

# 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

- Reclamation : 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**  
N° M21- 080377

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

## Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société : 24817  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : BEN CHEGOUH Hania  
 Date de naissance : 1948  
 Adresse : Idlm  
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : BEN CHEGOUH Hania Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : B.M.  
 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) :

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
29/7/22			200,00	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/07/2022	599,40

### 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	

### 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 <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	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412            00000000  <b>D</b> </div> <div style="text-align: center;"> <b>G</b>            21433552            00000000  <b>G</b> </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <b>B</b>            00000000            35533411         </div> <div style="text-align: center;"> <b>B</b>            00000000            11433553         </div> </div>			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<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

**Dr. Hafid OUKHLIFT**

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R  
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE  
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE  
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE  
DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE  
CERTIFICAT DE LA FEDERATION  
INTERNATIONAL DU DIABETE ET DE U.E.M.S.  
ECHOGRAPHE  
ECG  
HOLTER TENSIONNEL

**الدكتور حفيظ أوخليف**

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية  
عضو منتسب للجمعية الفرنسية  
و الأوروبية لأمراض القلب  
عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني  
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الإنحاد  
الأوروبي للأطباء الاختصاصيين  
الكشف بالصدى (اكوغرافي)  
تخطيط القلب

Casablanca, le 29/07/2022

BENCHAGROUN Hafid

222,00

- Angi 1p

18h00

42106

- 2 Di 20uf  
2-1) 20uf

64,30

Di - 10

246,00

55,10

- A feu gs

216,00

- Eugol





**AUGMENTIN** 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension  
buvable en sachet-dose

**AUGMENTIN** 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimé pelliculé  
Amoxicilline



**Veuillez lire**  
les notices  
- Garder et  
- Si vous av  
- Ce médi  
- le donnez  
maladie  
- Si l'un d  
mentior

pendant ..... jours.

Lire la notice attentivement avant emploi.

...مرة في اليوم يتناول من الأفضل قبل الأكل، خلال اليوم.

**Uniquement sur ordonnance**

**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES**

PPV: 222,00 DH  
LOT: 647947  
PER: 04/23



Augmentin est une marque déposée  
des sociétés du Groupe GlaxoSmithKline

**Que contient**

1. Qu'est-
2. Quelles
3. Comme
4. Quel
5. Cr
6. Co
- 1.
- Class
- béta-la
- code ATC

**AUGMENTIN**  
deux molécules  
appartiennent à u  
d'être efficace.

**AUGMENTIN**

• infections

• infections

• infections

• infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,

• infections des os et des articulations.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?**

-Augmentin 1g/125mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

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

prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais AUGMENTIN :**

• si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des

autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre

antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,

• si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la

peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées**

ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre

AUGMENTIN.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN 1 g/125 mg,

poudre pour suspension buvable en sachet-dose si vous :

• souffrez de mononucléose infectieuse,

• êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,

• n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre

AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de

l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou

un autre médicament.

**Reactions nécessitant une attention particulière**

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves,

notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin.

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire

les risques. Voir « Reactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

**Tests sanguins et urinaires**

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations

fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer

le médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer

sur les résultats de ces types de tests.

**Autres médicaments et AUGMENTIN :**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez

prendre tout autre médicament.

vous prenez de l'allopathie (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de

réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider

d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

(des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont

avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le

psoriasis ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le

rejet de greffe d'organes).

**Grossesse et allaitement**

vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

à grossir, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

médicament.

**ndule de véhicules et utilisation de machines**

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à

conduire.

ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

**AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose**

contient de l'aspartame (E951) et de la maltodextrine (glucose) :

L'aspartame (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les

patients atteints d'une maladie appelée « phénylcétonurie ».

Maltodextrine (glucose) : Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à

certaines sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?**

Prenez toujours ce médicament en suivant exactement les indications de votre

médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Enfants et enfants de 40 kg et plus**

Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par

jour

Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par

jour.

**Enfants pesant moins de 40 kg**

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en

suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des

comprimés de Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

**Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques**

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le

médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être

nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

**Mode d'administration**

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être

espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent,

consultez de nouveau un médecin.

**Augmentin 1g/125mg sachets :**

• Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un

demi-verre d'eau.

• Avaliez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

**Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :**

• Avaliez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

**Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :**

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées,

vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Montrez la boîte de médicament au médecin.

**Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :**

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4

heures avant de prendre la dose suivante.

**Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :**

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous

sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines

bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus

d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils

ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.



# Afongis®

## 150 mg

Fluconazole

Deva  
Pharmaceutique

ملف 150

LOT: M0631

PER: 09/2023

PPU: 55, 10 DH

مختبرات د  
ج. وأجدي ص

100 طيبة لسان

Excipients q.s.p. .... gelule

### Propriétés :

- Fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

### Indications :

Le Fluconazole est indiqué pour le traitement :

- Des candidoses vaginales et périnéales, aiguës et récidivantes.
- Des balanites candidosiques.
- Des dermo épidermomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.
- Des onychomycoses (tinea unguium).
- Des candidoses oropharyngées, notamment chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise.
- Des candidoses buccales atrophiques.
- Des cryptococcoses neuroméningées.
- Des candidoses systémiques.
- De la prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

### Contre-indications :

Responsabilité au fluconazole et /ou à d'autres dé

notice avant de prendre ce médicament.

de la relire.

En doute, demandez plus

à votre

prescrit.

En cas de symptômes identiques, cela

si vous remarquez un effet indésirable

à votre médecin ou à votre pharmacien.

