

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

nditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

liologie 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.

ique :

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

ducation :

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.

taire :

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.

die 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

PRAS 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.

IAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 069641

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autre:

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2991 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HEDIDOU NAIMA

Date de naissance : 1954

Adresse : HAY ADIL Bloc 1 N° 206 Hay MOHAMADI

Tél : 0663400688 Total des frais engagés : Dh

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 30 / 12 / 2022

Nom et prénom du malade : HEDIDOU Naima Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection Rhumatologique

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 : 27/12/2022 Le : 27/12/2022

Signature de l'adhérent(e) :

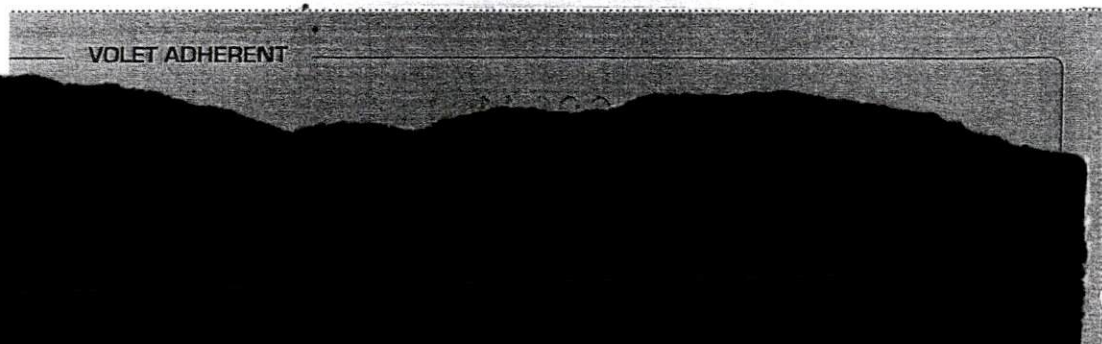
Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/12/22		C		

EXERCICES DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/12/22	1119,10

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

ANNEXES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	



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 d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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'EXECU



Casablanca, le: 30/12/22

Ordonnance

M + HEDIDOU Naïma

1) Diprostene 5p

566000

1cp mat 10j nolt 20j

5710

plus relais par Anapred 20j 5cp

1cp mat nolt 10j

plus 1/2cp mat nolt 20j

2) Sedolpiz 5p

300000

5cp x 2j nolt 20j

3) Idox 2mg gel

144300

1.gel 1mr nolt 20j

plus si il le len

181

SEDALGIC® 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé - Boîte de 20. Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

SEDALGIC est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur. SEDALGIC est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de chlorhydrate de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de tramadol, au paracétamol ou à tout autre composant de ce médicament (cf. la rubrique 6),
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des Inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEDALGIC :

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol,
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles biliaires.
- si vous avez une maladie des reins,
- si vous avez des difficultés sévères à respirer telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons,
- si vous êtes épileptique ou si vous avez déjà eu des convulsions,
- si vous avez eu récemment une blessure à la tête ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements,
- si vous êtes dépendant de médicaments, notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine,
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprénorphine, de nalbuphine ou de pentazocine,
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC.

Troubles respiratoires liés au sommeil

SEDALGIC contient une substance active appartenant au groupe des opioïdes. Les opioïdes peuvent provoquer des troubles respiratoires liés au sommeil, tels que l'apnée centrale du sommeil (respiration superficielle/pause respiratoire pendant le sommeil) et l'hypoxémie liée au sommeil (faible taux d'oxygène dans le sang).

Le risque de souffrir d'apnée centrale du sommeil dépend de la dose d'opioïdes. Votre médecin peut envisager de diminuer votre dose totale d'opioïdes si vous souffrez d'apnée centrale du sommeil.

Le tramadol est transformé dans le foie par une enzyme. Des variations au niveau de cette enzyme sont présentes chez certains patients, ce qui peut avoir des conséquences différentes selon les personnes. Chez certains, la douleur pourra ne pas être suffisamment soulagée, tandis que d'autres seront plus susceptibles de présenter des effets indésirables graves. Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter de prendre ce médicament et consulter immédiatement un médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement des pupilles, nausées ou vomissements, constipation, perte d'appétit.

Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si

vous êtes concerné pendant la prise de SEDALGIC assurez-vous que le professionnel de santé qui vous suit (médecin, infirmier, pharmacien, etc.) est au courant. Il/elle pourra

Enfants et adolescents

Utilisation chez les enfants

Le tramadol n'est pas

problèmes respiratoires

être plus graves chez ces

Autres médicaments et

Informez votre médecin si

ou pourriez prendre tout

Important : Ce médicament

informez votre médecin

contenant du paracétamol

pas dépasser les doses

Vous ne devez pas

Oxydase (MAO) (voir

Il n'est pas recommandé

la carbamazépine

l'épilepsie ou d'autres

sévère de la face, up

Buprénorphine, nal

L'effet antalgique peut

Le risque d'effets in

Si vous prenez de

sélectifs de la rec

dépression). Si v

agitation, fièvre, tr

des yeux, sa

contacter votre médecin.

