

## 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.



**MUPRAS**

Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

**Déclaration de Maladie**

**M23-0023879**

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8199 Société : RAN (Retraité)

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHENNAQUI N. Agnès

Date de naissance : 11/12/2023

Adresse : 187925

Tél. : 1/12/2023 Total des frais et cotisations : 187925 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr MOUATAOUAKIL Fergana  
Neurologue - Epileptologue - EEG  
99 Rue Abou Al Azahar  
Hy. Gu. Casablanca  
280 - I.N.P. : 091031880

Date de consultation : 01/12/2023

Nom et prénom du malade : Chennou Agnès Age : 18

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

Nature de la maladie : Affection longue durée

Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD/ALC Pathologie : 19 DEC 2023

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 : 19 DEC 2023 Le : 19 DEC 2023

Signature : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### Adresses Mails utiles

- O Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- O Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- O Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Praticien des Actes
01/12/2023	Contrôle			Dr MOUTAOUKIL F. Neurologue - Epileptologue - E.E.G Vidéo E.E.G - E.M.G 99 Rue Abou Al Aazahar Quartier des Hôpitaux - Casablanca 33 86 52 80 - T.N.P : 091031880

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

Pharmacie Oulid Ziane   
 Dr. ASRI   
 INPE: 8920   
 Bd. El Fida 1200   
 Casablanca - Tel.: 33 22 86 52 80 - 02-959 0015   
 ICE: 000495400000015

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

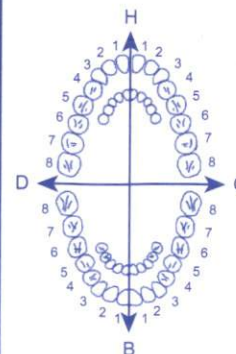
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Fethi MOUTAIAKIL

Neurologue - Epileptologiste

Diplôme européen de Neuro

Certificat d'Epileptologie et d'EEG - Paris

Certificat de Neuropédiatrie - Bordeaux

دكتورة فطومة متوكيل

اختصاصية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

اختصاصية في مرض الصرع

الدبلوم الأوروبي في طب الجهاز العصبي

هادة طب الجهاز العصبي للأطفال - بوردو

**CNNV**

CENTRE DE NEUROLOGIE  
ET NEUROPHYSIOLOGIE VESALE

Casablanca le

11/12/2023

PSA

Dr. Chenoua

Alwed

20 mg

(1)

45,80 x 6

IS

2 cps / 2 / 5 x 3

2 cps

Pharmacie Ouled Ziane

Dr. ASRI  
INPE: 00049540000015  
Bou El Fida  
Casablanca - Tel: 0522 852 959  
ICE: 00049540000015

24,60 x 4

Lot

mg

(2)

1 cef

42,20 x 6

Cal

(3)

1

42,20

03

1



(4)

Pharmacie Ouled Ziane  
 Dr. ASRI Ilhane  
 INPE: 092047444  
 Bld El Fida 1260 - Ain Chifa 3  
 Casablanca - Tél: 0522 862 959  
 ICE: 000495400000015



(5)

Kardol 160mg



78,10 x 3.

185

(6)

Swich



25mg

T=1334,10

Pul 6 P oue



Dr MOUTAOUAKIL Fettouma  
 Neurologue - Epileptologue - E.E.G  
 Vidéo E.E.G - E.M.G  
 99, Rue Abou AL Aazahar  
 Quartier des Hopitaux - Casablanca  
 Tél: 05 22 86 52 80 - I.N.P: 091031880

Pharmacie Ouled Ziane  
 Dr. ASRI Ilhane  
 INPE: 092047444  
 Bld El Fida 1260 - Ain Chifa 3  
 Casablanca - Tél: 0522 862 959  
 ICE: 000495400000015

**NO-DEP® 50mg**

Sertraline

60 Com

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 récides 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:**

**NO-DEP® 50mg**

Sertraline

60 Com

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 récides 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



6 118000 031925

acon de 125 ml

é de cette notice avant de prendre ce  
mations importantes pour vous.  
besoin de la relire.  
ez plus d'informations à votre médecin ou à  
ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres  
même si les signes de leur maladie sont  
e ou si vous remarquez un effet indésirable  
votre pharmacien.

