

## 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.



## Déclaration de Maladie

N° M20- 0009005  
143762  
MUPRAS RECEPTION 9

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3479 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : Veuve  
Nom & Prénom : ELLAIK MADIA  
Date de naissance : 1975  
Adresse : Cas. EL WAFIA n° 140 D 3204A  
Tél. : 0653383669 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr MALIKI Mohammed  
Médecine Générale  
Diplôme en Echographie  
Deroua - Tél. : 06 61 93 28 94  
03 JAN. 2023  
R ACCUEIL

Date de consultation : / /  
Nom et prénom du malade : Nadia ELLAIK Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : symptôme, f. lmb - pour  
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 : D 3204A

Le : 04/01/23

Signature de l'adhérent(e) : U

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



# 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 DEC 2022				Dr MALIKI Mohammed Médecine Générale Diplôme en Echographie Tél : 06 61 93 28 94

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Montant de la Facture

## 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
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est tenu de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

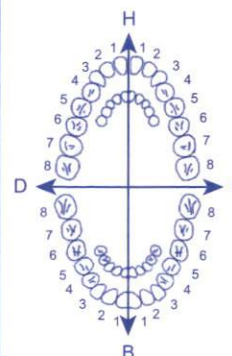
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

## SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



Coefficient  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

[Création, remont, adjonction]

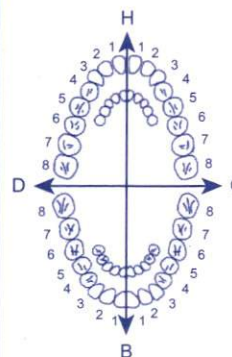
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr MALIKI Mohammed  
Médecine Générale  
Diplôme en Echographie  
Dercoua - Tél. : 06 61 93 28 94

ORDONNANCE

Dercoua le 03 JAN 2023

Mr/Mme MADIA ALLAIK

28,70

①

stop

(S.V)

22,70

②

reces 3A  
humaine  
13L

(S.V)

50,70

Pharmacie PRINCIPALE DERCOUA  
BLOC UNIF. Daroua  
Tél : 05 22 53 20 83

Dr MALIKI Mohammed  
Cachet du médecin  
Médecine Générale  
Diplôme en Echographie  
Dercoua - Tél. : 06 61 93 28 94

[Signature]



# STODAL

SIROP

CIP: 3400931000679

M2030207

03/2027



**BOTTU SA**  
**PPV: 28 DH 00**



\* 3 4 0 0 9 3 1 0 0 0 6 7 9 \*

**Veuillez lire attentivement cette notice avant  
Elle contient des informations importantes pour**

*Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.*

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de

• Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent après

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés

ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

## Dans cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **STODAL, sirop** et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **STODAL, sirop** ?
- 3- Comment prendre **STODAL, sirop** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **STODAL, sirop** ?
- 6- Informations supplémentaires

## 1- QU'EST-CE QUE STODAL, sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement de la toux.

## 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STODAL, sirop ?

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

### Faites attention avec **STODAL, sirop** :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament est déconseillé chez les personnes présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en

sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 1,74% V/V d'éthanol (alcool).

Ce médicament contient du saccharose : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Une dose de 5 ml contient 0,069 g d'éthanol et 3,75 g de saccharose.

Une dose de 15 ml contient 0,206 g d'éthanol et 11,25 g de saccharose.

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Compte tenu de la présence de **PULSATILLA 6 CH** dans la formule, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'otite ou de sinusite, sans avis médical.

## Informations importantes concernant certains composants de **STODAL, sirop**

Excipients à effet notoire : saccharose, éthanol.

## 3- COMMENT PRENDRE STODAL, sirop ?

Voie orale.

# RINOMICINE®

## FORME ET PRÉSENTATION :

Poudre pour solution orale : boîte de 10 sachets.

## COMPOSITION :

Chaque sachet de poudre contient :

Chlorphénamine maléate.....	4 mg
Phényléphrine chlorhydrate.....	6 mg
Salicylamide.....	200 mg
Paracétamol.....	400 mg
Caféine.....	30 mg
Vitamine C.....	300 mg
Excipients q.s.p.....	10 g

Excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.

## PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses principaux composants :

- La Chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, agit par inhibition de la sécrétion nasale.
- La phényléphrine chlorhydrate, alpha-sympathomimétique, contribue à la décongestion et à la libération des voies respiratoires.
- Le paracétamol et le salicylamide agissent en synergie en tant qu'antalgique et antipyrétique.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C agit comme anti-oxydant, aide à la défense de l'organisme et contribue avec la caféine à un état de bien-être du patient.

## INDICATIONS :

Rinomicine® est indiqué dans le traitement symptomatique des :

- Etats grippaux : rhume, congestion nasale, catarrhe nasal et éternuement.
- Etats fébriles : fièvre, courbatures, refroidissement, douleurs modérées ou élevées (telles que maux de tête).

## CONTRE-INDICATIONS :

Ces médicaments sont contre-indiqués chez l'enfant de moins de 15 ans et en cas notamment :

- D'hypertension artérielle sévère ou mal équilibrée ;
- D'antécédents d'accident vasculaire cérébral ou de facteurs de risque susceptibles de favoriser la survenue d'AVC, en raison de l'activité sympathomimétique alpha du vasoconstricteur ;
- D'insuffisance coronarienne sévère ;
- D'antécédents de convulsions ;
- D'hypersensibilité à l'un des composants ;
- D'adénome de la prostate ;
- De glaucome ;
- D'insuffisance hépatocellulaire ;
- D'insuffisance rénale ;
- D'ulcère gastrododéal ;
- D'antécédent d'hémorragies digestives liées à la prise de l'acide acétylsalicylique et/ou un anti-inflammatoire non stéroïdien ;
- Au troisième trimestre de la grossesse ;
- D'asthme.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## EFFETS SECONDAIRES :

Peu fréquent : sensation légère de sécheresse de la bouche.

Rarement : éruptions cutanées, troubles hématologiques.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Réservé uniquement à l'adulte.

Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence dans la composition d'autres médicaments.

Chez l'adulte de plus de 50 Kg : la dose totale de 4 g par jour.

En cas d'ulcère gastrododéal, d'hémorragie digestive, de traitement anticoagulant associé, de traitement prolongé ou à forte dose, d'asthme, de diabète, d'insuffisance rénale, une surveillance médicale régulière est nécessaire.

Pendant la durée de traitement l'absorption d'alcool est déconseillée.

Ce médicament contient du saccharose, son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase isomaltase.

Tenir compte dans la ration journalière de la teneur en saccharose (8 g par sachet). Il est inutile et potentiellement dangereux d'associer entre eux deux médicaments contenant des vasoconstricteurs.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Rinomicine® est déconseillée chez la femme enceinte et allaitante. Toutefois en cas de nécessité, son administration pendant la grossesse et l'allaitement sera possible sous surveillance du médecin traitant ou du pharmacien.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale.

Réservé uniquement à l'adulte.

Débuter le traitement par un sachet toutes les 6 heures puis continuer par 1 sachet toutes les 8 heures. Sans dépasser 3 sachets par jour.

Diluer le contenu d'un sachet dans un verre d'eau, bien mélanger et boire immédiatement.

La posologie maximale journalière ne doit pas être dépassée.

## DURÉE DU TRAITEMENT

La durée maximale de traitement ne doit pas excéder 5 jours.

## CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne pas laisser à la portée des enfants.



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5  
21, Rue des Asphodèles - Casablanca



**Dr. MALIKI Mohamed**  
MEDECINE GENERALE

Diplômé en Echographie  
de la Faculté de Médecine Montpellier

Visite du Permis de Conduire

**الدكتور مالكي محمد**  
الطب العام

حائز على شهادة الفحص بالموجات الصوتية  
بكلية الطب بمونبوتلي بفرنسا

الفحص الطبي لرخصة السباحة

Deroua le : 26 DEC 2022 : الدورة في

NADIA EL LAIK

69,00  
1800  
4000  
1600  
14300  
Prescription  
3,6pl  
Anvers  
S.V.  
S.V.  
S.V.  
S.V.

