

# 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- 0049853

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1925 Société : R. A. M.  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : BOUDCHAR M'HANED  
Date de naissance : 17.7.1955  
Adresse : 32 Bd 11 JANVIER ANFA  
Tél. 0661.192324 MOHAMEDIA  
Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur EL MEHDI M.  
Spécialiste des Maladies des Reins  
Centre d'Hémodialyse  
126, Bd Oujda Belvédère Casablanca  
I.N.P. : 091058797

Date de consultation : 26/9/23  
Nom et prénom du malade : Boudchar M'HANED Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : GNC  
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 : .....  
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
26/9/2023	G	G	500,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE EL AIL</b> <b>DR. KHALID ZIUD</b> 394 Bd. El Houma El Aina Mohammedia Tél : 05 23 32 77 66	26/9/2023	929,70

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	25/09/23	B3301PC	350,00 DA

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# 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															
				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"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </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

# مركز أمراض الكلى والكلية الاصطناعية بلقدير

## CENTRE D'HÉMODIALYSE ET DE NEPHROLOGIE - BELVÉDÈRE

**Dr. M. EL MEHDI**

Docteur d'Etat Français de Médecine  
**Spécialiste des Maladies des Reins**  
 (Major de promotion du CES Français)  
 Ex Prof Assistant au CHU de Marseille.  
 Ex Attaché d'enseignement à la Faculté  
 de Médecine de Marseille.  
 Ex Chef de Service de Néphrologie Hémodialyse  
 de la Polyclinique de la CNSS de Casablanca.  
 Ex 1<sup>er</sup> Vice Président de la Société Marocaine de Néphrologie (SMN).  
 Ex Secrétaire Général de la Société Marocaine des Maladies Rénales.



**الدكتور م.المهدي**

الدكتوراة الفرنسية للطب  
**اختصاصي في أمراض الكلى**  
 (متفوق الدفعة في اختصاص أمراض الكلى في فرنسا)  
 أستاذ مساعد بمستشفيات مارسيليا سابقا.  
 ملحق بالتعليم سابقا بكلية الطب مارسيليا.  
 رئيس مصلحة أمراض الكلى و الكلية الاصطناعية.  
 سابقا بمصحة الضمان الاجتماعي بالدار البيضاء.



Casablanca, le 26 9 23

*Mr. Sandchar Pham*

(20700) x 2

*1/2 sec*

(75,20) x 2

*1/2 sec*

(22,80) x 2

*Cortancyl 5*

(13,40) x 6

*Cortancyl 1*

(42,20) x 2

*Calcifor D3*

132,00

*Aclav 1g*

**PHARMACIE EL AHI**  
 Dr. KHALIL ZILOUD  
 304 Bd El Houria - Alia - Casablanca  
 Tél : 35 22 37 47 48

**Docteur M. EL MEHDI M.**  
 Spécialiste des Maladies des Reins  
 Centre d'Hémodialyse  
 176, Bd Oujda Belvédère - Casablanca  
 Tél : 05 22 40 07 56 / 24 61 43

126, Bd d'Oujda - 2<sup>ème</sup> étage - Belvédère (face gare des voyageurs) Casablanca - 306 شارع وجدة، بـلـد بـلـصـة (مقابل المحطة المسكونية) الدار البيضاء

Tel : 05 22 40 07 56 / 24 61 43 - هاتف : 05 22 40 96 96 - الفاكس : Email : elmehdim55@gmail.com - البريد الإلكتروني : Site web : www.hemodialysebelvedere.ma - الموقع الإلكتروني :  
 ICE : 001691193000054 - تم : IF : 46700800 - تـص : Cnss : 2342468 - صـوـضـة : TVA : 625043 - ضـقـم : Patente : 32502235 - بـت



2290

Brachiod isan Suco



1/15

92970

PHARMACIE EL AHL

Dr. KHALID ZIOUD

394 Bd. El Mouna El Alia Mohammedia

Tél : 06 28 37 77 56

Docteur EL MEHDI M.

