

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° W21-722032

15/16/18

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5934 Société : R.A.M.  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraite  
 Nom & Prénom : ASSAL Mustapha  
 Date de naissance : 05/11/1963  
 Adresse : HAY EL HODA - Rue N°7 Villas N°29 - Berrechid  
 Tél. : 06 04 68 56 33 Total des frais engagés : 334,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **CENTRE D'HEMODIALYSE BERRECHID**  
**Dr. Zainab EL BOUAZZAOUI**  
 Médecin Directrice  
 95, Lot. Chabab Berrechid  
 Tél : 05 22 32 84 31 / INP : 061172819  
 Date de consultation : 12/01/2023  
 Nom et prénom du malade : ASSAL Mustapha Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : affection Néphrologique  
 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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 04/03/2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019



RELEVÉ 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
17/01/2023	CS			<p><b>CENTRE D'HEMODIALYSE BERK</b>  <b>Dr. Zahab El BOUAZZA</b>  <b>Médecin Directrice</b>  <b>25, Lot. Chobab Berrechid</b>  <b>Tél : 05 22 32 84 31 / INP : 06117</b>  <b>ICE : 0016848000000000</b></p>

**CENTRE D'HEMODYALYSE BERECHID**  
**Dr. Zainab El BOUAZZAOUI**  
Medecin Directrice  
25, Lot. Chabab Berrechid  
Tél : 05 22 32 84 31 / INP : 061172813  
ICE : 001684899000043

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Mosquée Riad Dr. Sihem TAMER N°: 1-2 Mosquée Riad Riad (A côté du Stade Sportif)	27/04/23	331,40

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

صيدلية  
Pharmacie Mosquée Riad  
Dr. Sihem TAMER  
N° 1-2 Mosquée Riad  
Hayat (A côté du Stade Sportif) Marrakech  
Tel / Fax: 05 22 33 00 22

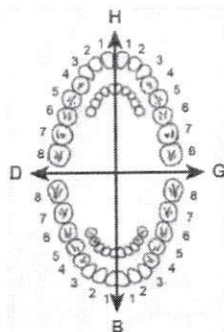
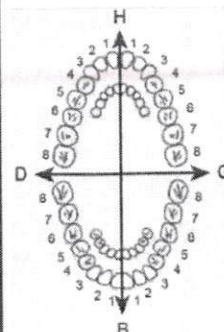
[illegible][illegible]

# RELEVÉ 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'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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'ODF.

## SOINS DENTAIRES

## Dents

Nature de

Coefficient

INP: | | | | | | | |

COEFFICIENT  
DES TRAVAUXMONTANTS  
DES SOINSDEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

D.D.F.  
PROTHESES DENTAIRES

### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
	B	

COEFFICIENT  
DES TRAVAUXMONTANTS  
DES SOINSDATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مركز تصفية الدم برشيد

Centre d'hémodialyse Berrechid

Dr. Mahfoud GOUNAJJAR  
Dr. Zainab EL BOUAZZAOU

الدكتور محفوظ كونجار  
الدكتورة زيناب البوازاوي

Spécialistes en Néphrologie  
Maladies Rénales, Hypertension artérielle,  
Dialyse, Transplantation Rénale

CENTRE D'HEMODIALYSE BERRECHID  
Dr. Zainab EL BOUAZZAOU  
Medecin Directrice  
25 Lot Chabab Berrechid  
Tél : 05 22 32 84 31 / INPE : 06 117 28 48 48  
ICE : 00162487000048

Berrechid, le :

Nr A88AZ Nuskapha

4/170

1 PROKEND

4/20 x 2 mg

2 DIFAR 50mg

AK 30

3/

Vit C 1000

14/15

11600

9/

ZANOX

14.00 x 2

5/

1 sachet x 3/

Doliprane 15/

1cp x 3/

صيدانية مسجد الرياض  
Pharmacie Mosquée Riad  
Dr. Siham TAMIR  
N° 1-2 Mosquée Riad  
Hay Riad (A côté du Stade Sportif) Berrechid  
Tél / Fax : 05 22 33 68 22