PPV 240H60

EXP 04/2026  
LOT 31018 3

est-il utilisé ?  
endre POTASSIUM

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 hypokaliémisants),
- 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 hypokaliémisants), 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  
mations importantes pour vous.  
besoin de la relire.  
ez plus d'informations à votre médecin ou à  
ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres  
même si les signes de leur maladie sont  
e ou si vous remarquez un effet indésirable  
votre pharmacien.

PPV 240H60

EXP 04/2026  
LOT 31018 3

est-il utilisé ?  
endre POTASSIUM

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 hypokaliémisants),
- 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 hypokaliémisants), 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  
mations importantes pour vous.  
besoin de la relire.  
ez plus d'informations à votre médecin ou à  
ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres  
même si les signes de leur maladie sont  
e ou si vous remarquez un effet indésirable  
votre pharmacien.

PPV 240H60

EXP 04/2026  
LOT 31018 3

est-il utilisé ?  
endre POTASSIUM

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 hypokaliémisants),
- 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 hypokaliémisants), 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  
mations importantes pour vous.  
besoin de la relire.  
ez plus d'informations à votre médecin ou à  
ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres  
même si les signes de leur maladie sont  
e ou si vous remarquez un effet indésirable  
votre pharmacien.

PPV 24DH60

EXP 04/2026  
LOT 31018 3

est-il utilisé ?  
endre POTASSIUM

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 hypokaliémisants),
- 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 hypokaliémisants), 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

SANOFI

médicament car elle contient

vous avez d'autres questions,  
vous êtes personnellement  
tre nuit, même si les signes de  
économique effet indésirable,  
aussi à tout effet indésirable

able en sachet ET DANS QUELS

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille 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 récurrences 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 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 du 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 du 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 régles 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 épidémie 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 en 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 stéroïdien.**

Si, sans 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 du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sachant que certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'acétanilide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor (en dehors des indications validées),

• un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (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, antacides et adsorbants (médicaments 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),

• cobimétinib,

• ibuprofen,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

SANOFI

médicament car elle contient

vous avez d'autres questions,  
vous êtes personnellement  
tre nuit, même si les signes de  
économique effet indésirable,  
aussi à tout effet indésirable

able en sachet ET DANS QUELS

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille 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 récurrences 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 du 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 du 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 régles 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 épidémie 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 en 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 stéroïdiens.**

Si, sans 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 du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sachant que certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor (en dehors des indications validées),

• un autre médicament à base de défibratoire (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (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, antacides et adsorbants (médicaments 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),

• cobimétinib,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments maites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

Remboursable AMIO



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'infos à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car cela pourrait leur être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....  
Cholécalférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalférol (vitamine D3).....

500 mg

400 UI

42, 20



**CALCIFIX D<sub>3</sub>**  
30 comprimés

Remboursable AMIO



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'infos à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car cela pourrait leur être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....  
Cholécalférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalférol (vitamine D3).....

500 mg

400 UI

42, 20



**CALCIFIX D<sub>3</sub>**  
30 comprimés

Remboursable AMIO



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'infos à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car cela pourrait leur être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

42, 20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément..... 500 mg  
Cholécalférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalférol (vitamine D3)..... 400 UI



**CALCIFIX D<sub>3</sub>**  
30 comprimés

Remboursable AMIO



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'infos à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car cela pourrait leur être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

42, 20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément..... 500 mg

Cholécalférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalférol (vitamine D3)..... 400 UI



**CALCIFIX D<sub>3</sub>**  
30 comprimés

Remboursable AMIO



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'infos à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car elles pourraient avoir des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément.....  
Cholécalférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalférol (vitamine D3).....

