

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REBOURSEMENTS 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.

## Diagnostique 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.

## Adresses Mails utiles

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

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)



MUPRAS  
RECEPTE

## Déclaration de Maladie : N° P19- 0009102

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9266 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : EL MAATAOUI DRIS Date de naissance :  
Adresse : 201 D. NA  
Tél. : 0641371899 Total des frais engagés : 788,10 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/08/2019  
Nom et prénom du malade : MARZAQ KHADOUGJ Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Diabète - 2ème  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : ..... Le : ...../...../.....

Signature de l'adhérent(e) : .....






# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
8/8/19	C	2	2000H	<p>Dr. SAMI Hamid</p> <p>Neurochirurgie</p> <p>47, Bd. Med V - BERRECHID</p>

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	08.08.19	35810

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

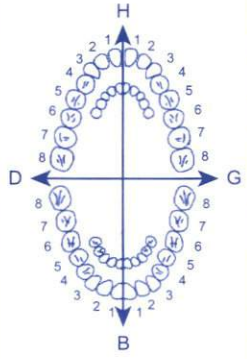
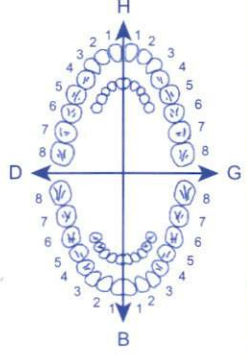
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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

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 <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table>		H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	00000000	00000000	G	35533411	11433553	Coefficient DES TRAVAUX
H	25533412	21433552													
D	00000000	00000000													
B	00000000	00000000													
G	35533411	11433553													
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS												
			DATE DU DEVIS												
			DATE DE L'EXECUTION												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur SAMII HAMID

Spécialiste de Neurochirurgie

Spécialiste des maladies

Du Cerveau et de la colonne vertébrale

Ex. Attaché C.H.U Avicenne Rabat

Ex. Attaché C.H.U Timone Marseille



## الدكتور سميعي حميد

إختصاصي في جراحة الدماغ

والأعصاب والعمود الفقري

جراح سابق بمستشفى ابن سينا الرباط

جراح سابق بمستشفيات مرسيليا فرنسا

برشيد, في Berrechid , le 12.08.2019

ORDONNANCE



061171765

Handwritten signature: NAAZAK KANDOUR

Handwritten signature: @M... 12/08/19

Handwritten signature: 103.00 ...



Handwritten signature: 38.70 ...



Handwritten signature: 57.00 ...



B.d Mohamed V Berrechid - 47 digur essafi 1<sup>er</sup> étage

Tél.: 06 34 27 26 28 - 06 59 12 13 15

E-mail: mr.samii.hamid@gmail.com

شارع محمد الخامس برشيد 47 ديور الصافي طابق الأول

الهاتف : 06 34 27 26 28 - 06 59 12 13 15

البريد الإلكتروني : mr.samii.hamid@gmail.com

79.70x2

Riscuione



355.10

الدكتور سامي حميد  
جراحه الدماغ والاعصاب  
Dr. SAMI Hamid  
Neurochirurgie  
Tél: 0634 27 28 29 106 59 12 13 15



# Tramal® L.P. 100mg

Chlorhydrate de tramadol

Comprimé à libération prolongée

MÉDICAMENTS POUVANT ÊTRE OBTENUS UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

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 médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

## DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

TRAMAL® L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée

## LISTE COMPLÈTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET DES EXCIPIENTS

La substance active est: chlorhydrate de tramadol (100 mg)

Excipients: q.s.p. 1 comprimé

I. QU'EST CE QUE TRAMAL® L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU; CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Comprimé à libération prolongée, de forme ronde et de couleur blanche: boîte de 10 et 30.

Le tramadol, principe actif contenu dans TRAMAL® L.P. 100 mg, est un antalgique (substance calmant la douleur) qui appartient à la classe des opiacés. Il agit sur le système nerveux central et soulage la douleur en agissant sur des cellules nerveuses particulières de la moelle épinière et du cerveau.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

TRAMAL® L.P. 100 mg, est utilisé pour le traitement des douleurs modérées à intenses.

## II. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE TRAMAL L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée?

### LISTE DES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT LA PRISE DU MÉDICAMENT

#### CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez pas TRAMAL® L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée.