0522 325 017 : الفاكس - 0522 328 431 : الهاتف : 25, Lot Chabab - Berrechid (en face Acima) - Tél.: 0522 32 84 31 / Fax : 0522 32 84 31 / INPE : 06 117 28 48 48  
RC : 10953 - IF : 15204795 - CNSS : 032429706 - INPE : 060062189 - ICE : 00162487000048  
Urgences : 06 80 80 86 22 - E-mail : dialyseberrechid@gmail.com



4200  
6/

Presari lo.



1ep x 2/3

T. 331,40

CENTRE D'HEMODYALYSE BERRECHID  
Dr. Zainab El BOUAZZAOUI  
Medecin Directrice  
25, Lot. Chobab Berrechid  
Tél : 05 22 32 84 31 / 06 11 72 81 3  
ICE : 001684899000048

**Profenid®**

Kétoprofène

Suppositoire

sanofi

**Profenid® 100mg**

12 Suppositoires



## COMPOSITION

PROFENID® 100 mg, suppositoire

Kétoprofène ..... 100 mg.

Excipients: q.s.p ..... 1 suppositoire.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Suppositoires dosés à 100 mg, boîte de 12.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**  
ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX NON STEROÏDIENS

## INDICATIONS

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le Kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,

- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée de :

- à partir du 6<sup>e</sup> mois de grossesse (cf. Grossesse et allaitement),
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 15 ans,
- inflammations ou saignements récents du rectum (contre-indication liée à la voie d'administration).

# DIFAL®

Diclofénac de sodium

Formes	Composition	Présentation
DIFAL® 25 mg DIFAL® 50 mg Comprimés gastro-résistants	Diclofénac sodique 25 mg / 50 mg amidon de maïs, cellulose microcristalline, lactose, PVP30, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdal qsp 1 comprimé GR. Excipients à effet notoire : lactose – colorant jaune orangé S	Boîte de 30
DIFAL® 25 mg / 100 mg Suppositoires	Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg lactose, aérosol, glycérides hémi-synthétiques qsp 1 suppositoire.	Boîte de 10
DIFAL® 75 mg injectable Solution injectable IM 75 mg / 3 ml	Diclofénac sodique 75 mg Excipients qsp 1 ampoule injectable IM de 3 ml Excipients à effet notoire : sodium métabisulfite – propylène glycol, alcool benzilylique.	Boîtes de 2/5 ampoules de 3 ml

## PROPRIÉTÉS :

Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

## INDICATIONS :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes :

• **Rhumatismes inflammatoires** chez les enfants : suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant > 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).

Pour les adultes et enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :

• **Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques** et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes : notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Flessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.

• **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires** (épaules douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies sévères.

• **Traitement des dysménorrhées essentielles, après bilan étiologique.**

• **Traitement injectable à 75 mg/3 ml** : traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

## CONTRA-INDICATIONS :

- DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;
- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimés 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Enfant de moins de 16 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadéquat ;
- Enfant de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadéquat ;
- Enfants de moins de 15 ans : suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS ;
- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;
- Grossesse : dès le 5ème mois ;
- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;
- Insuffisance rénale sévère ;
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;
- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;
- Antécédents récents de rectites ou de rectorragies pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg ;
- Contre-indication liée à la voie intramusculaire (solution injectable à 75 mg/3 ml : troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours ;
- Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'acide benzilylique.

**En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Respecter la prescription médicale.

**ENFANT** à partir de 12 mois : 2 à 3 mg/kg/jour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif :

DIFAL® 25 mg suppositoire : 25 mg à 35 kg ; 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour.