Si vous prenez, d'autres antalgiques tels que la morphine ou la codéine (qui

maladie (notamment épilepsie), des médicaments

giques

zela

els o

que d

om et

ou être

epies,

des

evitant

de tous

omies

amis o

ptomes

de tels

bir des

turs ou

si vous

SALGIC

avec ce

raction

aux, un

gération

à fièvre

umarine

is sur l

et hémorragies

Tout saignement prolongé ou inattendu doit être rapporté immédiatement

à votre médecin.

L'efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également des

produits à base de :

• métoclopramide, dompéridone ou ondansétron (pour prévenir les nausées

et vomissements),

• cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool

Votre médecin vous indiquera quels traitements peuvent être pris avec SEDALGIC

325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool.

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant

aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le

traitement par SEDALGIC.

Grossesse allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte, c

planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien

avant de prendre ce médicament.

En raison de la présence de chlorhydrate de tramadol, SEDALGIC n

doit pas être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous

découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement par SEDALGIC

consultez votre médecin avant de prendre les prochains comprimés.

Allaitement :

Le tramadol est excrété dans le lait maternel. Pour cette raison

SEDALGIC ne doit pas être pris plus d'une fois au cours de l'allaitement.

Si vous prenez SEDALGIC de façon répétée, vous devez arrê

d'allaiter votre enfant.

D'après les données disponibles chez l'Homme, le tramadol n'aurait pas

LOT : 220392

EXP : 05/2024

PPV : 30,00DH

SEDALGIC®
20 Comprimés pelliculés



Distribué par MSD Maroc
AMM 74/19 DMP/21/NRQ
P.P.V. 56,60 DH



SEDALGIC® 325**comprimé pelliculé****Paracétamol / Chlorhydrate de Tramadol**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SEDALGIC 325 mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE SEDALGIC® 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

SEDALGIC est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur. SEDALGIC est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de chlorhydrate de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

SEDALGIC est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

- Ne prenez jamais SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé :
 - si vous êtes allergique au chlorhydrate de tramadol, au paracétamol ou à tout autre composant de ce médicament (cf. la rubrique 6).
 - en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions).
 - si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC.
 - si vous avez une maladie grave du foie,
 - si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEDALGIC :

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol,
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles du foie.
- si vous avez une maladie des reins,
- si vous avez des difficultés sévères respiratoires telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons,
- si vous êtes épileptique ou si vous avez eu des convulsions,
- si vous avez eu récemment une chute ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements,
- si vous êtes dépendant de médicaments notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine,
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprénorphine, de nalbuphine ou de pentazocine,
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC.

Troubles respiratoires liés au sommeil

SEDALGIC contient une substance active appartenant au groupe des opioïdes. Les opioïdes peuvent provoquer des troubles respiratoires liés au sommeil, tels que l'apnée centrale du sommeil (respiration superficielle/pause respiratoire pendant le sommeil) et l'hypoxémie liés au sommeil (faible taux d'oxygène dans le sang).

Le risque de souffrir d'apnée centrale du sommeil dépend de la dose d'opioïdes. Votre médecin peut envisager de diminuer votre dose totale d'opioïdes si vous souffrez d'apnée centrale du sommeil.

Le tramadol est transformé dans le foie par une enzyme. Des variations au niveau de cette enzyme sont présentes chez certains patients, ce qui peut avoir des conséquences différentes selon les personnes. Chez certains, la douleur pourra ne pas être suffisamment soulagée, tandis que d'autres seront plus susceptibles de présenter des effets indésirables graves. Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter de prendre ce médicament et consulter immédiatement un médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement des pupilles, nausées ou vomissements, constipation, perte d'appétit.

Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si

Autres :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

Important : Ce médicament contient du paracétamol et du tramadol. Ne dépassez pas les doses que vous ne devez pas prendre.

Vous ne devez pas prendre SEDALGIC (IMAO) (voir rubrique 4).

Il n'est pas recommandé de :

- la carbamazépine (un médicament utilisé pour le traitement de l'épilepsie ou d'autres types de crises de la face, appelées crises de la face).
- Buprénorphine, nalbuphine.
- L'effet antalgique peut être réduit.
- Le risque d'effets indésirables.

