

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

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

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

M23-0023879

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8199 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : CHENNAOUI ABD

Date de naissance : 1973/02/01 cela

Adresse :

Tél. : 112 2023 Total des frais engagés :

188985 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr MOUTAOUAKIL Fethia  
Neurologue - Epileptologue - EEG  
Vidéo EEG - EMG  
99 Rue Abou Al Azzahar  
Hôpital Casablanca  
Quartier 230 - I.N.P : 091031880

Date de consultation : 01/12/2023

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

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 :

Signature :

Le : 19 DEC 2023 / Y.M



### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Relèvement des Actes
01/12/2023	Consultation			DR MOUTAOUAKIL FOUAD Neurologue / Epileptologue Video E.E.G - E.M.G 99 Rue Abou Al Aazahar Arrondissement des Hôpitaux - Casablanca Téléphone : 022 86 52 80 - I.N.P : 091031880

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Ouled Ziane Dr. ASRI INPE: 0920124 Bd. El Fida 1200 Casablanca - Tél: 0524 062 959 ICE: 000495400000015	01/12/2023	1334,40

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX
DEBUT D'EXECUTION				MONTANTS DES SOINS
FIN D'EXECUTION				
CCEFFICIENT DES TRAVAUX				
MONTANTS DES SOINS				
DATE DU DEVIS				
DATE DE L'EXECUTION				
ODF PROTHESES DENTAIRES				
DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				
H	25533412	21433552		CCEFFICIENT DES TRAVAUX
D	00000000	00000000		
	00000000	00000000		
	35533411	11433553		
B				
G				
(Création, remont, adjonction)				MONTANTS DES SOINS
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
DATE DU DEVIS				DATE DE L'EXECUTION
DATE DE L'EXECUTION				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Fettouche MOUTA IKIL

Neurologue - Epileptolo

Diplôme européen de Neuro

Certificat d'Epileptologie et d'EEG - Paris

Certificat de Neuropédiatrie - Bordeaux

دكتورة فطومة متوك

اختصاصية في أمراض الدماغ ونحوها العصبي

اختصاصية في مرض الصرع

الدبلوم الأوروبي في طب الجهاز العصبي

شهادة طب الجهاز العصبي للأطفال - بوردو

**CNNV**  
CENTRE DE NEUROLOGIE  
ET NEUROPHYSIOLOGIE VESALE

Casablanca le 01/12/2023

RS

Mr chenouf

Alweed

①

45,80 x 6

IS

SV

20

eg

2 CPS/2/5 ) x 3 pess

1 pess 2 CPS

24,60 x 4

Pharmacie Ouled Ziane

Dr. ASRI

INPE: 0322 852 959  
Bd EL Fida - Casablanca - Maroc - 30000  
Casablanca - Tel: 0322 852 959  
CE: 000495400000015

②

lot 2024 SV 30/09

1 CPS/5

42,10 x 6

③

C 2 CPS

SV

03

42,10



(4)

Pharmacie Ouled Ziane  
 Dr. ASRI  
 INPE: 0920474  
 Bd. Fida 1260 - Ain Chifa 3  
 Casablanca - Tél: 0522 862 959  
 ICE: 000495400000015



160eg

1

(5)

Kardex  160eg

160eg

77,10 x 3.

(6)

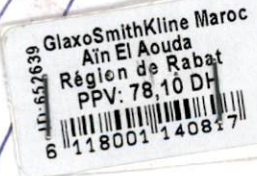
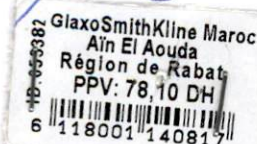
Seeich 

250eg

T=1334,10

Ref 6 p see

Dr MOUTAOUKIL Fettouma  
 Neurologue - Epileptologue - E.E.G  
 Vidéo E.E.G - E.M.G  
 99, Rue Abou Al Aazahar  
 Quartier des Hopitaux - Casablanca  
 Tél: 0522 865280 - I.N.P: 091031880



