

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

M22- 0013768

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07724

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BAUMHA JILALI

Date de naissance : 01/01/1957

Adresse : ESADA I N°26 Sidi MARRAKH HADJ

20150 - Casablanca

Tél : 0666824145

Total des frais engagés : 2380,4

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. OUSEHAL Soumaya
Rhumatologue
الدكتورة أسجل سمية
أخصائية في أمراض العظام، المفاصل والروماتيزم
Soumaya Ousehal A appart. n°11 3ème étage
Bd Abou Bakr Kadiri, Sidi Maarouf - Casablanca
Tel : 05 22 78 00 62

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : EL-OUARDIRH Fahia

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection Rhumatologique

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 : Casablanca

Le : 20 / 03 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
14/03/22 16/03/22		05 06	7 290 + 6	Dr. Mohamed El Boumaya Dentiste Soufiane immeuble A appartement 11 2eme étage Bd Abou Bakr Kadir, Sidi Maarouf - Casablanca Tel: 05 22 78 00 62

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/3/23	1230,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire d'Analyse Médicales MICHAËL Centre Commercial Soufiane, Lot Chaïma Sidi Maarouf - Casablanca Tel: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05	14.03.23	B: 10	900,000 +

AUXILIAIRES MEDICAUX

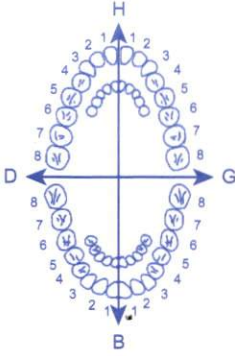
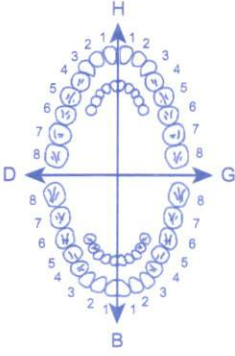
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'O.D.F.

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	DÉTERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

- Maladies rhumatismales
- Pathologies rachidiennes
- Pathologies osseuses (ostéoporose..)
- Arthrose
- Biothérapie
- Echographie ostéoarticulaire
- Rhumatologie interventionnelle



- أمراض الروماتيزم
- أمراض العمود الفقري
- هشاشة و ترقق العظام
- أمراض الغضروف
- العلاج بالأدوية البيولوجية
- الفحص بالصدى
- التدخلات الطبية على المفاصل

Nom : EL OUARDIRH Prénom : FATIHA Le : 16/03/2023

ORDONNANCE :

1 - METHOTREXATE 25 MG

0.6 ml en sc par semaine : (soit 15 mg par semaine)

Ne pas utiliser la moitié restante.

Faire l'injection le même jour de la semaine.

Durée du traitement = 3 mois

2 - ACFOL 5 MG

Deux cp en une seule prise .

48 heures après la prise du methotrexate.

Durée du traitement = 3 mois

3 - ISONE 5 MG

3/4 du Cp par jour le matin pendant 2 semaines

puis 1/2 cp par jour le matin pendant 2 semaines

puis 1/4 du cp par jour le matin pendant 2 semaines

puis arrêt.

Associer le traitement à un régime peu salé et peu sucré.

4 - NO-DOL CODÉINE

Un cp matin et soir.

Durée du traitement = 10 jours puis si douleur



PHARMACIE HANAN EL ESSAADA
ZIAD N°26 22 70 Casablanca
Essada, 05 22 97 22 70
Tél: 05 22 97 22 70



Dr. OUSEHAL Soumaya
Rhumatologue

أخصائية في أمراض العظام، المفاصل و الروماتيزم
Soufiane immeuble A appartement 11 2eme étage
Bd Abou Bakr Kadiri, Sidi Maarouf - Casablanca
Tél.: 05 22 78 00 62

Bd aboubakr kadiri, lot soufiane immeuble A, 2ème étage N°11, sidi maarouf, casablanca.

