

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

## 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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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- 0008533

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : DR 93 Société : Mg Falm

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : FARAS Mohamed

Date de naissance : 01-02-1966

Adresse : Rox Lamane Blo M, 308 N. 2

Tél. : 064537592 Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06/09/22

Nom et prénom du malade : FARAS Mohamed Age : .....

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

Nature de la maladie : ETAL BRILLANT

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) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019





Docteur Jamil El Hayaoui

Ex. Médecin Chef des FAR

Ex. Médecin Directeur du BMH

Ex. Médecin des Polycliniques ONE

Diabète - Traitement Douleurs

Circoncision des Enfants

Echographie - ECG

Tél : 0522 62 70 69

الدكتور جمال الحياوي

طبيب عسكري سابقا

طبيب مدير بحفظ الصحة سابقا

طبيب بعيادة الكهربيين سابقا

السكري - علاج الآلام

ختانة الأطفال

الفحص بالمصدى - تخطيط القلب

الهاتف : 0522 62 70 69



091183491

Casablanca, le:

26/09/12

الدار البيضاء، في:

FARAS

Kid

67,50  
PHARMACIE ESSAAD  
CASABLANCA SARL  
MOUNIB MOHAMMADI  
2, Av. ALY - Hay Mohammadi  
Casablanca  
Tél: 05 22 62 03 59 / 62 54 13

S.V. 500 100

S.V. 14 x 21 x 05

S.V. 34 x 05

S.V. 19,20 E. 1 time

S.V. 76,00 cas x 05

Lot / Batch n°:

Exp. date:

PPC (DH):

76,00

دار لمان M بلوك 2، شقة 4، الطابق الأول (أمام صيدلية الفردوس) الحي المحمدي - الدار البيضاء

Dar Lamane M, Bloc 2, Appt 4, 1° Etage (en face Pharmacie Paradis) Hay Mohammadi - Casablanca

En cas d'Urgence : 0661 16 16 30

e-mail : doc.jamil@hotmail.fr

في حالة الإستعجال : 0661 16 16 30



E63312  
10/2023



611 800115 008 3  
CELESTENE 4mg / 1ml 3 Amp.inj.  
P.V.V. : 45,80 DH  
Distribué par MSD Maroc  
B.P. 136 Bouskoura

26.20 x 3  
us.80

le 03/10/22  
Gentamycine 26.20  
Gentamycine 26.20

Dr. Assermenté  
Dar Lamane M. Bloc 2 Apt. 4  
doc.jamil@hotmail.fr  
Tél: 05 22 62 71  
GSM: 06 61 16 16 30

Celestene

ORDONNANCE

PHARMACIE DU PARADIS CASA  
Dr. BOUSTANE ZAKIA  
Bloc L - N°8 Dar Lamane  
Hay Mohammadi - Casa  
Tél: 05 22 60 80 71

Dr. Assermenté  
Dar Lamane M. Bloc 2 Apt. 4  
doc.jamil@hotmail.fr  
Tél: 05 22 62 70 69  
GSM: 06 61 16 16 30

# Gentamycine® Llorente

## COMPOSITIONS

- Gentamicine (DCl) sulfate  
exprimé en base ..... 2 ml  
40 mg  
ou 80 mg

- Excipients q.s.

## FORMES ET PRESENTATIONS

### Soluté injectable :

- Ampoule de 2 ml (40 mg) : Boîte unitaire.
- Ampoule de 2 ml (80 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 3 ml (120 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 4 ml (160 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique bactéricide de la famille des aminoglycosides.

## NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322  
(ex R.S 111) Km 12,400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Les indications sont limitées aux infections à bacilles Gram négatif sensibles, notamment dans leurs localisations rénales et urologiques. La gentamicine, associée à un autre antibiotique, pourra être prescrite dans certaines infections à germes sensibles, en se basant sur les données bactériologiques. En particulier :

- infections rénales, urologiques et génitales ;
- infections cutanées et, en particulier, staphylococcies malignes de la face ;
- infections articulaires ;
- infections respiratoires ;
- septicémies et endocardites.

## CONTRE - INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :**

- Allergie aux antibiotiques de la famille des aminoglycosides,
- Myasthénie,
- Aminosides (administration simultanée).

### Pour la gentamycine 160 mg :

- Insuffisance rénale sévère ;
- Hypoacousie préexistante ;
- Malade pesant moins de 50 Kg.