Pharmacie Ouled Ziane  
 Dr. ASRI  
 INPE: 0920474  
 Bd. Fida 1260 - Ain Chifa 3  
 Casablanca - Tél: 0522 862 959  
 ICE: 000495400000015

60 Com

## NO-DEP® 50mg

Sertraline

LOT: 458  
PER: AUT 2025  
PPV: 201 DH 00**COMPOSITION:**

**Sertraline chlorhydrate (DCI)** ..... 50 mg par comprimé.

**Excipients** : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:**

60 Com

## NO-DEP® 50mg

Sertraline

LOT: 458  
PER: AUT 2025  
PPV: 201 DH 00**COMPOSITION:**

**Sertraline chlorhydrate (DCI)** ..... 50 mg par comprimé.

**Excipients** : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:**



# POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

**POTASSIUM  
LAPROPHAN®  
Sirop 125 ml**



acon de 125 ml

é de cette notice avant de prendre ce médicament. Il existe des informations importantes pour vous. Si vous avez des questions, n'hésitez pas à demander à votre pharmacien ou à votre médecin. Il est important de lire la notice entièrement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie sont similaires. Si vous remarquez un effet indésirable, contactez votre pharmacien.

PPV 24DH60

EXP 04/2026

LOT 31018 3

est-il utilisé ?  
rendre POTASSIUM

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**  
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

### - Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

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

### - Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament 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 (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémiants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTEE DES ENFANTS.

### - Enfants « et adolescents »

Sans objet.

### - Prises d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

### - Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)

Sans objet.

### - Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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.

### - Sportifs



# POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

POTASSIUM  
LAPROPHAN®  
Sirop 125 ml



6 118000 031925

acon de 125 ml

é de cette notice avant de prendre ce médicament. Il existe des informations importantes pour vous. Si vous avez des questions, n'hésitez pas à demander à votre pharmacien ou à votre pharmacien. Si vous avez des questions, n'hésitez pas à demander à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

PPV 24DH60

EXP 04/2026

LOT 31018 3

est-il utilisé ?  
rendre POTASSIUM

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**  
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

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

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament 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 (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémiants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTEE DES ENFANTS.

- **Enfants « et adolescents »**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)**

Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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.

- **Sportifs**

# KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

101-23E007  
PEH-04-2025

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



5 118001 081189

CAS EST-IL UTILISÉ ?

## Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÉNIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Le médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la classe des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

## Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?**

**Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :**

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

## Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

**Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :**

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs ( vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

- si vous avez une maladie des reins ou du foie.

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

- si vous avez des réactions abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

**Si une intervention chirurgicale est prévue :**

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

## Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus : Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

**Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet**

**Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïden.**

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benz bromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibradéotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicosardil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

**Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/ semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- colbrométinol,
- ibutinib,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mises adrénergiques-sérotoninergiques.

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

**KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

## Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

**jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

# KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

101-23E007  
PEH-04-2025

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



5 118001 081189

CAS EST-IL UTILISÉ ?

## Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÉNIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Le médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la classe des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

## Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?**

**Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :**

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum,

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

Si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

## Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

**Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :**

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs ( vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

- si vous avez une maladie des reins ou du foie,

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

- si vous avez des réactions abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

**Si une intervention chirurgicale est prévue :**

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

## Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

**Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïden.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benz bromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibradéotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicosardil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

**Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/ semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- colbrométinol,
- ibutinib,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mises adrénergiques-sérotoninergiques.