شارع أبو بكر القادري، إقامة سفيان عمارة أ، الطابق 2 رقم 11، سيدي معروف، الدار البيضاء

Telephone : 05 22 78 00 62

Whatsapp : 06 11 31 13 79

Email : dr.ousehal.soumaya@gmail.com

ACFOL[®] 5mg

Acide folique / Comprimés

Boîte de 28 comprimés

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.

SOMMAIRE :

1. Qu'est-ce que ACFOL 5 mg et dans quels cas est-il utilisé.
2. Avant de prendre ACFOL 5 mg, comprimés.
3. Comment prendre ACFOL 5 mg, comprimés.
4. Les effets indésirables éventuels.
5. Conservation ACFOL 5 mg, comprimés.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ACFOL 5 mg, COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmaco-thérapeutique : Préparation antianémique

Code ATC : B03BB01

ACFOL 5 mg comprimés appartient à un groupe de médicaments appelés préparations antianémiques et il est indiqué pour :

- La prévention et le traitement de la carence en acide folique chez les femmes enceintes pour prévenir les malformations du tube neural (spina bifida, anencéphalie, encéphalocèle) et d'autres anomalies congénitales, particulièrement chez les femmes ayant des antécédents de l'enfant ou fœtus avec des déficiences du tube neural.
- Traitement des carences en acide folique : anémies mégaloblastiques, éthyliste chronique, syndrome de malabsorption.

2. AVANT DE PRENDRE ACFOL 5 mg, COMPRIMÉS :

Ne pas prendre ACFOL 5 mg comprimés :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au principe actif ou à tout autre composant d'ACFOL 5 mg comprimés.
- A fortes doses, si vous souffrez d'anémie mégaloblastique (trouble qui est causé par une carence en vitamine B12).

Précautions spéciales relatives à ACFOL 5 mg comprimés :

Adressez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ACFOL :

- Si vous avez une anémie d'origine inconnue.

Si vous avez pris plus d'ACFOL 5 mg comprimés que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, veuillez consulter le centre antipoison et de pharmacovigilance, téléphone 0801000180.

Cependant, ACFOL, à une posologie habituelle est bien toléré par l'organisme. Il n'y a pas de possibilité d'intoxication aigue, chronique ou accidentelle.

Si vous oubliez de prendre ACFOL 5 mg comprimés :

Si vous oubliez une prise, ne prenez pas de doses doubles pour compenser les doses oubliées.

Si vous arrêtez le traitement avec ACFOL 5 mg comprimés :

Votre médecin vous indiquera la durée du traitement. Ne l'arrêtez pas avant même si vous vous sentez mieux, vous risquez de ne pas obtenir l'efficacité attendue.

En cas de doute quant à l'usage de ce médicament, veuillez consulter votre médecin ou votre

4. EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments susceptible d'avoir des effets indésirables, ACFOL n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables suivants ont été observés : organes, système et par fréquence.

Les fréquences sont définies comme rares (au moins 1 de 10.000 patients), ou fréquence inconnue (ne peut être évaluée à partir des données disponibles) :

Troubles du système immunologique :

Inconnue : Réaction allergique sévère (réaction anaphylactique)

Troubles cutanés et des tissus sous-cutanés :

Rares : Réactions d'hypersensibilité (allergie), telles que l'érythème cutané, prurit, et dans les cas graves, détresse respiratoire associée.

LOT : 4222016
PER : 11/2026
PPU : 26.20 DH

-Dol® Codéine

Paracétamol / Codéine Phosphate Hémihydraté

Comprimé

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?
3. Comment prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGESIQUES PERIPHERIQUES, ANALGESIQUES OPIOIDES.

Code ATC : N02BE51

N : système nerveux central

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls. Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :

- Chez les enfants de moins de 15 ans,

- Si vous êtes allergiques au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme, si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0 - 18 ans) après ablation des amygdales ou d'une adénoïdectomie.

d'apnée ou

• Si vous se

en morphi

Avertissement

Adressez-vo

Codéine 500

Mises en ge

LOT : 22E009
PER : 09 2027

NO - DOL CODEINE
CP B20

P.P.V. : 28 D01



Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine.