# Di-INDO® (Indométacine calcique pentahydrate)

## 1 - DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

**Di-INDO® 25 mg**

**30 comprimés dispersibles**

PPU 64DH50  
EXP 06/2024  
LOT 100241

Veillez à ce médicament.  
Gardez-le à l'abri de la lumière.  
Si vous avez 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, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2 - COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Di-INDO® Comprimés dispersibles à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Croscovidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydraté.

Di-INDO® Comprimés effervescent à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, arôme pamplemousse poudre 17019455, benzoate de sodium, antimousse PD 30, docosate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

Di-INDO® Gélules à 25 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 25 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, lécithine de soja purifiée, carboxyméthyl amidon sodique, lactose monohydraté. Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine, jaune orange FCF, calibrage n° 2.

Di-INDO® Comprimés effervescent à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Saccharine sodique, arôme pamplemousse, benzoate de sodium, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, siméthicone émulsion, docosate de sodium, alcool éthylique 96%, eau purifiée.

Di-INDO® Comprimés dispersibles à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscovidone, saccharine sodique, arôme ananas poudre atomisée E9819356, lactose monohydraté, cellulose microcristalline.

Di-INDO® Suppositoires à 50 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 50 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolisés saturés.

Di-INDO® Suppositoires à 100 mg  
Indométacine calcique pentahydrate ..... 100 mg  
Excipients : Glycérides hémi-synthétiques solides, Glycérides polyglycolisés saturés.

## LISTES DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- \* Comprimé dispersible : Lactose.
- \* Gélule : Lactose.
- \* Comprimé effervescent : Sodium : environ 596 mg de sodium par comprimé effervescent à 25 mg et environ 592 mg de sodium par comprimé effervescent à 50 mg.

## 3 - CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, inhibiteur préférentiel de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

## 4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :
- en traitement de longue durée de :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères;
  - en traitement de courte durée de :
  - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinites,

- bursites, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôts de cristaux telle que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs liées à l'irritation aiguë d'un nerf telles que la sciatique.

## 5 - POSOLOGIE - MODE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

**PRENDRE STRICTEMENT**

100 mg, à répartir en plusieurs

milieu des repas.  
1 suppositoire.  
Il doit être administré  
1 mg par jour.  
soir au coucher).  
nés dispersibles ou comprimés  
inées par jour.  
primés effervescent à 50 mg en

Di-INDO® doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

Si vous avez pris plus de Di-INDO® que vous n'auriez dû : en cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

## 6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Di-INDO®, dans les cas suivants :

- au-delà de 5 mois de grossesse révolue (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
- antécédent d'allergie à l'un des excipients,
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfant de moins de 15 ans.

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

## 7 - EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Di-INDO® est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les médicaments tels que Di-INDO® pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
- des réactions allergiques :
- cutanées de type éruption, urticaire, démangeaisons, inflammation des vaisseaux sanguins, rougeur, exceptionnellement : éruption cutanée lors d'une exposition au soleil;
- respiratoires de type crise d'asthme, œdème pulmonaire;
- générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).
- rarement, un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- rarement, jaunisse.
- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive.

Ce-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée. Dans tous ces cas, arrêter le traitement et avertir un médecin.

- Peuvent survenir également :
- des troubles digestifs : maux d'estomac, nausées, vomissements, diarrhée, constipation,
- des maux de tête, vertiges, fatigue intense, confusion mentale, syncope, somnolence, insomnie, angoisse, convulsions,
- des troubles psychiques : délires, hallucinations,
- des troubles neurologiques : atteinte des nerfs des membres, mouvements involontaires, faiblesse musculaire et plus rarement, fourmillements, difficultés d'élocution,
- des troubles visuels : rarement, douleurs des orbites, vision trouble,
- des troubles du fonctionnement des reins,
- des troubles de l'audition : rarement, surdité,
- des troubles cardiaques : rarement, hypo ou hypertension, palpitations, douleur thoracique, troubles du rythme, œdèmes périphériques,



# PREDNI® 20 COOPER

Comprimés effervescents sécables - Boîte de 20.  
Prednisolone

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament est votre responsabilité. Ne le donnez jamais à un autre patient. Les symptômes de l'insuffisance surrénale peuvent être aggravés.

Si vous remarquez une réaction allergique, consultez votre médecin.

1. COUPON D'ACTIVATION  
Principale indication : UT. AV :

(Sous le nom de marque) : 31,44

Excipient : Bicarbonate de sodium, anhydride, de sodium, comprimé.

\* Contient de l'aspartame, un sucre artificiel.

essent : concentré d'aldéhyde, gomme.

Excipient : 2. CLASSE D'ACTIVITÉ

Classe pharmacologique : GLUCOCORTICOÏDES (H. Hormones non sexuelles).

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

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

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

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

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

4. POSOLOGIE  
Posologie

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

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

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

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

Mode et voie d'administration  
Ce médicament est utilisé par voie orale.

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

Durée du traitement  
Elle est déterminée par votre médecin.

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

Consultez les recommandations de votre médecin.

## Déclaration des effets secondaires

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.

## 7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

### Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale.

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,

- Si vous avez eu ou 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 souffrez de sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodémique. Les signes d'une crise rénale sclérodémique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine.

Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine,

- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire,

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

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

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

- Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Pendant et après le traitement :

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs au niveau des tendons (reconnaissable par des douleurs lors de mouvements). En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons voire de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.

- Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.

- Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez ou que vous avez pris ce médicament (pendant une année après l'arrêt du traitement) si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de stress (fièvre, maladie).

- Votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

- Si le traitement est prolongé, votre médecin vous prescrira également un apport en calcium et vitamine D.

- Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

## 8. INTERACTIONS

### Interactions avec d'autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.