Spécialiste des Maladies des Reins

Centre d'Hémodialyse

125, Bd Oujda Belvédère - Casablanca

I.N.P. : 091058297

# مركز أمراض الكلى والكلية الاصطناعية بلقدير CENTRE D'HÉMODIALYSE ET DE NEPHROLOGIE - BELVÉDÈRE

**Dr. M. EL MEHDI**

Docteur d'Etat Français de Médecine  
**Spécialiste des Maladies des Reins**  
(Major de promotion du CES Français)  
Ex Prof Assistant au CHU de Marseille.  
Ex Attaché d'enseignement à la Faculté  
de Médecine de Marseille.  
Ex Chef de Service de Néphrologie Hémodialyse  
de la Polyclinique de la CNSS de Casablanca.  
Ex 1<sup>er</sup> Vice Président de la Société Marocaine de Néphrologie (SMN).  
Ex Secrétaire Général de la Société Marocaine des Maladies Rénales.



**الدكتور م.المهدي**

الدكتوراة الفرنسية للطب  
**اختصاصي في أمراض الكلى**  
(مفوق الدفعة في اختصاص أمراض الكلى في فرنسا)  
أستاذ مساعد بمستشفيات مارسيليا سابقا.  
ملحق بالتعليم سابقا بكلية الطب مارسيليا.  
رئيس مصلحة أمراض الكلى و الكلية الاصطناعية.  
سابقا بمصلحة الضمان الاجتماعي بالدار البيضاء.



090001330

Casablanca, le 4 + 7 77

A faire ds 2 mois  
3 sem  
M. Bandchar Mohamed

Créat Urée  
Uréeémie / K / Ca  
Protéinémie / Créat  
le gr/gr sur échant  
d'ur  
KATP

Docteur EL MEHDI M.  
Spécialiste des Maladies des reins  
Centre d'Hémodialyse  
Bd Oujda Belvédère - Casablanca  
N.P. : 091058297

126, Bd. d'Oujda - 2<sup>ème</sup> étage - Belvédère (face gare des voyageurs) Casablanca - الدار البيضاء - (محل محطة المسافرين)

Tel : 05 22 40 07 56 / 24 61 43 - الهاتف - Fax : 05 22 40 96 96 - الفاكس - Email : elmehdim55@gmail.com - البريد الإلكتروني - Site web : www.hemodialysebelvedere.ma - الموقع الإلكتروني  
ICE : 001691193000054 - تم - IF : 46700800 - ترض - Cnss : 2342468 - ص.وض.ج - TVA : 625043 - Patente : 32502235 - ص.ت



# المختبر المركزي للتحليلات الطبية LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

## COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 25-09-2023 à 08:59  
Code patient : 1811070066  
Né(e) le : 17-07-1955 (68 ans)  
Edition du : 25-09-2023

Mr BOUDCHAR M HAMED  
Référence : 2309250026  
Prescripteur : Dr EL MEHDI.M

### BIOCHIMIE SANGUINE

			19-05-2022
<b>Potassium:</b>	3.53 meq/L	(3.40-4.50)	3.82
(Electrodes à membrane éther-couronne: automate AU480)			
			19-05-2022
<b>Calcium :</b>	94.80 mg/l	(88.00-106.00)	94.40
(Test de coloration photométrique: AU480)	2.37 mmol/l	(2.20-2.65)	2.36
			19-05-2022
<b>Acide Urique</b>	65.6 mg/l	(35.0-72.0)	61.9
(Test de coloration enzymatique: AU480)	390.3 µmol/l	(208.3-428.4)	368.3
			03-07-2023
<b>Urée</b>	0.296 g/L	(0.170-0.430)	0.335
(Test cinétique UV: AU480)	4.93 mmol/L	(2.83-7.17)	5.58
			03-07-2023
<b>Créatinine</b>	9.926 mg/L	(8.100-14.400)	9.693
(Test de coloration cinétique réaction de Jaffé: AU480)	87.349 µmol/L	(71.280-126.720)	85.298
			26-12-2022
<b>Clairance calculée:</b>	80 ml/mn/1.73 <sup>2</sup>		77
(par méthode de filtration glomérulaire MDRD)			