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

**KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

## Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

**jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste



CALCIFIX D<sub>3</sub>  
30 comprimés

Rambourisable AMM



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne else. Il peut provoquer des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

42,20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D<sub>3</sub> 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D<sub>3</sub>)

Enrobé à

500 mg

400 U



CALCIFIX D<sub>3</sub>  
30 comprimés

Rambourisable AMM



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne else. Il peut provoquer des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

42,20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D<sub>3</sub> 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D<sub>3</sub>)

Enrobé à

500 mg

400 U



CALCIFIX D<sub>3</sub>  
30 comprimés

Rambourisable AMCO



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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne else. Il peut provoquer des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

42,20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D<sub>3</sub> 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D<sub>3</sub>)

Enrobé à

500 mg

400 U



CALCIFIX D<sub>3</sub>  
30 comprimés

Rambourisable AMM



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne else. Il peut provoquer des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

42,20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D<sub>3</sub> 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D<sub>3</sub>)

Enrobé à

500 mg

400 U



CALCIFIX D<sub>3</sub>  
30 comprimés

Rambourisable AMM



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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne else. Il peut provoquer des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

42, 20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D<sub>3</sub> 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D<sub>3</sub>)

Enrobé à

500 mg

400 U



CALCIFIX D<sub>3</sub>

30 comprimés

Rambourisable AMCO



6 118000 021407

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne else. Il peut provoquer des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

42, 20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D<sub>3</sub> 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalciférol (vitamine D<sub>3</sub>)

Enrobé à

500 mg

400 U



## ISONE 5 mg, comprimé sécable. Boîte de 30. ISONE 20 mg, comprimé sécable. Boîte de 20.

Prednisone

Veuillez lire attentivement l'notice de ce médicament car elle concerne vous.

Gardez cette notice, vous pourrez la donner à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par quelqu'un d'autre, même en être nocif.

Si l'un des effets indésirables indésirables non mentionnés dans la notice.

### Que contient cette notice?

- Qu'est-ce que ISONE?
- Quelles sont les informations sur le comprimé sécable?
- Comment prendre ISONE?
- Quels sont les effets indésirables?
- Comment conserver ISONE?
- Contenu de l'emballage et de la notice.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: H02AB07

GLUCOCORTICOÏDES - 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 CONNAITRE 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 qui a été opérée récemment pour un problème.
  - Si vous avez du diabète (taux de sucre dans le sang élevé).
  - Si vous avez une infection (notamment si vous avez la varicelle).
  - Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
  - Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles).
  - Si vous avez séjourné dans les régions tropicales ou subtropicales d'Europe, en raison du risque de maladie par le paludisme.
- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre ce médicament si vous souffrez de:**

- Sclérodermie (également connue sous le nom de maladie de la peau, trouble auto-immun), car des doses journalières élevées peuvent augmenter le risque de développer une condition appelée sclérodermique. Les signes d'une crise peuvent inclure une augmentation de la pression artérielle, une augmentation de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de contrôler régulièrement votre pression sanguine pendant et après le traitement.

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs dans les tendons (reconnaissables par les mouvements). En effet, ce médicament peut entraîner des tendons durs ou de manière exacerbée.

Ce médicament peut également entraîner la présence de phéochromocytome (tumeur de la glande surréalaine) pouvant mettre votre vie en danger.

- Évitez le contact avec les personnes atteintes de rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez ce médicament (pendant une année après l'arrêt) pour éviter de faire opérer ou si vous êtes dans une situation de maladie.

- Votre médecin pourra vous conseiller de prendre ce médicament si vous êtes pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

- Si le traitement est prolongé, votre médecin pourra vous conseiller d'ajouter un apport en calcium et vitamine D.

- Contactez votre médecin en cas de vision trouble.

**Autres médicaments et ISONE, comprimé sécable**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez éviter de prendre ce médicament avec d'autres médicaments.

- Si vous prenez de l'aspirine à des doses élevées (et/ou 3 g par jour),

- ou si vous devez être vacciné.

Certains médicaments peuvent augmenter l'effet de ce médicament et il est possible que votre médecin vous conseille d'être attentif si vous prenez ces médicaments pour traiter l'infection à VIH. La forme pharmaceutique de ce médicament est de moins de 6 ans. Cependant les nouvelles formes pharmaceutiques de la même classe, peuvent être utilisées pour surveiller la structure et la fonction de l'os.