D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical :
 - L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance.
 - Si les troubles persistent au bout de 3 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.
- Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

La codéine est transformée en morphine dans le foie par une enzyme. La morphine est la substance qui soulage la douleur. Certaines personnes ont un taux d'enzyme variable et cela peut les affecter de différente manière. Pour certaines personnes, la morphine n'est pas produite ou produite en petite quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour d'autres, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter ce médicament et demander immédiatement l'avis de votre médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement de la pupille, constipation, manque d'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

Demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre NO-DOL Codéine ADULTES si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles de fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous pesez moins de 50 kg,
- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,
- si vous êtes atteints d'une maladie respiratoire (dont l'asthme),
- si vous avez un encombrement bronchique (toux avec crachats),
- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,
- si vous souffrez de déshydratation,
- si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en

-Dol® Codéine

Paracétamol / Codéine Phosphate Hémihydraté

Comprimé

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?
3. Comment prendre NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTALGESIQUES PERIPHERIQUES, ANALGESIQUES OPIOIDES.

Code ATC : N02BE51

N : système nerveux central

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'adolescent à partir de 15 ans.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine : c'est un antalgique (calme la douleur).

La codéine appartient à un groupe de médicaments appelés les antalgiques opioïdes qui agissent pour soulager la douleur. Elle peut être utilisée seule ou en association avec d'autres antalgiques comme le paracétamol.

Ce médicament peut être utilisé chez l'adulte et l'adolescent à partir de 15 ans sur une courte durée pour des douleurs modérées non soulagées par d'autres antalgiques comme le paracétamol ou l'ibuprofène utilisés seuls. Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais NO-DOL Codéine 500 mg/30 mg, comprimé :

- Chez les enfants de moins de 15 ans,

- Si vous êtes allergiques au paracétamol et/ou à la codéine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous souffrez d'une maladie grave du foie,
- Si vous avez des difficultés pour respirer (insuffisance respiratoire),
- Si vous avez de l'asthme, si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Si vous allaitez (voir Grossesse et Allaitement),
- Pour soulager la douleur chez l'enfant et l'adolescent (0 - 18 ans) après ablation des amygdales ou d'une adénoïdectomie.

d'après ou

• Si vous se

en morphin

Avertissement

Adressez-vo

Codéine 500

Mises en ge

LOT : 22E009
PER : 09 2027

NO - DOL CODEINE
CP B20

P.P.V. : 28 D01



Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine.

D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et Mode d'administration).

- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical :
 - L'usage prolongé de ce médicament peut entraîner une dépendance.
 - Si les troubles persistent au bout de 3 jours et/ou en cas de survenue de tout autre signe après la prise du médicament.
- Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel.

La codéine est transformée en morphine dans le foie par une enzyme. La morphine est la substance qui soulage la douleur. Certaines personnes ont un taux d'enzyme variable et cela peut les affecter de différente manière. Pour certaines personnes, la morphine n'est pas produite ou produite en petite quantité, et ne soulagera pas assez la douleur. Pour d'autres, une quantité importante de morphine est produite pouvant être à l'origine d'effets indésirables graves. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, vous devez arrêter ce médicament et demander immédiatement l'avis de votre médecin : respiration lente ou superficielle, confusion, somnolence, rétrécissement de la pupille, constipation, manque d'appétit ou si vous ne vous sentez pas bien.

Demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre NO-DOL Codéine ADULTES si vous êtes traité par un médicament de la famille des benzodiazépines.

Précautions d'emploi

La prise de paracétamol peut entraîner des troubles de fonctionnement du foie.