#### Interprétation (Selon l'ANASE):

- >ou=60 : Absence d'atteinte rénale si aucun marqueur anormal
- >ou=60 : Maladie rénale chronique si un ou plusieurs marqueurs (Stade 1)
- 30-59 : Insuffisance rénale modérée (Stade 2)
- 15-29 : Insuffisance rénale sévère (Stade 3)
- <15 : Insuffisance rénale terminale (Stade 4)



Page 2 sur 3

Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI





LABORATOIRE  
CENTRAL

# المختبر المركزي للتحليلات الطبية

## LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

### COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 25-09-2023 à 08:59

Code patient : 1811070066

Né(e) le : 17-07-1955 (68 ans)

Edition du : 25-09-2023

Mr BOUDCHAR M HAMED

Référence : 2309250026

Prescripteur : Dr EL MEHDI.M

INPE



093002509

## HEMATOLOGIE

### NUMERATION FORMULE SANGUIN

(La fluorescence en cytométrie de flux Sysmex XN-1000)

Méthode modifiée le 03/01/2023

#### GLOBULES ROUGES

Hémoglobine

Hématocrite

VGM

TCMH

CCMH

#### GLOBULES BLANCS

#### FORMULE LEUCOCYTAIRE

Poly. Neutrophiles

Soit:

Poly. Eosinophiles

Soit:

Poly. Basophiles

Soit:

Lymphocytes

Soit:

Monocytes

Soit:

Total

#### PLAQUETTES

#### FROTTIS SANGUIN

4.67	M/mm <sup>3</sup>	(4.40-5.70)
15.90	g/dl	(13.40-17.00)
45.70	%	(41.00-50.00)
<b>98</b>	μ <sup>3</sup>	(83-97)
<b>34</b>	pg	(27-33)
35	g/100ml	(32-35)
<b>14 170</b>	/mm <sup>3</sup>	(3 700-9 200)

50.20	%	
<b>7 113</b>	/mm <sup>3</sup>	(1 600-5 800)

4.00	%	
<b>567</b>	/mm <sup>3</sup>	(50-530)

0.60	%	
85	/mm <sup>3</sup>	(20-100)

37.60	%	
<b>5 328</b>	/mm <sup>3</sup>	(1 100-3 300)

7.60	%	
<b>1 077</b>	/mm <sup>3</sup>	(300-800)

100	%	
-----	---	--

223 000	/mm <sup>3</sup>	(164 000-369 000)
---------	------------------	-------------------

Leucocytose



Page 1 sur 3

Validé par Dr EL HAJAJI Mohamed

RDC : 1 Immeuble EL HORE , Blv Abderahmane Serghini - Mohammedia - Maroc

Tél. : 05 23 31 20 31 / Fax : 05 23 31 01 46 - E-mail: lc2amohammedia@gmail.com - www.labocentral.ma

Pour le Prélèvement à Domicile Veuillez Contacter : 06 73 74 73 88



المختبر المركزي للتحليلات الطبية  
LABORATOIRE CENTRAL ANALYSES MEDICALES

COMPTE-RENDU D'ANALYSES

Date du prélèvement : 25-09-2023 à 08:59  
Code patient : 1811070066  
Né(e) le : 17-07-1955 (68 ans)  
Edition du : 25-09-2023

Mr BOUDCHAR M HAMED  
Référence : 2309250026  
Prescripteur : Dr EL MEHDI.M

BIOCHIMIE URINAIRE

Rapport protéinurie / créatinurie sur échantillon urinaire

Créatinurie:	902.50 mg/l	03-07-2023
(Test de coloration cinétique réaction de Jaffé: AU480)		838.40
Protéinurie :	181.30 mg/l	135.64
(Test colorimétrique par photométrie: AU480)		
Rapport protéinurie sur créatinurie:	<u>0.20</u> g/g	(0.00-0.15) 0.16



Page 3 sur 3

Validé par Dr. Mohamed EL HAJAJI



# LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

Dr. EL HAJAJI MOHAMED

Abderahmane serghni- Mohammedia.

ICE: 001855144000069

Pat: 39574999

IF: 20719572

INPE



093002509

**FACTURE N° : 230900954**

MOHAMMEDIA le 25-09-2023

**Mr BOUDCHAR M HAMED**  
**2309250026**

## Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0100	Acide urique	B30	B
0104	Calcium	B30	B
0111	Créatinine	B30	B
0131	Potassium	B30	B
0135	Urée	B30	B
0216	Numération formule	B80	B
	Rapport protéinurie sur créatinurie	B100	B
	MDRD	-	HN

Total des B : 330

TOTAL DOSSIER : 350.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : trois cent cinquante dirham s.