• Si vous prenez des triptans sélectifs de la recapture de la sérotonine (pour le traitement de la migraine). Si vous rencontrez agitation, fièvre, transpiration, mouvement des yeux, saccades musculaires ou contact avec votre médecin.

• Si vous prenez d'autres antalgiques traitant également la toux, le baco, diminuant la pression artérielle, de vous risquer de vous sentir sous produit, parlez-en à votre médecin.

• L'utilisation concomitante de SEDALGIC avec les médicaments de la classe des benzodiazépines ou des médicaments de la classe des somnifères, de difficultés respiratoires (dépression respiratoire) et peut être mortelle. Pour cette raison, l'utilisation concomitante ne doit être envisagée que lorsque d'autres options de traitement ne sont pas possibles.

Toutefois, si votre médecin vous prescrit SEDALGIC en association avec des médicaments sédatifs, la posologie et la durée du traitement concomitant doivent être limitées par votre médecin. Veuillez informer votre médecin de tous les médicaments sédatifs que vous prenez et respectez les doses recommandées par votre médecin. Il pourrait être utile d'informer des amis ou des proches afin qu'ils aient connaissance des signes et des symptômes mentionnés ci-dessus. Contactez votre médecin si vous ressentez de tels symptômes.

• Si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des convulsions (crises d'épilepsie), comme certains antidépresseurs ou antipsychotiques. Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous prenez SEDALGIC en même temps. Votre médecin vous dira si SEDALGIC vous convient.

• Si vous prenez certains antidépresseurs, SEDALGIC peut interagir avec ces médicaments et vous pourriez ressentir des effets tels que des contractions musculaires involontaires et répétées notamment des muscles des yeux, une agitation, une transpiration excessive, des tremblements, une exagération des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre (supérieure à 38°C).

• Si vous prenez de la warfarine ou des dérivés de la coumatine (médicaments qui fluidifient le sang). L'efficacité de ces traitements sur la coagulation peut se trouver modifiée et il peut survenir des hémorragies. Tout saignement prolongé ou inattendu doit être rapporté immédiatement à votre médecin.

L'efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également des produits à base de :

- métoclopramide, dompéridone ou ondansétron (pour prévenir les nausées et vomissements).

• cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool.

Votre médecin vous indiquera quels traitements peuvent être pris avec SEDALGIC.

SEDALGIC 325mg/37,5mg, comprimé pelliculé avec des aliments et de l'alcool.

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool pendant le traitement par SEDALGIC.

Grossesse allaitement et fertilité

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

En raison de la présence de chlorhydrate de tramadol, SEDALGIC ne doit pas être utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement par SEDALGIC, consultez votre médecin avant de prendre les prochains comprimés.

Allaitement

Le tramadol est excrété dans le lait maternel. Pour cette raison, SEDALGIC ne doit pas être pris plus d'une fois au cours de l'allaitement.

Si vous prenez SEDALGIC de façon répétée, vous devez arrêter d'allaiter votre enfant.

D'après les données disponibles chez l'Homme, le tramadol n'aurait pas

SEDALGIC®**20 Comprimés pelliculés**

6 118000 083092

LOT : 220392

EXP : 05/2024

PPV : 30,00DH

1) eno flex pocket
1 socket 3 mdt 0.2 min

5) E8Ae. 20 →
1 cp mal

T: 11.18.10

KRV dans
2 min

IP. 22277

مستشفى للعهد الجديد
شارع الحزام الكبي
الحي المصلي
الهاتف: 22 60 12 48

Ministère de la Santé
28/06/23
Service de la Santé
Salle: 10

ATCO = RAS

prode VBS + gementose



préférence avant le :

PPC : 149,50 DH



A consommer de
préférence avant le :

PPC : 149,50 DH

préférence avant le :

PPC : 149,50 DH

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie
Bétaméthasone



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 DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU

LES INFORMATIONS.

sion injectable en seringue pré-remplie ET DANS

usage systémique non associés, code ATC : H02AB01.

matologie, en rhumatologie et en ORL.

A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

LE INTRAMUSCULAIRE

n injectable en seringue pré-remplie dans les cas

me, en raison de la présence d'alcool benzylique,

hépatites virales, herpès, varicelle, zona).



AMM 74/19 DM/21/NRO
 Distribué par MSD Maroc
 P.P.Y. : 56,60 DH

- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

médicaments que vous prenez.
En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la...

ne doit pas être utilisé en...

absorption du glucose ou du...

es métaboliques rares).

vous allaitez, dites-le à votre...

sur les conseils de votre...

traitement.

Avant de prendre tout...

consultez votre pharmacien si vous prenez...

l'itraconazole ou le...

warfarine, l'atazanavir, la...

pride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans...