Vous devez demander l'avis de votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous pesez moins de 50 kg,
- si vous avez une maladie du foie ou une maladie grave des reins,
- si vous êtes atteints d'une maladie respiratoire (dont l'asthme),
- si vous avez un encombrement bronchique (toux avec crachats),
- si vous buvez fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment,
- si vous souffrez de déshydratation,
- si vous souffrez par exemple de malnutrition chronique, si vous êtes en



ISONE 5 mg, comprimé sécable. Boite de 30.
ISONE 20 mg, comprimé sécable. Boite de 20.
Prednisone

Veuillez 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 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 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ISONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ISONE, comprimé sécable ?
3. Comment prendre ISONE, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ISONE, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ISONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: H02AB07
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.
(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

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

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

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ISONE, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais ISONE, comprimé sécable :

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

Avertissements et précautions:

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez votre médecin:

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre ISONE, comprimé sécable 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, à savoir la crise rénale sclérodermique. Les

entre autres, une augmentation de la production d'urine, contrôler régulièrement votre poids et après le traitement.

- Prévenez immédiatement au niveau des tendons (mouvements). En effet, ce traitement des tendons voire tendons.

Ce médicament peut également provoquer des phéochromocytomes pouvant mettre votre vie en danger. Évitez le contact avec les rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez ce médicament (pendant une année après vous faire opérer ou si vous êtes dans une 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.

Autres médicaments et ISONE, comprimé sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Vous devez éviter de prendre ce médicament :

- Si vous prenez de l'aspirine à des doses supérieures ou égales à 1 g par prise et/ou 3 g par jour,

- ou si vous devez être vacciné.

Certains médicaments peuvent augmenter les effets de ISONE, comprimé sécable et il est possible que votre médecin souhaite vous surveiller attentivement si vous prenez ces médicaments (y compris certains médicaments pour traiter l'infection à VIH : ritonavir, cobicistat).

La forme pharmaceutique de ce médicament n'est pas adaptée aux enfants de moins de 6 ans. Cependant 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.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est à éviter durant le traitement.

Sportifs

La substance active de ce médicament (la prednisone) peut rendre positifs les tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

ISONE, comprimé sécable contient du lactose

LOT 221345
EXP 05 2027
PPV 19 00

MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

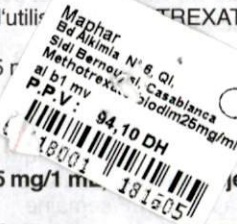
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

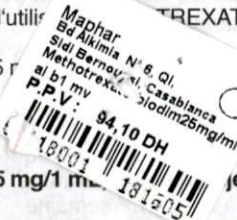
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

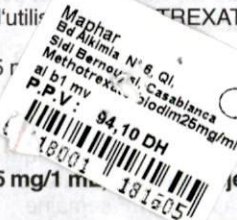
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

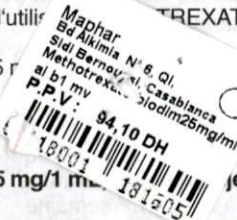
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

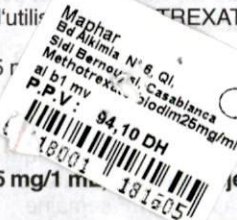
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

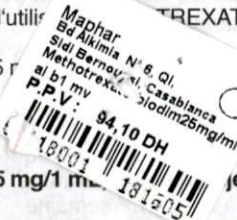
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

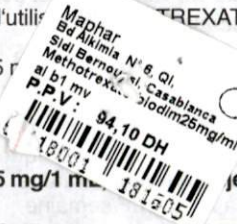
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

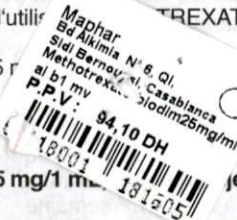
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

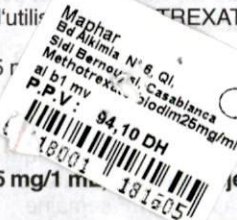
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

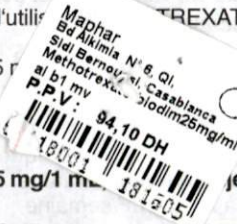
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