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tramadol ou à l'un des autres composants de TRAMAL® L.P. 100 mg.
- En cas d'intoxication aiguë par l'alcool, des somnifères, d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions).
- Si vous prenez, en même temps des inhibiteurs de la MAO (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par TRAMAL® L.P. 100 mg (voir «Utilisation d'autres médicaments»).
- Si vous êtes épileptique et que vos crises ne sont pas bien contrôlées par le traitement.
- Comme traitement de substitution dans le cadre du sevrage d'une toxicomanie.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI / MISES EN GARDE SPÉCIALES

Prendre des précautions particulières avec TRAMAL® L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée.

- Si vous estimez que vous êtes dépendant à d'autres antalgiques (opiacés).
  - Si vous souffrez de troubles de la conscience (si vous avez l'impression que vous allez vous évanouir).
  - Si vous êtes en état de choc (ce qui peut se manifester par des sueurs froides).
  - Si vous souffrez d'une augmentation de la pression dans le cerveau (par exemple après un traumatisme crânien ou une maladie cérébrale).
  - Si vous avez des difficultés respiratoires.
  - Si vous présentez une tendance à l'épilepsie ou aux convulsions.
  - Si vous souffrez d'une maladie hépatique ou rénale.
- Dans ces cas, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.
- Notez bien que TRAMAL® L.P. 100 mg peut provoquer une dépendance physique et psychique. Quand TRAMAL® L.P. 100 mg est pris pendant une durée prolongée, son effet peut s'atténuer, si bien qu'il faut augmenter les doses (développement d'un phénomène d'accoutumance). Les patients qui ont tendance à abuser des médicaments ou qui sont dépendants de certains médicaments ne doivent utiliser TRAMAL® L.P. 100 mg que pendant de courtes durées et sous surveillance médicale stricte.

Veuillez également informer votre médecin si l'un de ces problèmes survient pendant le traitement par TRAMAL® L.P. 100 mg ou est survenu par le passé.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES AUTRES MÉDICAMENTS

68,70  
PPV 68DH70  
PER 03/24  
LOT 1734

Il ne faut pas utiliser ce médicament avec des produits contenant du fer, car cela pourrait nuire à l'absorption du médicament. Les aliments riches en fer (comme les légumes à feuilles vertes, les légumineuses, les fruits secs, les céréales complètes) peuvent nuire à l'absorption du médicament. Évitez de boire du café, du thé ou de l'alcool pendant le traitement. Ne prenez pas de médicaments contenant du fer sans avis médical. Ne prenez pas de médicaments contenant du fer sans avis médical.

Ne travaillez pas sans appui solide. n'utilisez pas d'outils électriques ou de machines et ne travaillez pas sans appui solide.

## LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Information importante concernant certains composants de TRAMAL® L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée: Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

## INTERACTION AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

### Utilisation d'autres médicaments

Veuillez prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous recevez ou avez reçu récemment tout autre médicament, y compris des médicaments délivrés sans ordonnance. Il ne faut pas prendre TRAMAL® L.P. 100 mg avec des inhibiteurs de la MAO (médicaments destinés au traitement de la dépression).

L'effet antalgique de TRAMAL® L.P. 100 mg peut être atténué et sa durée d'action raccourcie si vous prenez des médicaments contenant:

- La carbamazépine (un antiepileptique);
  - La pentazocine, de la nalbuphine ou de la buprénorphine (des antalgiques);
  - L'ondansétron (pour prévenir les nausées).
- Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre TRAMAL® L.P. 100 mg et à quelle posologie.

### Le risque d'effets indésirables augmente

- Si vous prenez en même temps que TRAMAL® L.P. 100 mg, des médicaments qui ont un effet dépresseur sur le système nerveux comme les tranquillisants, les somnifères, d'autres antalgiques tels que la morphine et la codéine (également si ces médicaments sont prescrits pour traiter la toux), ainsi que l'alcool, vous risquez de vous sentir plus somnolent ou d'avoir l'impression que vous allez vous évanouir. Si cela se produit, parlez-en à votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des convulsions (crises d'épilepsie), par exemple des médicaments destinés au traitement de maladies psychologiques (comme certains antidépresseurs). Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous prenez TRAMAL® L.P. 100 mg en même temps. Votre médecin vous dira si TRAMAL® L.P. 100 mg vous convient.

- Si vous prenez des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (souvent appelés IRS) ou des inhibiteurs de la MAO (pour le traitement de la dépression), TRAMAL® L.P. 100 mg peut interagir avec leur effet ce qui peut, rarement, conduire à un «syndrome sérotoninergique». Ce syndrome peut se manifester, par exemple, par une confusion, une agitation, de la fièvre, des sueurs, des mouvements non coordonnés des membres ou des yeux, des saccades musculaires incontrôlables ou une diarrhée.