**Grossesse et allaitement**  
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, contactez votre médecin ou pharmacien pour planifier une grossesse, demandez conseil avant de prendre ce médicament.

**Grossesse**  
Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, contactez votre médecin car il peut être nécessaire de cesser le traitement.

**Allaitement**  
Ce médicament passe dans le lait maternel. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, contactez votre médecin pour éviter de prendre ce médicament.

**Sportifs**  
La substance active de ce médicament (la cortisone) peut entraîner des effets indésirables lors des contrôles antidopage. Si vous êtes sportif, informez votre entraîneur ou votre équipe de ce médicament. ISONE, comprimé sécable contient du sucre.







## ISONE 5 mg, comprimé sécable. Boîte de 30.

## ISONE 20 mg, comprimé sécable. Boîte de 20.

### Prednisone

Veuillez lire attentivement l'notice de ce médicament car elle concerne vous.

Gardez cette notice, vous pourrez la donner à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par quelqu'un d'autre, même en être nocif.

Si l'un des effets indésirables indésirables non mentionnés dans la notice.

#### Que contient cette notice?

- Qu'est-ce que ISONE?
- Quelles sont les informations sur le comprimé sécable?
- Comment prendre ISONE?
- Quels sont les effets indésirables?
- Comment conserver ISONE?
- Contenu de l'emballage et de la notice.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: H02AB07

GLUCOCORTICOÏDES - 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 CONNAITRE 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 qui a été opérée récemment pour un problème.
  - Si vous avez du diabète (taux de sucre dans le sang élevé).
  - Si vous avez une infection (notamment si vous avez la varicelle).
  - Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
  - Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os et de la moelle épinière) ou de myasthénie grave (maladie des muscles).
  - Si vous avez séjourné dans les régions tropicales ou subtropicales d'Europe, en raison du risque de maladie par le paludisme.
- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre ISONE, comprimé sécable si vous souffrez de:**

- Sclérodermie (également connue sous le nom de maladie de la peau, trouble auto-immun), car des doses journalières élevées peuvent augmenter le risque de développer une condition appelée sclérodermique. Les signes d'une crise peuvent inclure une augmentation de la pression artérielle, une augmentation de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de contrôler régulièrement votre pression sanguine pendant et après le traitement.

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs dans les tendons (reconnaissables par les mouvements). En effet, ce médicament peut entraîner des tendons durs ou de manière exacerbée.

Ce médicament peut également entraîner la présence de phéochromocytome (tumeur de la glande surréalaine) pouvant mettre votre vie en danger.

- Évitez le contact avec les personnes atteintes de rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez ce médicament (pendant une année après l'arrêt) pour éviter de faire opérer ou si vous êtes dans une situation de maladie.

- Votre médecin pourra vous conseiller de prendre ce médicament si vous êtes pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

- Si le traitement est prolongé, votre médecin pourra vous conseiller d'ajouter un apport en calcium et vitamine D.

- Contactez votre médecin en cas de vision trouble.

**Autres médicaments et ISONE, comprimé sécable**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez éviter de prendre ce médicament avec d'autres médicaments.

- Si vous prenez de l'aspirine à des doses élevées (et/ou 3 g par jour),

- ou si vous devez être vacciné.

Certains médicaments peuvent augmenter l'effet de ISONE, comprimé sécable et il est possible que votre médecin vous conseille d'être attentif si vous prenez ces médicaments pour traiter l'infection à VIH. La forme pharmaceutique de ce médicament est de moins de 6 ans. Cependant les nouvelles formes pharmaceutiques de la même classe, peuvent être utilisées pour surveiller la structure et la fonction de l'os.

**Grossesse et allaitement**  
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, contactez votre médecin ou pharmacien pour planifier une grossesse, demandez conseil avant de prendre ce médicament.

**Grossesse**  
Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, contactez votre médecin car lui seul peut juger si le traitement est nécessaire.