MÉTHOTREXATE BIODIM® 25 mg/1 mL, solution injectable

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

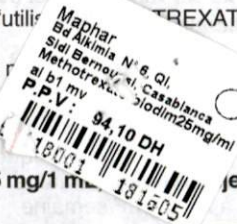
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL, solution injectable ?
 3. Comment utiliser METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE METHOTREXATE BIODIM 25 mg/1 mL solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ANTINEOPLASIQUE

ANTIMETABOLITES -ANALOGUE DE L'ACIDE FOLIQUE : Code ATC : L01BA01



Dr. OUSEHAL Soumaya

Rhumatologue

- Maladies rhumatismales
- Pathologies rachidiennes
- Pathologies osseuses (ostéoporose..)
- Arthrose
- Biothérapie
- Echographie ostéoarticulaire
- Rhumatologie interventionnelle



الدكتورة أسحل سمية

أخصائية في أمراض العظام و المفاصل

- أمراض الروماتيزم
- أمراض العمود الفقري
- هشاشة و ترقق العظام
- أمراض الغضروف
- العلاج بالأدوية البيولوجية
- الفحص بالصدى
- التدخلات الطبية على المفاصل

Ordonnance

Nom : EL OUARDIRH **Prénom :** FATIHA **Le :** 14/02/2022

Prière de faire :

NFS

VS

CRP

Cortisolémie de 8h et de 16h

Dr. OUSEHAL Soumaya
Rhumatologue
الدكتورة أسحل سمية
أخصائية في أمراض العظام و المفاصل و الروماتيزم
Soutiane immeuble A appartement 11, 2eme étage
Bd Abou Bakr Kadiri, Sidi Maarouf - Casablanca
Tel.: 05 22 78 00 62

Laboratoire d'Analyse Médicales
MJHARLAB
Centre Commercial Soutiane, Lot. Chama
Sidi Maarouf - Casablanca
Tel: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05

Signe :

Dr. OUSEHAL Soumaya
Rhumatologue
الدكتورة أسحل سمية
أخصائية في أمراض العظام، المفاصل و الروماتيزم
Soutiane immeuble A appartement 11, 2eme étage
Bd Abou Bakr Kadiri, Sidi Maarouf - Casablanca
Tel.: 05 22 78 00 62

Bd aboubakr kadiri, lot soufiane immeuble A, 2ème étage N°11, sidi maarouf, casablanca.

شارع أبو بكر القادري، إقامة سفيان عمارة أ، الطابق 2 رقم 11، سيدي معروف، الدار البيضاء

Telephone : 05 22 78 00 62

Whatsapp : 06 11 31 13 79

Email : dr.ousehal.soumaya@gmail.com

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES MIJHARLAB

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI,

Sidi Maarouf, Casablanca

Tél : 0522583556 - Fax : 0522581805

IF: 15252767- TP: 36167325- CNSS: 43023445- ICE: 000114256000076-INPE: 093061760

FACTURE N° : 230003354

Casablanca le 14-03-2023

Mme Fatiha EL OUARDIRH

Demande N° 2303142046

Date de l'examen : 14-03-2023

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0153	Cortisol	B250	B
0153	Cortisol	B250	B
0216	Numération formule	B80	B
0223	VS	B30	B
0370	CRP	B100	B

Total des B : 710

TOTAL DOSSIER : 900.00 DH

Type de règlement : Carte bancaire le 14-03-2023

Arrêtée la présente facture à la somme de : neuf cents dirham s

Laboratoire d'Analyses Médicales
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot. Chaima
Sidi Maarouf - Casablanca
Tél: 05 22 58 35 56 - Fax: 05 22 58 18 05



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES MIJHARLAB

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Mycologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Samira KOUTAIR

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

Prélèvement du : 14-03-2023 à 10:14
Identifiant : 2101052052
Edition : 16-03-2023

Patient : Mme EL OUARDIRH Fatiha
Date de naissance : 01-01-1962
Référence : 2303142046
Prescripteur :

HEMATOCYTOLOGIE

Hémogramme : NFS

Cytométrie de flux(Pentra 60C+)