500 mg

400 UI

42, 20



**CALCIFIX D<sub>3</sub>**  
30 comprimés

Remboursable AMIO



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'infos à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car cela pourrait leur être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

42, 20

#### DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

#### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément..... 500 mg  
Cholécalférol enrobé à 100 000 UI/g\* correspondant à cholécalférol (vitamine D3)..... 400 UI

- ISONE, comprimé sécable contient du l

- ISONE, comprimé sécable contient du l

ISONE, comprimé sécable contient du

ISONE, comprimé sécable contient du la

**ISONE 5 mg, comprimé sécable. Boîte de 30.**  
**ISONE 20 mg, comprimé sécable. Boîte de 20.**  
**Prednisonne**

**Veillez lire attentivement l'information relative à ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin. Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin d'informations à votre médecin. Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement. Quelqu'un d'autre, même en étant soigné, ne doit pas l'utiliser.

Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que ISONE,
2. Quelles sont les informations importantes à connaître sur le comprimé sécable ?
3. Comment prendre ISONE,
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ISONE,
6. Contenu de l'emballage et des 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 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 prednisonne 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 tube digestif,
- Si vous avez été opéré récemment pour un problème de circulation,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevés),
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez une infection fongique),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os fragiles),
- Si vous souffrez de myasthénie grave (maladie des muscles),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicales ou subtropicales 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 maladie de la peau), car des doses journalières élevées de ce médicament peuvent augmenter le risque de développer une complication rénale sclérodermique. Les signes d'une complication rénale sont une augmentation de la pression artérielle, une augmentation de la production d'urine. Votre médecin peut contrôler régulièrement votre pression sanguine.

**pendant et après le traitement:**

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous remarquez des douleurs au niveau des tendons (reconnaissables par des mouvements). En effet, ce médicament peut entraîner une rupture des tendons voire de manière exceptionnelle des tendons.

Ce médicament peut également entraîner la présence de phéochromocytome (tumeur du système nerveux sympathique) pouvant mettre votre vie en danger.

- Évitez le contact avec les personnes atteintes de rougeole.

- Prévenez le médecin que vous prenez ISONE, comprimé sécable pendant une année après l'arrêt du traitement, si vous devez vous faire opérer ou si vous êtes dans une situation de grossesse (maladie).

- Votre médecin pourra vous conseiller de ne pas consommer de sel, en sucre et riche en protéines.

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

- Contactez votre médecin en cas de vision floue ou de vision double.

**Autres médicaments et ISONE, comprimé sécable**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec ISONE, comprimé sécable.

Vous devez éviter de prendre ce médicament avec de l'alcool.

- Si vous prenez de l'aspirine à des doses élevées, vous devez éviter de la prendre avec ISONE, comprimé sécable.

- Si vous devez être vacciné, contactez votre médecin.

Certains médicaments peuvent augmenter l'effet de ISONE, comprimé sécable et il est possible que vous soyez plus sensible à ses effets.

attentivement si vous prenez ces médicaments pour traiter l'infection à VIH : la forme pharmaceutique de ce médicament est sous forme de comprimé.

La forme pharmaceutique de ce médicament est sous forme de comprimé.

de moins de 6 ans. Cependant les nouveau-nés et les enfants de moins de 6 ans ne doivent pas être traités avec ce médicament.

être effectuée pour surveiller la structure et la fonction rénale.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

**Grossesse**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que si la nécessité l'exige.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de continuer le traitement.

**Allaitement**

Ce médicament passe dans le lait maternel. Il est donc recommandé d'éviter de allaiter pendant le traitement.

**Sportifs**

La substance active de ce médicament (la prednisonne) est présente dans les tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**ISONE, comprimé sécable contient du lactose.**

La substance active de ce médicament (la  
les tests pratiqués lors des contrôles anti-d  
**ISONE**, comprimé sécable contient du la