# ACLAV<sup>®</sup>

Amoxicilline + Acide clavulanique

## COMPOSITION ET PRESENTATIONS :

COMPOSITION :	PRODUIT :	Aclav 1g/125mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 14 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav 500mg/62.5mg -Boîte de 12 sachets -Boîte de 16 sachets -Boîte de 24 sachets	Aclav Enfant 100mg/12.5mg/1ml Flacon de 60 ml	Aclav Nourrisson 100mg/12.5mg/1ml Flacon de 30 ml
Amoxicilline trihydratée : quantité correspondant à l'amoxicilline anhydre	1g	500 mg	6 g	3 g	
Clavulanate de potassium : quantité correspondant à l'acide clavulanique	125 mg	62,5 mg	750 mg	375 mg	
Excipients	q.s.p 1 sachet	q.s.p 1 sachet	q.s.p 10,30 g de poudre	q.s.p 5,15 g de poudre	

## PROPRIETES :

Antibiotiques antibactériens de la famille des bêta-lactamines, du groupe des aminopénicillines.

**Aclav** est une formulation associant l'amoxicilline et l'acide clavulanique puissant inhibiteur de bêta-lactamases.

## INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans :

- Les otites moyennes aiguës, otites récidivantes.
- Les sinusites maxillaires aiguës et autres formes de sinusites.
- Les angines récidivantes, amygdalites chroniques.
- Les surinfections de bronchites aiguës du patient à risque.
- Les exacerbations de bronchopneumopathies chroniques.
- Les pneumopathies aiguës du patient à risque.
- Les cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles.
- Les infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.
- Les parodontites.
- Les infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitement de relais de la voie injectable.
- Infections respiratoires basses chez le nourrisson et l'enfant de moins de 5 ans.
- Infections urinaires chez le nourrisson.

## CONTRE INDICATIONS :

-Absolues :

- Allergie aux antibiotiques du groupe des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines)
- Mononucléose infectieuse.
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline -acide clavulanique.
- Phénylcétonurie (en raison de la présence de l'aspartame)

-Relatives :

Le méthotrexate

## POSOLOGIE :

Les Posologies sont exprimées en Amoxicilline

**Adulte normorénal** (poids  $\geq 40$  kg)

2 à 3g/jour en 2 à 3 prises selon la prescription médicale et

**Adulte insuffisant rénal** (poids  $\geq 40$  kg)

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation
Entre 10 et 30 ml / min	1 g / 125 mg t
Inférieur à 10 ml / min	Pour les patients les conditions

**Chez les patients âgés** : pas d'adaptation posologique sauf si (même posologie chez l'insuffisant rénal)

LOT : 4148  
PER : 05-25  
F.P.V : 132DH00



**Enfant normorénal:** la posologie usuelle est de 80 mg/kg/jour en trois prises, sans dépasser la posologie de 3g par jour.

**Enfant insuffisant rénal ( de plus de 30 mois ) :**

**Aclav 100 mg/12.5 mg/ml enfant**

Clairance de la créatinine	Schéma posologique
Supérieur à 30 ml / min	pas d'adaptation nécessaire
Entre 10 et 30 ml / min	15 mg/kg/prise au maximum 2 fois par jour
Inférieur à 10 ml / min	15 mg/kg/jour au maximum

**Hémodialyse :** 15 mg/kg/jour, et 15mg/kg supplémentaire pendant et après la dialyse

**Nourrisson normorénal (moins de 30 mois) :**

**Aclav 100mg/12,5mg/ml nourrisson :** 80 mg/kg/jour en 3 prises

#### MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale

Prendre le médicament de préférence au début des repas.

Pour les sachets : diluer le contenu du sachet dans un verre d'eau et agiter avant de boire.

Pour les suspensions reconstituées : l'administration se fait avec la seringue pour administration orale graduée en kg après agitation avant chaque utilisation.