			29-11-2022
Hématies :	3.97 $10^6/\mu\text{L}$	(3.90-5.40)	4.22
Hémoglobine :	12.5 g/dL	(12.0-15.6)	12.7
Hématocrite :	35.9 %	(35.5-45.5)	37.8
VGM :	90.0 fL	(80.0-99.0)	90.0
TCMH :	31.5 pg	(27.0-33.5)	30.1
CCMH :	34.8 g/dL	(30.0-36.0)	33.6
Leucocytes :	6.00 $10^3/\mu\text{L}$	(3.90-10.20)	6.30
Polynucléaires Neutrophiles :	57.9 %		57.7
Soit:	3.47 $10^3/\mu\text{L}$	(1.50-7.70)	3.63
Polynucléaires Eosinophiles :	3.8 %		5.0
Soit:	0.23 $10^3/\mu\text{L}$	(0.02-0.50)	0.31
Polynucléaires Basophiles :	0.4 %		0.6
Soit:	0.02 $10^3/\mu\text{L}$	(<0.20)	0.04
Lymphocytes :	28.1 %		27.8
Soit:	1.68 $10^3/\mu\text{L}$	(1.00-4.00)	1.75
Monocytes :	9.8 %		8.9
Soit:	0.59 $10^3/\mu\text{L}$	(0.10-0.90)	0.56
Plaquettes :	200 $10^3/\mu\text{L}$	(150-370)	279

Demande validée par : Dr Koutair Samira

Samira KOUTAIR
Soufiane, Lot Chaima
Kadiri Sidi Maarouf
Page 1/2

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI, Sidi Maarouf, Casablanca

Tél: 05 22 58 35 56 - 06 32 16 30 36 - Contactez pour RDV: 06 64 46 14 35 - <http://rdvcovidmaroc.com/mijharlab>

IF : 15252767 - TP : 36167325 - CNSS : 43023445 - ICE : 000114256000076 - E-mail : mijharlab@yahoo.fr



LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES MIJHARLAB

Hématologie - Immunologie - Biochimie - Parasitologie - Mycologie - Bactériologie - Virologie

Docteur Samira KOUTAIR

Spécialiste en Biologie Médicale

D.U. Qualité Biologie Médicale - Bordeaux

2303142046 - Mme Fatiha EL OUARDIRH

Vitesse de sédimentation

			29-11-2022
VS 1ère heure	32 mm	(2-8)	27
VS 2ème heure	51 mm	(6-20)	54

L'accélération de la VS est dite:

- Légère: < 30 mm/1ère H
- Modérée: 30 à 50 mm/1ère H
- Importante: 50 à 100 mm/1ère H
- Très importante: > 100 mm/1ère H

BIOCHIMIE SANGUINE

			29-11-2022
Protéine C-réactive (CRP)	6.50 mg/L	(<6.00)	3.10

HORMONOLOGIE

Cortisol à 8h (Technique immuno-fluorescence AIA-360)	108.90 µg/L 301 nmol/L	(100.00-250.00) (276-690)
Cortisol à 16h (Technique immuno-fluorescence AIA-360)	95.90 µg/L 265 nmol/L	(60.00-110.00) (166-304)

Demande validée par : Dr. Samira Dr Koutair

Samira KOUTAIR
MIJHARLAB
Centre Commercial Soufiane, Lot Chaima
Bd. Abou Bakr EL KADIRI, Sidi Maarouf
CASABLANCA
Tél: 05 22 58 35 56 - Page 2/2 13 05

Centre commercial Soufiane, Lot Chaima, Bd Abou Bakr EL KADIRI, Sidi Maarouf, Casablanca

Tél: 05 22 58 35 56 - ☎ 06 32 16 30 36 - Contactez pour RDV: 06 64 46 14 35 - <http://rdvcovidmaroc.com/mijharlab>

IF : 15252767 - TP : 36167325 - CNSS : 43023445 - ICE : 000114256000076 - E-mail : mijharlab@yahoo.fr