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement après 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Après la suite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Ces patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans un demi-verre d'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

ESAC® 20 mg
ésooméprazole
28 gélules

PROMOPHARM S.A.



6 118000 241898

ne doit pas être utilisé en...

vous allaitez, dites-le à votre...

Avant de prendre tout...

consultez votre pharmacien si vous prenez...

(gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration. Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

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

médicaments que vous prenez.
En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la...

ne doit pas être utilisé en...

absorption du glucose ou du...

es métaboliques rares).

vous allaitez, dites-le à votre...

sur les conseils de votre...

traitement.

Avant de prendre tout...

consultez votre pharmacien si vous prenez...

l'itraconazole ou le...

warfarine, l'atazanavir, la...

pride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans...

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement après 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Après la suite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Ces patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans un demi-verre d'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

ESAC® 20 mg
ésooméprazole
28 gélules

PROMOPHARM S.A.



6 118000 241898

ne doit pas être utilisé en...

vous allaitez, dites-le à votre...

Avant de prendre tout...

consultez votre pharmacien si vous prenez...

(gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration. Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

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

médicaments que vous prenez.
En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la...

ne doit pas être utilisé en...

absorption du glucose ou du...

es métaboliques rares).

vous allaitez, dites-le à votre...

sur les conseils de votre...

traitement.

Avant de prendre tout...

pharmacie si vous prenez...

l'itraconazole ou le...

warfarine, l'atazanavir, la...

pride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans...

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement après les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Après la suite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Ces patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans un demi-verre d'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

ESAC® 20 mg
ésooméprazole
28 gélules

PROMOPHARM S.A.



ne doit pas être utilisé en...

vous allaitez, dites-le à votre...

Avant de prendre tout...

pharmacie si vous prenez...

(gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration. Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.
Liste des excipients à effet notoire: aspartam.

3. COMMENT PRENDRE Anapred 20 MG, COMPRIME ORODISPERSIBLE ?

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

Anapred 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se délite rapidement dans la bouche grâce à la salive. Mettre le comprimé orodispersible dans la bouche, laisser fondre, avaler et boire un verre d'eau.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, le comprimé pourra être délité au préalable dans un peu d'eau, puis avalé.

Ne pas croquer le comprimé pour éviter le risque d'amertume.

Durée de traitement :

Elle est déterminée par votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Anapred 20 mg, comprimé orodispersible est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (voir rubrique « Faites attention avec Anapred 20 mg, comprimé orodispersible »). Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.

- Apparition de bleus,

- élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

- Troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil.

- Syndrome de Cushing: une prise de corticoides peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.

- Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.

- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés:

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale,

- Retard de croissance chez l'enfant,

- Troubles des règles,

- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques),

- Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant,

- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné,

- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement,

- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER Anapred 20 mg, comprimé orodispersible ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Date de péremption

Ne pas utiliser Anapred 20 mg, comprimé orodispersible après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Conditions de conservation :

Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES Que contient Anapred 20 mg, comprimé orodispersible ?

La substance active est :

Quantité correspondant à prednisolone 20,00 mg

Pour un comprimé orodispersible.

Excipient à effet notoire : Aspartam

Présentations :

Anapred- 20 mg comprimé orodispersibles : Boîte de 20 comprimés

Anapred- 20 mg comprimé orodispersibles : Boîte de 30 comprimés

Anapred, boîte de 20 comprimés, AMM n° 258/16 DMP/21/NNP

Anapred, boîte de 30 comprimés, AMM n° 259/16 DMP/21/NNP

Deva Pharmaceutique

J.OUAJDI Pharmacien Resna

Deva
Pharmaceutique

146-147 Zone industrielle Ti Mellil, Casablanca

ORO dispersible

Anapred
prednisolone

voie orale

Anapred 20 mg
30 Comprimés
Devapharmaceutique



LOT : M0822
PER : 07/2024
PPV : 57, 10DH

Veillez 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE Anapred 20 MG, COMPRIME ORODISPERSIBLE ET DANS QUELS CAS ?

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANAPRED 20 mg, COMPRIME ORODISPERSIBLE ?

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

Contre-indications

Ne pas utiliser Anapred 20 mg, comprimé orodispersible 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,
- Si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

• Phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam.

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 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.

La prise de ce médicament en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) est à éviter (voir rubrique «Prise ou utilisation d'autres médicaments»).

PENDANT 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, pauvre en sel, en sucre et riche en protéines. En cas de traitement prolongé, un apport en calcium et vitamine D vous sera prescrit.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) (voir rubrique « Faites attention avec Anapred 20 mg, comprimé orodispersible »).

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'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 car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

Allaitement

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 antidopages.