#### MISES EN GARDE :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté

#### PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament avec précautions en cas d'insuffisance rénale ou d'atteinte hépatique.

Tenir compte de la teneur en potassium dans la ration journalière.

Tenir compte de la teneur en sodium chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

L'administration de fortes doses de bêta-lactamines chez l'insuffisant rénal ou chez les patients ayant eu par exemple des convulsions antérieurement, une épilepsie traitée ou des atteintes méningées, peut exceptionnellement entraîner des convulsions.

#### GROSSESSE / ALLAITEMENT :

Grossesse : l'utilisation de l'association amoxicilline-acide clavulanique ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement : l'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique. Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose, ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

**D'une façon générale il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.**

#### EFFETS INDESIRABLES :

- Manifestations digestives : nausées, vomissements, possibilité de surinfections digestives à candida, diarrhée, selles molles, dyspepsie (digestion difficile), douleurs abdominales. Quelques cas de colite pseudomembraneuse ont été rapportés.

- Éruptions cutanées et maculopapuleuses d'origine allergique.

- Manifestations allergiques : urticaire, éosinophilie, oedème de Quincke, gêne respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.

- D'autres manifestations ont été rapportées plus rarement :

- des cas d'hépatite avec le plus souvent une jaunisse qui peut survenir pendant ou après l'arrêt du traitement
- augmentations modérées et asymptomatiques des ASAT, ALAT ou phosphatases alcalines
- néphrite interstitielle aiguë
- leucopénies, thrombopénies et anémies réversibles

**Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice**

#### CONSERVATION :

- Sachets : à conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C.

- Poudre pour suspension :

- Avant ouverture : le flacon est à conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité
- Après reconstitution et après chaque utilisation, conserver au réfrigérateur (entre +2°C et +8°C)
- Ne pas conserver la suspension reconstituée plus de 7 jours

**Respecter les consignes de conservation.**

Liste I

Ceci est un médicament

Ne pas laisser à la portée des enfants.

**PHARMA 5**  
Laboratoires Pharma 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc  
Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc  
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

**bronchokod**  
Adultes

sans sucre

LOT: 1188

PER: 03/25

PPV: 22,90DH



ion artérielle.  
consommés par le jus  
ons sanguines de  
en imprévisible de

Si vous pen

- Maux de tête, sensations vagues (en particulier au début du traitement).
- Palpitations (conscience de vos battements), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
- Difficultés à se uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Confusion.
  - Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :
    - Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
    - Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
    - Tremble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
    - Gonflement des gencives.
    - Ballonnement abdominal (gastrite).
    - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
    - Augmentation de la tension musculaire.
    - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
    - Sensibilité à la lumière.
    - Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.
- Déclaration des effets indésirables suspects :**  
La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**5. Comment conserver AMEP® comprimés ?**

- Pas de conditions particulières de conservation.
  - Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
  - Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
  - Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. Informations supplémentaires :**

- Que sont AMEP® comprimés ?

**Pour un comprimé**

AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
13.90	6.95
10.00	5.00

**Principes actifs :**  
Bénavylle d'Amlodipine  
Équivalent en amlodipine

**Excipients :** Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

**COOPER**  
41, rue Mohamed Eloufi 20110 Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

CI : 6278

**AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets**

**Box of 14, 28 & 56.**

**Amlodipine**

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.
- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

**What is in this leaflet:**

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further information

**1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?**

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

**2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?**

**Do not take AMEP® Tablet:**

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

**Children and adolescents:**

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 5). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),
- rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- verapamil, diltiazem (heart medicines).

- dantrolene (infusion for severe br

- tacrolimus, sirolimus, lemsiolimus

- your immune system works).