**ENFANT à partir de 6 ans** (en raison du risque d'insuffisance rénale) :

Effet hépatique : comme avec la plupart des AINS, on peut observer une augmentation du taux d'une ou plusieurs enzymes hépatiques. Intoxication : les manifestations, persistantes ou d'aggravation de la fonction hépatique.

**Précautions d'emploi :** le diclofénac, comme tout les AINS, est contre-indiqué chez les patients souffrant de cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut être contre-indiqué chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant. Au cours de traitement prolongé, il est recommandé de surveiller la fonction hépatique et rénale.

Comprimés gastro-résistants à 25 mg et à 50 mg : utilisation est déconseillée chez les patients présentant une crise de diarrhée ou un syndrome de malabsorption héréditaires rares.

DIFAL® 75mg injectable contient de l'alcool benzylique, toxiques et des réactions allergiques chez les nourrissons.

DIFAL® 75mg injectable contient du propylène glycol et peut provoquer des symptômes semblables à ceux provoqués par l'alcool.

DIFAL® 75mg injectable contient du métabisulfite de sodium et peut provoquer des réactions allergiques sévères et une gêne respiratoire.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse :

- Jusqu'à 12 semaines d'aménorrhée : l'utilisation de DIFAL® ne doit être envisagée que si nécessaire.

- Entre 12 et 24 semaines d'aménorrhée, une prise brève ne doit être prescrite que si nécessaire. Une prise prolongée est fortement déconseillée.

- Au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (tout prise, même ponctuelle, est contre-indiquée). Une prise prolongée au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (5 mois révolus) justifie une surveillance cardiaque et rénale, fœtale et/ou néonatale selon le terme d'exposition. La durée de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

**Allaitement :** le diclofénac passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de l'administrer chez la femme qui allaite.

**En cas de doute ou de complications, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

**DIFAL® est un médicament. Ne pas laisser à la portée des enfants.**

## CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude spécifique sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines n'a été effectuée. Toutefois, les patients doivent être informés qu'en cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central, il est recommandé de s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

**Symptômes :** céphalées, agitation motrice, secousses musculaires, irritabilité accrue, ataxie, vertiges, convulsions, surtout chez l'enfant en bas âge ; douleurs épigastriques, nausées, vomissements, hématemèse, diarrhée, ulcère gastro-duodénal ; troubles de la fonction hépatique ; oligurie ;

**Conduite à tenir :** transfert immédiat en milieu hospitalier spécialisé : évacuation rapide du produit ingéré par lavage gastrique (pour les formes orales) ; traitement symptomatique : réhydratation, d'intoxication, dialyse en cas d'intoxication grave s'accompagnant d'insuffisance rénale, diazépam ou phénothiazine en cas de convulsions.

## Instructions en cas d'omission d'un ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez d'utiliser DIFAL® : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

Les données d'essais cliniques et d'études épidémiologiques indiquent constamment une augmentation du risque d'événements thrombotiques artériels (par exemple infarctus du myocarde et accident vasculaire cérébral) associé à un traitement par le diclofénac, particulièrement à forte dose (150 mg/jour) et lors d'administration prolongée. Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont de nature gastro-intestinale. Des ulcères peptiques, perforations ou hémorragies gastro-intestinales, parfois fatales, peuvent survenir, en particulier chez le sujet âgé.

Des nausées, vomissements, diarrhées, flatulences, constipation, dyspepsie, stomatite ulcéreuse, douleur abdominale, hématemèse, exacerbation d'une rectocolite ou d'une maladie de Crohn ont été rapportés à la suite de l'administration d'AINS. Moins fréquemment, des gastrites ont été observées.

**Effets cardiovasculaires :** odème, hypertension et insuffisance cardiaque ont été rapportés en association au traitement par AINS.

## Effets gastro-intestinaux :

peu fréquents : en début de traitement, nausées, vomissements, diarrhées, crampes abdominales, douleurs épigastriques, dyspepsie, anorexie, éructations.