## MISE EN GARDE

Ce produit contient des sulfites qui peuvent éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Gentamycine devra être utilisée avec prudence chez les sujets porteurs d'une lésion vestibulaire ou cochléaire.
- La néphrotoxicité et l'ototoxicité de la gentamycine imposent les précautions suivantes :
- chez le sujet insuffisant rénal, n'utiliser Gentamycine qu'en cas de stricte nécessité et adapter la posologie en fonction de la créatinémie. Une surveillance médicale portant sur les fonctions rénale et auditive est nécessaire. Les taux sériques de l'antibiotique seront contrôlés dans toute la mesure du possible, afin d'éviter de dépasser, de façon prolongée, le seuil toxique pour l'appareil cochléovestibulaire que l'on situe à 10-12  $\mu\text{g/ml}$ . De même, des taux sériques résiduels supérieurs à 2  $\mu\text{g/ml}$  sont à éviter ;
- éviter d'associer la gentamycine aux diurétiques très actifs,
- éviter les traitements itératifs et/ou prolongés, surtout chez les sujets âgés.
- En cas d'intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste réanimateur de la prise de ce médicament.

**En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** l'innocuité du produit au cours de la grossesse n'a pas été établie (toxicité potentielle pour l'appareil cochléovestibulaire du fœtus).

**Allaitement :** le passage dans le lait maternel est négligeable.

## POSOLOGIES

Les posologies seront adaptées à la sévérité de l'infection, à l'état et à l'âge du malade.



# Gentamycine® Llorente

## COMPOSITIONS

- Gentamicine (DCl) sulfate  
exprimé en base ..... 2 ml  
40 mg  
ou 80 mg

- Excipients q.s.

## FORMES ET PRESENTATIONS

### Soluté injectable :

- Ampoule de 2 ml (40 mg) : Boîte unitaire.
- Ampoule de 2 ml (80 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 3 ml (120 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 4 ml (160 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique bactéricide de la famille des aminoglycosides.

## NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322  
(ex R.S 111) Km 12,400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Les indications sont limitées aux infections à bacilles Gram négatif sensibles, notamment dans leurs localisations rénales et urologiques. La gentamicine, associée à un autre antibiotique, pourra être prescrite dans certaines infections à germes sensibles, en se basant sur les données bactériologiques. En particulier :

- infections rénales, urologiques et génitales ;
- infections cutanées et, en particulier, staphylococcies malignes de la face ;
- infections articulaires ;
- infections respiratoires ;
- septicémies et endocardites.

## CONTRE - INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :**

- Allergie aux antibiotiques de la famille des aminoglycosides,
- Myasthénie,
- Aminosides (administration simultanée).

### Pour la gentamycine 160 mg :

- Insuffisance rénale sévère ;
- Hypoacousie préexistante ;
- Malade pesant moins de 50 Kg.

## MISE EN GARDE

Ce produit contient des sulfites qui peuvent éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Gentamycine devra être utilisée avec prudence chez les sujets porteurs d'une lésion vestibulaire ou cochléaire.
- La néphrotoxicité et l'ototoxicité de la gentamycine imposent les précautions suivantes :
- chez le sujet insuffisant rénal, n'utiliser Gentamycine qu'en cas de stricte nécessité et adapter la posologie en fonction de la créatinémie. Une surveillance médicale portant sur les fonctions rénale et auditive est nécessaire. Les taux sériques de l'antibiotique seront contrôlés dans toute la mesure du possible, afin d'éviter de dépasser, de façon prolongée, le seuil toxique pour l'appareil cochléovestibulaire que l'on situe à 10-12 µg/ml. De même, des taux sériques résiduels supérieurs à 2 µg/ml sont à éviter ;
- éviter d'associer la gentamycine aux diurétiques très actifs,
- éviter les traitements itératifs et/ou prolongés, surtout chez les sujets âgés.
- En cas d'intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste réanimateur de la prise de ce médicament.

**En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** l'innocuité du produit au cours de la grossesse n'a pas été établie (toxicité potentielle pour l'appareil cochléovestibulaire du fœtus).

**Allaitement :** le passage dans le lait maternel est négligeable.

## POSOLOGIES

Les posologies seront adaptées à la sévérité de l'infection, à l'état et à l'âge du malade.