- simvastatin (cholesterol lowering

- cyclosporine (an immunosuppre

- AMEP® may lower your blood

- medicines to treat your high blood

- AMEP® with food and drink:

- Grapefruit juice and grapefruit s

- AMEP®. This is because grapefr

- blood levels of the active ingred

- increase in the blood pressure

- Pregnancy and breast-feedi

- Pregnancy:

LOT 230023  
EXP 02/2026  
PPV 75.20DH

ion artérielle.  
consommés par le jus  
ons sanguines de  
en imprévisible de

Si vous pen

- Maux de tête, sensations vagues (en particulier au début du traitement).
- Palpitations (conscience de vos battements), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
- Difficultés à se uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Confusion.
  - Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :
    - Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
    - Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
    - Tremble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
    - Gonflement des gencives.
    - Ballonnement abdominal (gastrite).
    - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
    - Augmentation de la tension musculaire.
    - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
    - Sensibilité à la lumière.
    - Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.
- Déclaration des effets indésirables suspects :**  
La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**5. Comment conserver AMEP® comprimés ?**

- Pas de conditions particulières de conservation.
  - Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
  - Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
  - Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. Informations supplémentaires :**

- Que sont AMEP® comprimés ?

**Pour un comprimé**

AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
13.90	6.95
10.00	5.00

**Principes actifs :**  
Bénavylle d'Amlodipine  
Équivalent en amlodipine

**Excipients :** Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Sans objet.

- Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

**COOPER**  
41, rue Mohamed Eloufi 20110 Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019
  - Conditions de prescription et de délivrance
- Tableau A (liste I).

CI : 6278

**AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets**  
**Box of 14, 28 & 56.**  
**Amlodipine**

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.
- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

**What is in this leaflet:**

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further information

**1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?**

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

**2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?**

**Do not take AMEP® Tablet:**

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

**Children and adolescents:**

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 5). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),
- rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- verapamil, diltiazem (heart medicines).

- dantrolene (infusion for severe br

- tacrolimus, sirolimus, lemsisrolim

- your immune system works).

- simvastatin (cholesterol lowering

- cyclosporine (an immunosuppre

- AMEP® may lower your blood

- medicines to treat your high blood

- AMEP® with food and drink:

- Grapefruit juice and grapefruit s

- AMEP®. This is because grapefr

- blood levels of the active ingred

- increase in the blood pressure

- Pregnancy and breast-feedi

- Pregnancy:

LOT 230023  
EXP 02/2026  
PPV 75.20DH



# TRIA TEC 1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.

- Insuffisance c

- Réduction de

aiguë d'un infar

- Néphropathie

- Début de né

du type II et d

- Maladie vas

type II) : préve

cérébral ou des

## CONTRE-INDICA

- Hypersensibilité

207,00



# TRIA TEC 1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.

- Insuffisance c

- Réduction de

aiguë d'un infar

- Néphropathie

- Début de né

du type II et d

- Maladie vasc

type II) : préve

cérébral ou des

## CONTRE-INDICA

- Hypersensibilité

207,00





**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

# Cortancyl® 1 mg, comprimé

## Prednisone

**SANOFI**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CORTANCYL 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
3. Comment prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07.

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

#### Indications thérapeutiques

- Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).
- Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.
- Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 de greffes d'organes.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 1 mg, comprimé ?

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

#### Ne prenez jamais CORTANCYL 1 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 1 mg, comprimé, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune, ...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose)
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 1 mg, comprimé. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Cortancyl 1 mg, comprimé  
P.P.V. : 13,40 DH



un problème d'intestin,



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

# Cortancyl® 1 mg, comprimé

## Prednisone

**SANOI**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CORTANCYL 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
3. Comment prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07.

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

#### Indications thérapeutiques

- Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).
- Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.
- Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 de greffes d'organes.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 1 mg, comprimé ?

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

#### Ne prenez jamais CORTANCYL 1 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 1 mg, comprimé, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune, ...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous a
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose)
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 1 mg, comprimé. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Sanoï-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Cortancyl 1 mg, comprimé  
P.P.V. : 13,40 DH



un problème d'intestin,



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

# Cortancyl® 1 mg, comprimé

## Prednisone

**SANOFI**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CORTANCYL 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
3. Comment prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07.

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

#### Indications thérapeutiques

- Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).
- Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.
- Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 de greffes d'organes.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 1 mg, comprimé ?

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

#### Ne prenez jamais CORTANCYL 1 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 1 mg, comprimé, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune, ...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous a
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des muscles avec fatigue musculaire).
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing.
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 1 mg, comprimé. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Cortancyl 1 mg, comprimé  
P.P.V. : 13,40 DH



un problème d'intestin,



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

# Cortancyl® 1 mg, comprimé

## Prednisone

**SANOFI**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CORTANCYL 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
3. Comment prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07.