Rares : ulcère gastro-duodénal, perforation ou hémorragie digestive ; celles-ci sont d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est élevée.

Cas isolés : affections abdominales basses telles que colite hémorragique non spécifique, exacerbation de colite ulcéreuse. Ont été signalés des pancréatites, des cas de constipation.

**Voie rectale :** effets locaux (liés à la voie d'administration) : irritations locales, anites, rectites,





## Diclofénac de sodium

**PROPRIETES :**  
Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes :

- **Rhumatismes inflammatoires chez les enfants** : suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, sa

**Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes :** notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Flessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.

- **Solution injectable à 75 mg/3 ml** : traitement symptomatique de courte durée de l'hémorragie aiguë, des douleurs lombalgiques aiguës, des radiculalgies, des crises de coliques néphrétiques.

- Enfant de moins de 16 kg : suppositoires à 25 mg, en raison du dosage inadéquat ;
- Enfant de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadéquat ;
- Enfants de moins de 15 ans : suppositoires 100 mg et injectable 75 mg ;
- Antécédents d'hémorragie ou de nécratose digestive au cours d'un précédent traitement par AIN.

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;
- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**  
Respecter la prescription médicale.

- Enfant < 25 kg : 1 comprimé à 25 mg 2 fois par jour ;
- Enfant de 25 à 30 kg : 1 comprimé à 25 mg 2 à 3 fois par jour ;
- Enfant de 30 à 35 kg : 1 comprimé à 25 mg 3 fois par jour à 2 comprimés à 25 mg 2 fois par jour

- Traitement d'entretien : 75 à 100 mg par jour, soit 3 à 4 comprimés à 25 mg ou 2 comprimés à 50 mg par jour, en 2 ou 3 prises.
- Dysménorrhée essentielle : 100 mg par jour en 2 prises, soit 2 comprimés à 25 mg ou comprimé à 50 mg matin et soir.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

**DURÉE DE TRAITEMENT :**  
L'utilisation de la voie rectale doit être la plus courte possible en raison du risque de toxicité locale surajoutée aux risques par voie orale.  
La durée du traitement par injection est de 2 à 3 jours (ce délai permettant, si nécessaire,

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI.**  
L'utilisation concomitante de DIFAL® avec d'autres AINS, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2 (COX-2), doit être évitée.  
Risque de crise d'asthme chez les sujets asthmatiques et les patients présentant un asthme.

parfois fatales, ont été rapportées avec tous les AINS incluant le diclofénac, à n'importe quel moment du traitement, sans qu'il y ait eu nécessairement de signes d'alerte ou d'antécédents d'effets indésirables gastro-intestinaux graves. Le risque d'hémorragie, d'ulcération ou de perforation gastro-intestinale augmente avec

**Effets cardiovasculaires et cérébrovasculaires :** les patients présentant des facteurs de

**Effets cutanés** : des réactions cutanées graves, dont certaines d'évolution fatale, incluant des dermatites exfoliatives, des syndromes de Stevens-Johnson et des syndromes de Lyell ont été

**Insuffisance rénale fonctionnelle** : les AINS incluant le diclofénac, en inhibant l'activité vasodilatatrice des prostaglandines rénales, sont susceptibles de provoquer une insuffisance rénale fonctionnelle, surtout chez les patients souffrant d'insuffisance rénale préexistante.

**Hyperkaliémie** : favorisée par le diabète ou un traitement concomitant par des médicaments hyperkaliémisants. Une surveillance régulière de la kaliémie doit être effectuée dans ces cas.

**Précautions d'emploi :** le diclofénac, comme tout les cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut altérer la fonction rénale. Son utilisation doit être recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir. Au cours de traitement prolongé, il est recommandé

DIFAL® 75mg injectable contient de l'alcool benzyl toxiques et des réactions allergiques chez les nourris DIFAL® 75mg injectable contient du propylène glycol et peut provoquer une

**Grossesse :**  
- Jusqu'à 12 semaines d'aménorrhée : l'utilisation de DIFAL® ne doit être envisagée que si nécessaire.

**Allaitement :** le diclofénac passant dans le lait maternel, par mesure de précaution il convient d'éviter de l'allaiter au cours du traitement.

