 mg/ml, solution buvable : Flacon de 60 ml

NAUREUS® 5 mg, comprimé pelliculé : Boîte de 15 et boîte de 30

Conditions de délivrance : Liste II

Date de réalisation : Mars 2020

PHARMACIA

LABORATOIRES PHARMA 5

21 Rue des Apothées - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

SERETIDE

propionate de fluticasone/
salmétérol

gsk

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SERETIDE

50 microgrammes/25 microgrammes/dose,
125 microgrammes/25 microgrammes/dose,
250 microgrammes/25 microgrammes/dose,
suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse
propionate de fluticasone/salmétérol

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV: 218,00 DH
ID: 653823
6 118001 141876

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

1. Qu'est-ce que Seretide et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Adrénergiques en association avec des corticoïdes ou d'autres médicaments à l'exclusion des anticholinergiques - code ATC : R03AK06.

Seretide est un médicament contenant deux principes actifs, le salmétérol et le propionate de fluticasone :

- Le salmétérol est un bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certains troubles respiratoires tels que l'asthme.

Vous devez utiliser Seretide tous les jours comme indiqué par votre médecin. Cela permettra de contrôler correctement votre asthme.

Seretide permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Cependant, Seretide ne doit pas être utilisé lorsque vous avez une crise soudaine d'essoufflement ou de sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Il 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, qu'il soit mentionné ou non dans la notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique "Effets indésirables".

Lot
EXP
PPW

3T9Y
06 2025
42 20 DH

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Béta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur (*il augmente le calibre des bronches*) à action rapide (*il agit en quelques minutes*) et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée (*en l'inspirant par l'embout buccal de l' inhalateur*).

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

Comment donner un sens à l'écriture et à la lecture dans un contexte de technologie et de communication ?