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

#### Indications thérapeutiques

- Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).
- Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.
- Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 de greffes d'organes.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 1 mg, comprimé ?

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

#### Ne prenez jamais CORTANCYL 1 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 1 mg, comprimé, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune, ...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous a
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des muscles avec fatigue musculaire).
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing.
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 1 mg, comprimé. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Cortancyl 1 mg, comprimé  
P.P.V. : 13,40 DH



un problème d'intestin,



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

# Cortancyl® 1 mg, comprimé

## Prednisone

**SANOFI**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CORTANCYL 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
3. Comment prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07.

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

#### Indications thérapeutiques

- Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).
- Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.
- Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 de greffes d'organes.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 1 mg, comprimé ?

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

#### Ne prenez jamais CORTANCYL 1 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 1 mg, comprimé, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune, ...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose)
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 1 mg, comprimé. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Cortancyl 1 mg, comprimé  
P.P.V. : 13,40 DH



un problème d'intestin,



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

# Cortancyl® 1 mg, comprimé

## Prednisone

**SANOFI**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CORTANCYL 1 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
3. Comment prendre CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CORTANCYL 1 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 1 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07.

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

#### Indications thérapeutiques

- Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).
- Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.
- Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 de greffes d'organes.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORTANCYL 1 mg, comprimé ?

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

#### Ne prenez jamais CORTANCYL 1 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 1 mg, comprimé, mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune, ...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

#### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez un diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des muscles avec fatigue musculaire).
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing.
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 1 mg, comprimé. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Cortancyl 1 mg, comprimé  
P.P.V. : 13,40 DH



un problème d'intestin,



# CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE D<sub>3</sub>



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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

## DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément..... 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) ..... 400 UI

Excipients ..... q.s.p. un comprimé

\* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de
- en association aux trait

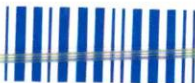
## ATTENTION !

### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS

Ce médicament NE DOIT PAS

- antécédents d'allergie à la v
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le
- élimination exagérée de calc
- calculs rénaux (lithiase calciq
- phénylcétonurie (maladie héréd

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDIS



RMACIEN

# CALCIFIX®

CALCIUM + VITAMINE D<sub>3</sub>



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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

## DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément..... 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) ..... 400 UI

Excipients ..... q.s.p. un comprimé

\* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de
- en association aux trait

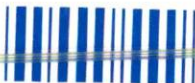
## ATTENTION !

### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS

Ce médicament NE DOIT PAS

- antécédents d'allergie à la
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le
- élimination exagérée de calc
- calculs rénaux (lithiase calciq
- phénylcétonurie (maladie héréd

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDIS



RMACIEN



# Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

## 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

### Indications thérapeutiques

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

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 traiter le rejet de greffes d'organes.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONSERVER POUR PRENDRE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable

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

**Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable.**

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou anormal (diminution de la quantité d'urine ou l'urine) au cas où vous souffririez d'une maladie (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables ? »).
- Si vous devez prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de :
- une maladie connue sous le nom de sclérose systémique (maladie auto-immune), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque

LOT : 22E007  
PER-06 2025

CORTANCYL 5MG  
CP SEC B30

P.P.V : 22DH80



118000 060345





# Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

## 1. QU'EST-CE QUE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

### Indications thérapeutiques

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

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses 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 traiter le rejet de greffes d'organes.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONSERVER POUR PRENDRE CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable

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

**Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable.**

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

### Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,
- Si vous avez une maladie des glandes surrénales appelée Syndrome de Cushing,
- Si vous avez des problèmes rénaux ou un taux élevé d'acide urique dans votre sang avant de commencer le traitement par CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable. Vous devez informer votre médecin si vous présentez des symptômes du syndrome de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou anormal (diminution de la quantité d'urine ou l'urine) au cas où vous souffririez d'une maladie (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables ? »).
- Si vous devez prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de :
- une maladie connue sous le nom de sclérose multiple (maladie auto-immune), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque

LOT : 22E007  
PER-06 2025

CORTANCYL 5MG  
CP SEC B30

P.P.V : 22DH80



118000 060345