**CONDUITE et UTILISATION DE MACHINES :**  
Aucune étude spécifique sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines n'a été effectuée. Toutefois, les patients doivent être informés qu'en cas de survenue de troubles de la vision, de somnolence, de vertiges ou autres troubles du système nerveux central, il est recommandé d

**Conduite à tenir :** transfert immédiat en milieu hospitalier spécialisé ; évacuation rapide du produit ingéré, par lavage gastrique (pour les formes orales) ; traitement symptomatique.

**EFFETS INDESIRABLES :**  
Les données d'essais cliniques et d'études épidémiologiques indiquent constamment un

ulcères peptiques, perforations ou hémorragies gastro-intestinales, parfois fatales, peuvent survenir, en particulier chez le sujet âgé.

**Effets gastro-intestinaux :**  
peu fréquents : en début de traitement, nausées, vomissements, diarrhées, crampes abdominales, douleurs épigastriques, dyspepsie, anorexie, éructations.

**Voie rectale :** effets locaux (liés à la voie d'administration) : irritations locales, anites, rectites  
**Effets cutanés :** cas isolés : chutes de cheveux, réactions de photosensibilisation ; très rarement : des réactions bulleuses (Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été observées.  
**Réactions d'hypersensibilité :** Dermatologiques : éruption cutanée, urticaire, eczéma

**Effets sur le rein :** rétention hydrosodée avec possibilité d'œdème, hyperkaliémie. Insuffisance rénale aiguë (IRA) fonctionnelle chez les patients présentant des facteurs de risque. Atteintes rénales organiques pouvant se traduire par une IRA : des cas isolés d'

**Effets liés à la voie d'administration :** voie injectable : peu fréquent : douleurs et induration au point d'injection. Cas isolés : abcès et nécroses au point d'injection.

- Acide acétylsalicylique à des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) ou à des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.
- Anticoagulants oraux : augmentation du risque hémorragique de l'anticoagulant oral.

- Lithium : augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium).
- Méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine : augmentation de la toxicité hématoxique du méthotrexate (diminution de la clairance rénale du méthotrexate par le

- Ciclosporine, tacrolimus : risque d'addition des effets néphrotoxiques, notamment chez le sujet âgé
- Diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou

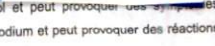
**A prendre en compte :**

- Acide acétysalicylique à doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour en 1 ou plusieurs prises) : majoration du risque ulcéreux et hémorragique digestif

- Héparines non fractionnées (à doses préventives) : augmentation du risque hémorragique.
- Bêta-bloquants (sauf esmolol) : réduction de l'effet antihypertenseur.
- Déférasirox : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.

- Solution injectable 100 mg/3 ml : conserver à l'abri de la lumière et à une température inférieure à 30 °C. Durée de conservation : 3 ans.  
Après ouverture : le produit doit être utilisé immédiatement.  
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DIFAL® Suppositoires 25 mg - Boîte de 10 - AMM N° 69DMP/21 / DIFAL® Suppositoires 100 mg - Boîte de 10 - AMM N° 226SG/42 / DIFAL® Solution Injectable 75mg/3ml - Boîte de 2 - AMM N° 989DMP/21 / DIFAL® Solution Injectable 75mg/3ml - Boîte de 5 - AMM N° 990DMP/21



# Vita C 1000

(Acide ascorbique)

## Vita C1000®

PPV 15DH30  
EXP 02/2021  
LOT 81057 8

### DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : B  
VITA C 1000®, Comprimés effervescents : B  
VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effe

Veillez lire attentivement cette notice avant  
elle contient des informations importantes.  
Vous devez toujours prendre ce médicament  
les informations fournies dans cette notice  
pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir be
- Adressez-vous à votre pharmacien pour to
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables  
à votre pharmacien ou si vous remarque  
mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune  
amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Vita C1000®

10 Comprimés effervescents



### Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?
6. Informations supplémentaires

### 1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

#### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIEE - code ATC : A11GA01.

#### - Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

#### - Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Contre-indications)

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous êtes atteint de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartam (VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents)
- si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein)
- si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux
- si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie)
- si vous avez moins de 15 ans

#### - Faites attention avec VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents.

VITA C 1000®

Comprimés

Si votre fa

accompagne

de votre

en raison de

vitamine C

prendre en

me les r

que de s

la vitam

émochro

resse

de pr

vitam

e-6-p

i), car

ent le

les rou

vitam

iment

cin si c

### \* VITA C 1000®

\* Ce médica

prendre en

sodium.

\* En raison d

chez les pa

malabsorpti

(maladies h

\* Ce médica

dont il faut

sucres ou de

\* Ce médica

peut provo

### \* VITA C 1000®

\* Ce médica

prendre en

sodium.

\* Ce médica

L'aspartam

personnes

caractérisée

correctement

\* Ce médica

peut provo

### - Enfants «

Sans objet.

### - Prises d'a

Informez vo

pourriez pr

Ce médica

contiennent

conseillées.

### - Aliments

Prendre en

enrichis et d

### - Utilisation

Si vous éte

planifiez un

de prendre

### Grossesse

Par mesure

pendant la

### Allaitement

La vitamine

sur les effets

il est préfér



**ZAMOX®**  
AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE

**1 g/125 mg,**  
Poudre pour suspension  
buvable en sachet

Boîte de 12, 14, 16, 21 et 24 sachets

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice de prendre ce médicament.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un symptôme identique, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit, donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION:**  
Poudre pour suspension buvable, boîte de 12, 14, 16 sachets.

**COMPOSITION:**  
Principes actifs :  
Amoxicilline 1000 mg  
Clavulanate de potassium, quantité correspondant à l'acide clavulanique 125 mg

**Excipients :** 5,5 g par sachet  
ZAMOX est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules, différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**  
ZAMOX est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules, différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

**ZAMOX est utilisé :**  
chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :  
infections de l'oreille moyenne et des sinus,  
infections des voies respiratoires,  
infections des voies urinaires,  
infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires.

**CONTRE-INDICATIONS :**  
Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :  
Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.  
Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icterus (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

**Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessous :**  
En cas de grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.  
Mises en garde et précautions d'emploi :  
Prenez attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.  
Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icterus (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

**Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessous :**  
En cas de grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.  
Mises en garde et précautions d'emploi :  
Prenez attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

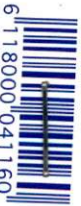
Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.  
Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icterus (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.  
Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un icterus (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

PPV: 116DH00  
PER: 01-25  
LOT: L095

**ZAMOX® Adulte**  
AMOXICILLINE-ACIDE CLAVULANIQUE  
1g/125mg

**16 SACHETS**



Si vous prenez ZAMOX, vous devez vous attendre à avoir des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.  
Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.  
Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.  
**COMMENT PRENDRE ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?**  
Instructions pour un bon usage :  
Prenez ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet, à la dose indiquée par votre médecin.  
En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Mode et/ou voie(s) d'administration,**  
Préférence d'administration et Durée du traitement

**Posologie**  
Adultes et enfants de 40 kg et plus  
Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour  
Dose maximale : 1 sachet trois fois par jour  
Les sachets ZAMOX 1 g/125 mg sont pas recommandés.  
Les patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques en cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.  
**Comment administrer ZAMOX ?**  
Jusqu'à la prise de ZAMOX, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.  
Avaliez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.  
Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée, elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.  
Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Si vous ne vous sentez pas bien pendant plus de 2 semaines, Si vous avez des symptômes persistants, consultez de nouveau un médecin.  
**Symptômes et instructions en cas de surdosage**  
Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'avez dû :  
La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'avez dû :  
La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'avez dû :  
La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'avez dû :  
La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Si vous avez pris plus de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'avez dû :  
La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.





