

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

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

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



## Déclaration de Maladie

M22- 0017549

☐ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 000 2154

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : GAJJAOUI Rachida / M<sup>me</sup> Mansani O/Barek

Date de naissance : 13/12/1960

Adresse : Rue 127 N° 56 Oulfa Casablanca

Tél. : 06 17 46 57 96

Total des frais engagés : 370,10 Dhs

Dr. CHERIF EL GANOUNIA

### Cadre réservé au Médecin

Médecine Générale  
Boulevard Oued Oum Rabe Rue 78  
N°2 Oulfa - Casablanca  
Tél : 05 22 90 10 46

Cachet du médecin :

Date de consultation : 29 MARS 2023

Nom et prénom du malade : GAJJAOUI Rachida Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Bronche Asthmatique

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 :

Le : 7/5/2023

Signature de l'adhérent(e) :



# 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
29 MARS 2023			200	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/03/2023	140,12

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	29/03/2023	3	ing			

# 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
			COEFFICIENT DES TRAVAUX
			MONTANTS DES SOINS
			DEBUT D'EXECUTION
			FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	G
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	
[Création, remont, adjonction]	
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	
	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	MONTANTS DES SOINS
	DATE DU DEVIS
	DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Dr. Cherif El Ganouni Ahmed

MEDECINE GENERALE

Bd. Oued Oum Rabia - Rue 78 N° 2

Au dessus de la Pharmacie du Nil

Cité Oulfa - Casablanca

Tél.: 05.22.90.19.46

E-mail : aganouni@hotmail.com

الدكتور الشريف الكنوني أحمد

الطب العام

شارع واد أم الربيع، زنقة 78، رقم 2

فوق صيدلية النيل

حي الألفة - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.90.19.46

البريد الإلكتروني: aganouni@hotmail.com

Casablanca, le 29 MARS 2023 في الدار البيضاء،

GAGNON, Richard

- Schmelzer 40  
2x30x3 = 72, 2x30x3 = 72

- Heostate 300 1/2 - 5

29, 20  
- Erbus 5 1/2 - 5

38, 1/2

Dr. CHERIF EL GANOUNI A  
Médecine Générale  
Boulevard Oued Oum Rabie Rue 78  
N°2 Oulfa - Casablanca  
Tél : 05 22 90 19 46

PHARMACIE DU NIL  
451, Bd. Oum-Rabii

الرجاء إحضار الوصفة عند المراجعة إلى الأخصائي

ICE : 001687843000003 - INPE : 091041061



**ERLUS® 5 mg,**

**ite de 7, 14 et 28**

PPV  
LOT  
PER

Pour les médicaments soumis à la

information, l'attention et l'intégralité

• Gardez cette notice, vous pourriez

• Si vous avez d'autres questions, de

• Ce médicament vous a été person

nocif, même si les signes de leur mala

• Si l'un des effets indésirables devien

notice, parlez-en à votre médecin ou à

ce médicament car elle contient des

cin ou à votre pharmacien.

d'autres personnes. Il pourrait leur être

indésirable non mentionné dans cette

1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que ERLUS® 5 mg Comprimé Pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ERLUS® 5 mg Comprimés Pelliculés ?

4. Comment utiliser ERLUS® 5 mg Comprimé Pelliculé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver ERLUS® 5 mg Comprimé Pelliculé ?

7. Informations Supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE ERLUS® 5 mg Comprimé Pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :**

Antihistaminiques anti-H<sup>1</sup> (codé ATC : R06AX27).

**Indications thérapeutiques :**

Erlus® 5 mg comprimé pelliculé est indiqué, chez l'adulte et l'adolescent de 12 ans et plus, pour le traitement symptomatique de :

• la rhinite allergique ;

• l'urticaire.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ERLUS® 5 mg Comprimé Pelliculé ?**

Liste des informations à connaître avant la prise du médicament

**Contre indications :**

Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique Composition ou à la loratadine. ⚠

**ATTENTION AVEC ERLUS 5 MG, EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS**

**DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :**

Erlus® 5 mg comprimé pelliculé doit être utilisé avec précaution en cas d'insuffisance rénale sévère.