# Gentamycine® Llorente

## COMPOSITIONS

- Gentamicine (DCl) sulfate  
exprimé en base ..... 2 ml  
40 mg  
ou 80 mg

- Excipients q.s.

## FORMES ET PRESENTATIONS

### Soluté injectable :

- Ampoule de 2 ml (40 mg) : Boîte unitaire.
- Ampoule de 2 ml (80 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 3 ml (120 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.
- Ampoule de 4 ml (160 mg) : Boîte unitaire et boîte de 6.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique bactéricide de la famille des aminoglycosides.

## NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322  
(ex R.S 111) Km 12,400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Les indications sont limitées aux infections à bacilles Gram négatif sensibles, notamment dans leurs localisations rénales et urologiques. La gentamicine, associée à un autre antibiotique, pourra être prescrite dans certaines infections à germes sensibles, en se basant sur les données bactériologiques. En particulier :

- infections rénales, urologiques et génitales ;
- infections cutanées et, en particulier, staphylococcies malignes de la face ;
- infections articulaires ;
- infections respiratoires ;
- septicémies et endocardites.

## CONTRE - INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :**

- Allergie aux antibiotiques de la famille des aminoglycosides,
- Myasthénie,
- Aminosides (administration simultanée).

### Pour la gentamycine 160 mg :

- Insuffisance rénale sévère ;
- Hypoacousie préexistante ;
- Malade pesant moins de 50 Kg.

## MISE EN GARDE

Ce produit contient des sulfites qui peuvent éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

**Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :**

- Gentamycine devra être utilisée avec prudence chez les sujets porteurs d'une lésion vestibulaire ou cochléaire.
- La néphrotoxicité et l'ototoxicité de la gentamycine imposent les précautions suivantes :
- chez le sujet insuffisant rénal, n'utiliser Gentamycine qu'en cas de stricte nécessité et adapter la posologie en fonction de la créatinémie. Une surveillance médicale portant sur les fonctions rénale et auditive est nécessaire. Les taux sériques de l'antibiotique seront contrôlés dans toute la mesure du possible, afin d'éviter de dépasser, de façon prolongée, le seuil toxique pour l'appareil cochléovestibulaire que l'on situe à 10-12 µg/ml. De même, des taux sériques résiduels supérieurs à 2 µg/ml sont à éviter ;
- éviter d'associer la gentamycine aux diurétiques très actifs,
- éviter les traitements itératifs et/ou prolongés, surtout chez les sujets âgés.
- En cas d'intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste réanimateur de la prise de ce médicament.

**En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** l'innocuité du produit au cours de la grossesse n'a pas été établie (toxicité potentielle pour l'appareil cochléovestibulaire du fœtus).

**Allaitement :** le passage dans le lait maternel est négligeable.

## POSOLOGIES

Les posologies seront adaptées à la sévérité de l'infection, à l'état et à l'âge du malade.



## OLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

is tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :

### A titre indicatif :

- Chez l'adulte, la posologie est de 250 mg à 500 mg/jour. Elle dépend de l'indication, de la localisation de l'infection et du germe en cause.
- Chez l'enfant, la posologie dépend de l'indication et du poids de l'enfant. La durée de traitement ne dépasse pas 14 jours.

insuffisance rénale ou hépatique : la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre les deux administrations.

Mode et/ou voie(s) d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

1 à 2 prises par jour.

Durée du traitement

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement que votre médecin vous l'aura conseillé.

### SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus de ce médicament que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien  
Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses  
**Si vous oubliez de prendre ce médicament :** ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

### V. EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT, PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- troubles digestifs : nausées, vomissements, ballonnements, diarrhée, perte d'appétit, douleur au ventre,

trouble au niveau de l'estomac :

- manifestations cutanées : éruptions érythémateuses, rougeurs ; rarement : photosensibilisation, purpura (apparition sur la peau de taches rouges) ; exceptionnellement : éruption de papules rouges (lésions de la peau en relief, de tailles variables) qui peuvent s'étendre et confluer ; lésions sévères de la peau aux aspects de cloque et de bulle sur le corps (syndrome de Lyell et de Stevens-Johnson).