# Doliprane

PARACÉTAMOL

## DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

## QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® ? CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol, un analgésique, qui agit sur les douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs musculaires, douleurs articulaires douloureuses. Il peut également être utilisé dans le traitement de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte.

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe une autre présentation.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

### Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :  
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

## PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

### Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

### Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").**

### Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Doliprane® 1000 mg ○

PARACÉTAMOL

10 comprimés



6 118000 040972 90

PPV: 14DH00

PER: 11/23

LOT: J3316



## PREDNI® 20 COOPER

Comprimés effervescents sécables - Boîte de 20.

Prednisolone

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

#### Principe actif:

Prednisolone ..... 20,00 mg

(Sous forme de métsulfobenzate sodique de prednisolone : 31,44mg)

#### Excipients:

Bicarbonate de sodium, Acide tartrique, Citrate monosodique anhydre, Saccharine sodique, Lactose monohydraté, Benzoate de sodium, Arôme orange-pamplemousse\* ..... q.s.p. un comprimé effervescent sécable.

\* Composition de l'arôme orange-pamplemousse : Huile essentielle d'orange, huile essentielle de pamplemousse, jus concentré d'orange, aldéhyde acétique, butyrate d'éthyle, citral, aldéhyde C6, linalol, terpinéol, acétate d'éthyle, maltodextrine, gomme arabique, sorbitol.

Excipients à effet notoire : Sodium, Sorbitol et Lactose.

### 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones non sexuelles).

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

### 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

### 4. POSOLOGIE

#### Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à 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.

Le dosage de PREDNI® 20 COOPER est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

#### Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre les comprimés dans un verre d'eau. Avalez le contenu du verre de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

#### Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

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.

### Déclaration d

Si vous ressentez un effet indésirable de votre médicament, vous devez déclarer cet effet indésirable.

### 7. MISES EN PARTICULIER Avertissements

Ce médicament est un médicament médical.

Ce médicament contient moins de 10 kg de nouveau-nés à prématurés traités en classe, une étude surveillant la structure et la fonction des reins.

### Avant le traitement,

• Si vous avez été vacciné

• Si vous avez eu ou

gros intestin, ou si vous

problème d'intestin,

• Si vous avez du diabète

(sang), ou une tension

• Si vous avez une infection

tuberculeuse),

• Si vous reprenez ou

• Si vous souffrez d'ostéoporose

(fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles

avec fatigue musculaire).

• Si vous souffrez de sclérodémie (également connue sous le

nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des

doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le

risque de développer une complication grave appelée crise

rénale sclérodémique. Les signes d'une crise rénale

sclérodémique sont, entre autres, une augmentation de la

pression sanguine et une diminution de la production d'urine.

Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler

régulièrement votre pression sanguine et votre urine,

• Si vous devez séjourner dans les régions tropicale, subtropicale

ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie

parasitaire.

• Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains

sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les

patients présentant une intolérance au fructose (maladie

héréditaire rare).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les

patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en

lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose

ou du galactose (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez

les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

### Pendant et après le traitement :

• Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des

douleurs au niveau des tendons (reconnaissable par des

douleurs lors de mouvements). En effet, ce médicament peut

favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons voire de

manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.

• Ce médicament peut également entraîner la survenue de

crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des

glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.

• Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou

de la rougeole.

• Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris

ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement)

si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une

situation de stress (fièvre, maladie).

• Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en

particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

• Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira

également un apport en calcium et vitamine D.

• Contactez votre médecin en cas de vision floue ou de

troubles visuels.

### 8. INTERACTIONS

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

PREDNI® 20mg

20 comprimés effervescents sécables