Les patients présentant des maladies héréditaires rares telles qu'une intolérance au galactose, une déficience en Lapp lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose-galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

**Interactions avec d'autres médicaments :**

Au cours des études cliniques réalisées avec des comprimés de desloratadine, et dans lesquelles les patients recevaient de l'érythromycine ou du kétoconazole en association, aucune interaction cliniquement significative n'a été observée.

**Population pédiatrique :**

Les études d'interaction n'ont été réalisées que chez les adultes.

Au cours d'une étude de pharmacologie clinique, il n'a pas été mis en évidence de potentialisation des effets délétères de l'alcool sur les tests de performances lors de l'association avec Erlus comprimé.

Cependant, la consommation et d'intoxication à l'alcool ont été rapportées depuis la commercialisation. Par conséquent, la consommation n'est recommandée en cas de prise concomitante d'alcool.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER**

**SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

**Interactions avec les aliments et les boissons :**

Sans objet.

**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :**

Sans objet.

**Excipients à effet notoire :** Ethanol

**DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT**

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :**

**Grossesse :**

Sur un grand nombre de grossesses (plus de 1000 grossesses), aucun effet malformatif, ni toxique de la desloratadine n'a été mis en évidence pour le fœtus ou le nouveau-né. Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effets délétères directs ou indirects sur la reproduction. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation d'Erlus pendant la grossesse.

**Allaitement :**

La desloratadine a été identifiée chez les nouveau-nés/nourrissons allaités par une femme traitée. L'effet de la desloratadine sur les nouveau-nés/nourrissons est inconnu. Une décision doit être prise soit d'interrompre l'allaitement, soit d'interrompre/de s'abstenir du traitement avec Erlus en prenant en compte le bénéfice de



# INFORMATION DE

## UTILISATEUR

SOLUMEDROL 20 mg/2 ml,

solution pour usage parentéral

SOLUMEDROL 40 mg/2 ml,

solution pour usage parentéral

succinate de méthylprednisolone

attention cette notice avant

ce médicament car elle contient des

informations importantes pour vous.

Prenez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la

lire.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre

médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

Né 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, votre pharmacien ou

votre infirmier/ère. 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 SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  3. Comment utiliser SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

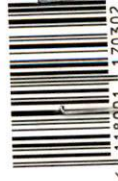
Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES A USAGE SYSTEMIQUE NON ASSOCIES code ATC : H02AB04

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 CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?**

**N'utilisez jamais SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral :**

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoïdes à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique ou suspectez une allergie au lait de vache, à l'un de ses constituants ou à d'autres



P.P.V. : 24,30

contenir des traces de SOLUMEDROL contient du lactose (partir du lait de vache, le intrathécale et épidurale. n ou traitement en cas d'injection

ment déconseillé en de acétylsalicylique) à fortes ants et SOLUMEDROL, «ge parentéral»). PENSABLE DE DEMANDER DE VOTRE PHARMACIEN.

## Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

SOLUMEDROL contient des protéines de lait de vache. Si vous êtes allergique ou pensez être allergique au lait de vache, vous ne devez pas recevoir ce médicament car il peut contenir des traces de protéines du lait de vache. Des réactions allergiques graves ont eu lieu chez des patients allergiques au lait de vache.

## AVANT LE TRAITEMENT:

Prévenez votre médecin en cas de :

- allergie,
- vaccination récente,
- ulcère digestif, maladies du colon, intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin,
- diabète,
- hypertension artérielle, insuffisance cardiaque congestive ou facteurs de risque cardiovasculaire,
- infection (notamment antécédents de tuberculose) ou en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou du sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- insuffisance hépatique,
- insuffisance rénale,
- sclérodémie (également connue sous le nom de sclérodémie systémique, une maladie auto-immune), car le risque d'une complication grave appelée crise rénale sclérodermique peut être augmenté.
- ostéoporose,
- myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- troubles convulsifs,
- stress inhabituel,
- maladie de Cushing,
- hypothyroïdie,
- herpes oculaire,
- phéochromocytome (tumeur généralement bénigne caractérisée par une production excessive d'hormones pouvant notamment provoquer une hypertension artérielle).

## PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

- symptômes psychologiques ou psychiatriques en particulier en cas de suspicion de dépression ou d'idées suicidaires,
  - manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),
  - troubles oculaires,
  - troubles du rythme cardiaque,
  - troubles musculaires,
  - et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- 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. Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel et une supplémentation en potassium.



## INFORMATION DE

### UTILISATEUR

**SOLUMEDROL 20 mg/2 ml,**

solution pour usage parentéral

**SOLUMEDROL 40 mg/2 ml,**

solution pour usage parentéral

succinate de méthylprednisolone

prenez attentivement cette notice avant

ce médicament car elle contient des

informations importantes pour vous.

Prenez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la

lire.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre

médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

Né 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, votre pharmacien ou

votre infirmier/ère. 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 SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  3. Comment utiliser SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES A USAGE

SYSTEMIQUE NON ASSOCIES code ATC : H02AB04

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 CONNAÎTRE**

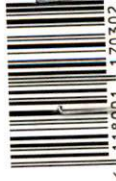
**AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL, lyophilisat et**

**solution pour usage parentéral ?**

**N'utilisez jamais SOLUMEDROL, lyophilisat et solution**

**pour usage parentéral :**

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoides à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoides (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique ou suspectez une allergie au lait de vache, à l'un de ses constituants ou à d'autres



P.P.V. : 24,30

contient des traces de  
SOLUMEDROL contient du lactose  
partir du lait de vache,  
le intrathécale et épidurale.  
n ou traitement  
en cas d'injection

ment déconseillé en  
de acétylsalicylique) à fortes  
ants et SOLUMEDROL,  
(« gé parentéral »).  
PENSABLE DE DEMANDER  
DE VOTRE PHARMACIEN.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance

médicale.

SOLUMEDROL contient des protéines de lait de vache.

Si vous êtes allergique ou pensez être allergique au lait

de vache, vous ne devez pas recevoir ce médicament car

il peut contenir des traces de protéines du lait de vache.

Des réactions allergiques graves ont eu lieu chez des

patients allergiques au lait de vache.

#### AVANT LE TRAITEMENT:

Prévenez votre médecin en cas de :

- allergie,
- vaccination récente,
- ulcère digestif, maladies du colon, intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin,
- diabète,
- hypertension artérielle, insuffisance cardiaque congestive ou facteurs de risque cardiovasculaire,
- infection (notamment antécédents de tuberculose) ou en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou du sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- insuffisance hépatique,
- insuffisance rénale,
- sclérodémie (également connue sous le nom de sclérodémie systémique, une maladie auto-immune), car le risque d'une complication grave appelée crise rénale sclérodermique peut être augmenté.
- ostéoporose,
- myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- troubles convulsifs,
- stress inhabituel,
- maladie de Cushing,
- hypothyroïdie,
- herpes oculaire,
- phéochromocytome (tumeur généralement bénigne caractérisée par une production excessive d'hormones pouvant notamment provoquer une hypertension artérielle).

#### PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

- symptômes psychologiques ou psychiatriques en particulier en cas de suspicion de dépression ou d'idées suicidaires,
  - manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),
  - troubles oculaires,
  - troubles du rythme cardiaque,
  - troubles musculaires,
  - et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Les corticoides oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.
- Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel et une supplémentation en potassium.



## INFORMATION DE

### UTILISATEUR

**SOLUMEDROL 20 mg/2 ml,**

solution pour usage parentéral

**SOLUMEDROL 40 mg/2 ml,**

solution pour usage parentéral

succinate de méthylprednisolone

Prenez attentivement cette notice avant

de prendre ce médicament car elle contient des

informations importantes pour vous.

Prenez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la

notice.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre

médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

Né 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, votre pharmacien ou

votre infirmier/ère. 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 SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  3. Comment utiliser SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE SOLUMEDROL, lyophilisat et solution pour usage parentéral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES A USAGE

SYSTEMIQUE NON ASSOCIES code ATC : H02AB04

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 CONNAÎTRE**

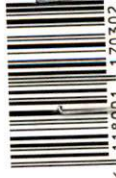
**AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL, lyophilisat et**

**solution pour usage parentéral ?**

**N'utilisez jamais SOLUMEDROL, lyophilisat et solution**

**pour usage parentéral :**

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoïdes à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique ou suspectez une allergie au lait de vache, à l'un de ses constituants ou à d'autres