LOT: M0809  
PER: 06/2024  
PPU: 89,000DA

Pharmacie PRINCIPALE DEROUA  
sarl au  
Bloc U N° 1 Daroua  
Tél : 05 22 53 20 83

**Dr MALIKI Mohammed**  
Médecine Générale  
Diplôme en Echographie  
Deroua - Tél : 06 61 93 28 94

**PULMOFLUIDE® SIMPLE, solution buvable**  
(Eucalyptol, Terpène, Benzoate de sodium, Guaifénésine)

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

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

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

**Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne**

**identiques, cela pourrait lui être nocif.**

**Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez**  
**à votre médecin ou à votre pharmacien.**

**1. Composition du médicament :**

**• Les substances actives sont :**

Eucalyptol.....

Terpène.....

Benzoate de sodium.....

Guaifénésine.....

Pour 100

**• Excipients :**

Acide benzoïque (E210), saccharose, alcool éthylique, propylène

**• Excipients à effet notoire :**

Saccharose, Sodium, Alcool éthylique, Jaune orangé S.

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

**Classe pharmacothérapeutique - code ATC :** EXPECTORANTS - R : Système respiratoire

Ce médicament est un modificateur des sécrétions bronchiques. Il facilite leur évacuation par

**3. Indications thérapeutiques :**

Ce médicament est utilisé chez l'adulte pour traiter les affections respiratoires récentes avec

crachant les sécrétions bronchiques).

**4. Posologie**

Respecter toujours la posologie et la durée de traitement préconisées par votre médecin.

En cas de doute, consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament est **réserve à l'adulte** : 1 cuillère à soupe, 3 fois par jour. Une cuillère à

Ce médicament vous a été personnellement délivré dans une situation précise :

• Il peut ne pas être adapté à un autre cas.

• Ne pas le conseiller à une autre personne.

**Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

**Durée du traitement :**

Ne pas dépasser 8 à 10 jours de traitement sans avis médical.

**5. Contre-indications :**

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

**N'utilisez jamais PULMOFLUIDE SIMPLE, solution buvable :**

• si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 1.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de traitement par :

• les médicaments provoquant une réaction antabuse (chaleur, rougeur, vomissement, palpitations) avec l'alcool,

• les médicaments sédatifs,

• certains médicaments anti-dépresseurs (IMAO non sélectifs),

• l'insuline,

• certains médicaments hypoglycémisants (metformine, sulfamides hypoglycémisants).

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

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Possibilité de troubles digestifs (douleurs de l'estomac, nausées, vomissements, douleurs abdominales).

En raison de la présence de dérivés terpéniques et en cas de non-respect des doses préconisées :

• risque de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant,

• possibilité d'agitation et de confusion chez les sujets âgés.

**Déclaration des effets secondaires :**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PULMOFLUIDE SIMPLE, solution buvable.

**Mises en garde spéciales :**

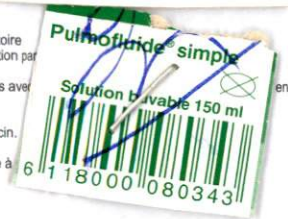
Ce médicament contient de l'éthanol jusqu'à 2,3g par dose. L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

Un avis médical est nécessaire :

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :



## PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20

(Prednisolone)

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

3. Comment prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QUE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE - Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles). Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

#### Indications thérapeutiques :

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.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

#### Ne prenez jamais Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans 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...).

#### 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

présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 25,2 mg de sodium (composant principal du

sel de cuisine

alimentaire).

3. COMM

effervescent

Posologie

Ce médicament

La dose à

vos poids

Le dosage

traitement

durée nécessaire

Si vous devez prendre

des doses inférieures à

appropriées.

Mode d'administration

Ce médicament est utilisé

Vous devez dissoudre le

contenu du verre de pré

matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par v

Il est très important de

le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

En cas de traitement prolongé, suivez les recommandations de votre

médecin pour la diminution des doses.

Si vous avez pris plus de Predni 20 Cooper comprimé

effervescent sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Predni 20 Cooper comprimé

effervescent sécable :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement.

Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le

traitement normalement.

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

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des

effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien

toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime

pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (voir également le

paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement,

des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :

- Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre,

- potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement

- complémentaire.

- Une apparition de bleus.

- Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel

- pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.

- Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du

- sommeil (insomnie).

- Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing

- reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur

- du visage, un développement excessif des poils.

- Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements

- vertébraux notamment).

- Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la

- hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Une production insuffisante des hormones par la glande située

- au-dessus des reins (glande surrénale).

- Un retard de croissance chez l'enfant.

- Des troubles des règles.

- Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si le

- prednisolone est associé à certains antibiotiques (les

- fluoroquinolones).

- Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des

- perforations digestives.

- Une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.

- Une fragilisation de la peau, un retard de cicatrisation, de l'acné.

UT. AV :

PPV (DH) :

40,00

PREDNI® 20mg

20 comprimés effervescent sécables



6 118000 081753



# ANDOL® C 500mg/300mg

Comprimés

Effervescents - Boîte de 10

Paracétamol/Acide ascorbique

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

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

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

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

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

## 1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

### Principes actifs :

Paracétamol ..... 500,00 mg

Acide ascorbique ..... 300,00 mg

### Excipients :

Acide citrique, Bicarbonate de sodium, Carbonate de sodium, Povidone K 30, Macrogol 6000, Arôme citron 84260-51, Saccharine sodique, Arôme Lemon lime 610049H, Stéarate de magnésium et Phosphate de riboflavine sodique, Aspartame.

**Excipients à effet notoire :** Sodium et Aspartame.

## 2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANTALGIQUES ET ANTIPYRÉTIQUES-ANILIDES - code ATC : N02BE01.

Ce médicament contient du paracétamol : un antalgique (il calme la douleur) et un antipyrétique (il fait baisser la fièvre).

## 3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

**Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 50 kg (soit environ à partir de 15 ans) : lire attentivement la rubrique « Posologie ».** Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours, en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleur.

## 4. POSOLOGIE

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Vérifiez toujours de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère en cas de doute.

### Posologie

Réservée à l'adulte et l'enfant dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans), la posologie usuelle est de 1 à 2 comprimés à 500 mg par prise selon l'intensité de la douleur, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum.

**Ne pas dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 6 comprimés par jour.** Cependant, toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

La dose maximale journalière ne doit pas excéder 60 mg/kg (sans dépasser 3 g par jour dans les situations suivantes :

- adultes de moins de 50 kg,
- atteintes graves du foie,
- alcoolisme chronique,
- syndrome de Gilbert (jaunisse familiale non-hémolytique)
- malnutrition chronique,
- déshydratation.

Si vous avez l'impression que l'effet de ANDOL C, comprimé effervescent est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**EN CAS DE DOUTE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Laisser dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau.

Ne pas avaler ou mâcher les comprimés.

De plus, si votre enfant présente une fièvre supérieure à 38,5°C, vous pouvez améliorer l'efficacité du traitement médicamenteux par les mesures suivantes :

- découvrez votre enfant,
- faites le boire,
- ne laissez pas votre enfant dans un endroit trop chaud.

### Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures, et de 4 heures minimum.

• Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

En raison de la présence de vitamine C, éviter la prise en fin de journée.

### Insuffisance rénale

En cas de maladie des reins (insuffisance rénale), l'intervalle minimum entre 2 prises devra être modifié en suivant votre fonction rénale selon le tableau suivant :

Clairance de la créatinine		Intervalle d'administration
PPV(DH)		
La dose	Lot n° : 15,00	comprimés
Durée	A ut. av. :	
Si la		
s'agit		

votre pharmacien

## 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais :

- si vous êtes

contenus dans :

- si vous avez

des allergies

- En cas de

raison de la

EN CAS D'UNE

MÉDECINE

## 6. EFFETS

Comme tout

indésirable

est très rare

LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avvertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

• Dans certains cas rares, des réactions cutanées graves ont été rapportées (pustulose exanthématique aiguë généralisée, nécrolyse épidermique toxique et syndrome de Stevens-Johnson). Il faut immédiatement arrêter le traitement, avvertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

• Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble de fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains globules blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

• Des cas de diarrhées, de douleurs abdominales, d'augmentation des enzymes hépatiques, d'INR augmenté ou diminué ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

• Des cas de diarrhées, de douleurs abdominales, d'augmentation des enzymes hépatiques, d'INR augmenté ou diminué ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

### LES AUTRES PARACÉTAMOL

• Des cas de diminution importante de certains globules blancs pouvant provoquer des infections graves (agranulocytose), de douleurs abdominales, d'hépatite, d'hypersensibilité, de réaction anaphylactique, d'angioedème, de dermatite, de prurit, de rash et d'urticaire ont été rapportés.

ANDOL Vitamin C  
10 Comprimés effervescents