**Allaitement**  
Ce médicament passe dans le lait maternel et peut entraîner des effets indésirables chez l'enfant. Consultez votre médecin car lui seul peut juger si le traitement est nécessaire.

**Sportifs**  
La substance active de ce médicament (la cortisone) peut entraîner des effets indésirables lors des contrôles antidopage. ISONE, comprimé sécable contient du sucre et peut entraîner des effets indésirables lors des contrôles antidopage.





## ISONE 5 mg, comprimé sécable. Boîte de 30.

## ISONE 20 mg, comprimé sécable. Boîte de 20.

### Prednisone

Veuillez lire attentivement l'notice de ce médicament car elle concerne vous.

Gardez cette notice, vous pourrez la donner à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par quelqu'un d'autre, même en être nocif.

Si l'un des effets indésirables indésirables non mentionnés dans la notice.

#### Que contient cette notice?

- Qu'est-ce que ISONE?
- Quelles sont les informations sur le comprimé sécable?
- Comment prendre ISONE?
- Quels sont les effets indésirables?
- Comment conserver ISONE?
- Contenu de l'emballage et de la notice.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: H02AB07

GLUCOCORTICOÏDES - 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 CONNAITRE 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 qui a été opérée récemment pour un problème.
  - Si vous avez du diabète (taux de sucre dans le sang élevé).
  - Si vous avez une infection (notamment si vous avez la varicelle).
  - Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
  - Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os et de la moelle épinière) ou de myasthénie grave (maladie des muscles).
  - Si vous avez séjourné dans les régions tropicales ou subtropicales d'Europe, en raison du risque de maladie par le paludisme.
- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre ce médicament si vous souffrez de:**

- Sclérodermie (également connue sous le nom de maladie de la peau, trouble auto-immun), car des doses journalières élevées peuvent augmenter le risque de développer une condition appelée sclérodermique. Les signes d'une crise peuvent inclure une augmentation de la pression artérielle, une augmentation de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de contrôler régulièrement votre pression sanguine pendant et après le traitement.

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs dans les tendons (reconnaissables par les mouvements). En effet, ce médicament peut entraîner des tendons durs ou de manière exacerbée.

Ce médicament peut également entraîner la présence de phéochromocytome (tumeur de la glande surréalaine) pouvant mettre votre vie en danger.

- Évitez le contact avec les personnes atteintes de rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez ce médicament (pendant une année après l'arrêt) pour éviter de vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de maladie.

- Votre médecin pourra vous conseiller de prendre ce médicament si vous êtes pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

- Si le traitement est prolongé, votre médecin pourra vous conseiller d'ajouter un apport en calcium et vitamine D.

- Contactez votre médecin en cas de vision trouble.

**Autres médicaments et ISONE, comprimé sécable**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez éviter de prendre ce médicament avec d'autres médicaments.

- Si vous prenez de l'aspirine à des doses élevées (et/ou 3 g par jour),

- ou si vous devez être vacciné.

Certains médicaments peuvent augmenter l'effet de ce médicament et il est possible que votre médecin vous conseille d'être attentif si vous prenez ces médicaments pour traiter l'infection à VIH. La forme pharmaceutique de ce médicament est de moins de 6 ans. Cependant les nouvelles formes pharmaceutiques de la même classe, peuvent être utilisées pour surveiller la structure et la fonction de l'os.

**Grossesse et allaitement**  
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, contactez votre médecin pour planifier une grossesse, demandez conseil avant de prendre ce médicament.

**Grossesse**  
Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, contactez votre médecin car lui seul peut juger si ce traitement est nécessaire.

**Allaitement**  
Ce médicament passe dans le lait maternel et peut entraîner des effets indésirables chez l'enfant. Consultez votre médecin car lui seul peut juger si ce traitement est nécessaire.

**Sportifs**  
La substance active de ce médicament (la cortisone) peut entraîner des effets indésirables lors des contrôles antidopage. ISONE, comprimé sécable contient du sucre et peut entraîner des effets indésirables lors des contrôles antidopage.