P.P.V. : 24,30

contenir des traces de  
SOLUMEDROL contient du lactose  
partir du lait de vache,  
le intrathécale et épidurale.  
n ou traitement  
en cas d'injection

ment déconseillé en  
de acétylsalicylique) à fortes  
ants et SOLUMEDROL,  
(« gé parentéral »).  
PENSABLE DE DEMANDER  
DE VOTRE PHARMACIEN.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

SOLUMEDROL contient des protéines de lait de vache. Si vous êtes allergique ou pensez être allergique au lait de vache, vous ne devez pas recevoir ce médicament car il peut contenir des traces de protéines du lait de vache. Des réactions allergiques graves ont eu lieu chez des patients allergiques au lait de vache.

#### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenez votre médecin en cas de :

- allergie,
- vaccination récente,
- ulcère digestif, maladies du colon, intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin,
- diabète,
- hypertension artérielle, insuffisance cardiaque congestive ou facteurs de risque cardiovasculaire,
- infection (notamment antécédents de tuberculose) ou en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou du sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- insuffisance hépatique,
- insuffisance rénale,
- sclérodémie (également connue sous le nom de sclérodémie systémique, une maladie auto-immune), car le risque d'une complication grave appelée crise rénale sclérodermique peut être augmenté.
- ostéoporose,
- myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- troubles convulsifs,
- stress inhabituel,
- maladie de Cushing,
- hypothyroïdie,
- herpes oculaire,
- phéochromocytome (tumeur généralement bénigne caractérisée par une production excessive d'hormones pouvant notamment provoquer une hypertension artérielle).

#### PENDANT LE TRAITEMENT :

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

- symptômes psychologiques ou psychiatriques en particulier en cas de suspicion de dépression ou d'idées suicidaires,
  - manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),
  - troubles oculaires,
  - troubles du rythme cardiaque,
  - troubles musculaires,
  - et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- 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.
- Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel et une supplémentation en potassium.



# Théostat L.P

## THEOPHYLLINE

### 300 mg

comprimé sécable  
A LIBERATION PROLONGEE

LOT : 21E001  
PER : 11 2025

THEOSTAT L.P. 300MG  
CP SEC B30

P.P.V : 29DH20



FORMATIONS A CONNAITRE  
THEOSTAT 300 mg A  
SÉE, comprimé sécable ?  
formé(e) d'une intolérance à  
le avant de prendre ce

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE THEOSTAT 300 mg A LIBERATION PROLONGEE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE THEOSTAT 300 mg A LIBERATION PROLONGEE, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE THEOSTAT 300 mg A LIBERATION PROLONGEE, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER THEOSTAT 300 mg A LIBERATION PROLONGEE, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
1. **QU'EST-CE QUE THEOSTAT 300 mg A LIBERATION PROLONGEE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

#### **BRONCHODILATATEUR**

- Asthme à dyspnée paroxystique
- Asthme à dyspnée continue
- Formes spastiques des maladies chroniques des bronches et des poumons avec encombrements.

**Ne prenez jamais THEOSTAT 300 mg A LIBERATION PROLONGEE, comprimé sécable :**

- Enfants de moins de 3 ans
- Intolérance à la théophylline.

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

**Faites attention avec THEOSTAT 300 mg A LIBERATION PROLONGEE, comprimé sécable :**

#### **Mises en garde spéciales**

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

#### **Précautions d'emploi**

- Ne pas dépasser la dose prescrite par le médecin
- Placer le produit hors de la portée des enfants
- Prévenir le médecin traitant dans les cas suivants:
  - grossesse
  - insuffisance cardiaque, coronaire (vaisseaux sanguins nourrissant le cœur)
  - insuffisance hépatique
  - hyperthyroïdie (ensemble de troubles provoqués par une exagération des sécrétions de la glande thyroïde)
  - antécédents de crises convulsives
  - ulcère de l'estomac ou du duodénum non traité
  - autres traitements en cours, notamment par troléandomycine, érythromycine ou cimetidine.

#### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'érythromycine, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **Grossesse et allaitement**

Prévenez votre médecin en cas de grossesse ou d'allaitement.

L'administration de ce médicament est à éviter, surtout en fin de grossesse.

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