- atteinte de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires, tendinites, ruptures du tendon d'Achille qui peuvent survenir dès les premières 48 heures de traitement et atteindre les deux jambes,

- manifestations neurologiques : convulsion, confusion, hallucinations, maux de tête, étourdissements, fatigue, troubles de la vue, insomnie, sensations d'ivresse, anomalies de la perception des sensations du toucher, pression excessive à l'intérieur du crâne, aggravation d'une myasthénie,

- atteinte rénale : insuffisance rénale aiguë disparaissant à l'arrêt du traitement, notamment chez la personne âgée,

- manifestations allergiques : urticaire ; exceptionnellement : choc allergique et variété d'urticaire avec gonflement du visage et du cou,

- manifestations hématoalogiques : modifications possibles du bilan sanguin (rarement : leucopénie, hypéréosinophilie, quelques très rares cas d'anémie hémolytique) pouvant se traduire par une fièvre inexpliquée, des saignements de nez ou des gencives, ou une pâleur ou une fatigue intense. Contactez alors rapidement votre médecin.

- manifestations hépatiques : rarement : perturbation du bilan hépatique, avec élévation de certaines enzymes de la foie (transaminases ASAT-ALAT, phosphatases alcalines) et élévation de la bilirubine (pigment biliaire) dans le sang ; exceptionnellement : hépatite.

NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.



# EUCALYPTINE LE BRUN

Cinéole /Codéine

Sirop

**Veuillez lire  
avant de prendre  
contient de  
pour votre t**

Lot: 22E010  
PER: 04 2024

EUCALYPTINE LE BRUN  
SIROP FL 125 ML

P.P.V : 19DH20



Si vous avez c  
doute, demandez plus d'informations à votre  
médecin ou à votre pharmacien.

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

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE EUCALYPTINE LE BRUN, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE EUCALYPTINE LE BRUN, sirop ?
3. COMMENT PRENDRE EUCALYPTINE LE BRUN, sirop ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER EUCALYPTINE LE BRUN, sirop ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE EUCALYPTINE LE BRUN, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament est un antitussif.

Il est préconisé pour calmer les toux sèches, les toux d'irritation.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE EUCALYPTINE LE BRUN, sirop ?

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

### **Ne prenez jamais EUCALYPTINE LE BRUN, sirop dans les cas suivants :**

- En cas d'insuffisance respiratoire.
- Chez l'enfant de moins de 30 mois.
- Toux de l'asthmatique.
- En cas d'allergie à l'un des composants.
- Chez la femme qui allaite.

### **Faites attention avec EUCALYPTINE LE BRUN, sirop :**

**ATTENTION : le titre alcoolique de ce médicament est de 1,42 % (V/V) soit 57 mg d'alcool par cuillère-mesure de 5 ml.**

### Mises en garde spéciales

Ne pas traiter une toux grasse par ce médicament. Dans ce cas, la toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.

Si les symptômes persistent ou si la toux devient grasse ou s'accompagne d'encombrement, d'expectoration (rejet en crachant des sécrétions bronchiques), consultez votre médecin.

Cette spécialité contient un dérivé terpénique (le

# S-CORT<sup>®</sup> prednisolone 20mg

Boîte de 20 comprimés effervescents sécables

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

## COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Pour un comprimé effervescent séc

Substance active:

Prednisolone

Sous forme de métasulfobenzate s

Excipients:

Excipients à effet notoire : lactose, s

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTE

(H: Hormones systémiques non sexu

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladie

**POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

**Posologie**

RESERVE A L'ADULTE ET L'ENFANT DI

S-CORT 20 mg, comprimé effervescent

nécessitant des doses moyennes ou f

La dose à utiliser est déterminée par v

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrem

Si vous avez l'impression que l'effet de

votre médecin ou votre pharmacien.

**Mode d'administration**

Voie orale.

**Fréquence d'administration**

Les comprimés doivent être dissous avant d'être administrés, de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

**Durée du traitement**

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

**CONTRE-INDICATIONS :**

Ne prenez jamais S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

**EFFETS INDESIRABLES :**

Comme tous les médicaments, S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont:

- modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
  - apparition de bleus.
  - élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
  - troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.
  - syndrome de Cushing: une prise de corticoides peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
  - fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
  - atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).
- D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés:
- risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale
  - retard de croissance chez l'enfant
  - troubles des règles
  - faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques)

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

20,00 mg

31,44 mg

q.s.p. 1 comprimé effervescent sécable

**E. UENCE D'ADMINISTRATION :**

ou aux traitements de courte durée

la maladie traitée.

brutalement sans l'avis de votre médecin.  
able est trop fort ou trop faible, consultez

34,70