- Si vous prenez des anticoagulants dérivés de la coumarine (médicaments fluidifiant le sang), par exemple de la warfarine, en même temps que TRAMAL® L.P. 100 mg, l'effet de ces médicaments sur la coagulation peut s'en trouver modifié et il peut survenir des hémorragies.

## III. COMMENT UTILISER TRAMAL® L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée?

### INSTRUCTIONS POUR UN BON USAGE

POSOLOGIE, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Prenez toujours TRAMAL® L.P. 100 mg en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Il faut ajuster la posologie en fonction de l'intensité de votre douleur et de votre sensibilité personnelle à la douleur. D'une manière générale, il faut prendre la dose minimale qui soulage la douleur. Sauf prescription contraire de votre médecin, la posologie usuelle est la suivante:

# RIACEN® gélules et suppositoires

Piroxicam

7970

## Composition :

Formes	RIACEN® 10 mg	RIACEN® 20 mg	RIACEN® 20 mg
Piroxicam	10 mg	10 mg	20 mg
Excipients	(dont lactose) q.s.p. 1 gélule	(dont lactose) q.s.p. 1 gélule	q.s.p. 1 suppositoire

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) de la famille des oxicams.

## Indications :

RIACEN est indiqué dans de nombreuses affections qui font appel à un traitement antiphlogistique et/ou analgésique comme l'arthrose mono et polyarticulaire, l'arthrite rhumatismale, la spondylarthrite ankylosante, la goutte aiguë, la périarthrite, les lombosciatiques, les rhumatismes musculaires, les fibromyosites.

## Contre-indications :

RIACEN est contre-indiqué en cas d'allergie à l'aspirine et aux AINS, d'ulcère de l'estomac, d'insuffisance hépatique ou rénale ou de traitement anticoagulant.

## Effets indésirables :

Gastrites, stomatites (inflammation de la bouche et des gencives), douleurs abdominales, voire même ulcération du tube digestif. Dans certains cas, jaunisse, céphalées (maux de tête), bourdonnements d'oreille et somnolence. Parfois apparaissent des manifestations allergiques cutanées, une photosensibilisation ou un asthme. En cas de doute, signalez-le à votre médecin traitant.

Enfants de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle.

## Précautions d'emploi :

RIACEN est susceptible de diminuer l'efficacité du stérilet.

Consulter votre médecin avant de prendre ce traitement en cas de grossesse ou d'allaitement.

Les sujets âgés ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

RIACEN est déconseillé chez les enfants de moins de 15 ans.

Les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent être avertis des risques de vertiges et de somnolence inhérents à ce traitement.

L'utilisation prolongée de RIACEN doit être suivie par des examens médicaux réguliers.

Ne pas associer RIACEN aux anti-inflammatoires non stéroïdiens dont l'aspirine, le méthotrexate, le lithium, la zidovudine, AZT, la ciclosporine et certains antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, bêta-bloquants).

L'association aux héparines, à la ticlopidine, aux anticoagulants oraux et aux thrombolytiques augmente le risque hémorragique.

Arrêter le traitement en cas d'hémorragie gastro-intestinale ou de manifestation cutanée ou muqueuse de type prurit, rash, aphte, conjonctivite.

En cas de doute ou de réaction allergique, contacter immédiatement votre médecin traitant ou le centre antipoison le plus proche.

## Mode d'emploi et posologie :

La dose quotidienne totale de Piroxicam administrée ne doit pas dépasser quarante milligrammes. En cas de traitement prolongé, les doses sont à diminuer.

- Gélules : 1 à 2 gélules par jour, au cours des repas, avec un grand verre d'eau.

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires par jour

## Formes et présentations :

RIACEN crème à 1% - Tube de 15 g

RIACEN crème à 1% - Tube de 50 g

RIACEN 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

RIACEN 10 mg - Boîte de 20 gélules

RIACEN 20 mg - Boîte de 20 gélules

## Liste I (tableau A)

A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

# RIACEN® gélules et suppositoires

Piroxicam

7970

## Composition :

Formes	RIACEN® 10 mg	RIACEN® 20 mg	RIACEN® 20 mg
Piroxicam	10 mg	10 mg	20 mg
Excipients	(dont lactose) q.s.p. 1 gélule	(dont lactose) q.s.p. 1 gélule	q.s.p. 1 suppositoire

## Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) de la famille des oxicams.

## Indications :

RIACEN est indiqué dans de nombreuses affections qui font appel à un traitement antiphlogistique et/ou analgésique comme l'arthrose mono et polyarticulaire, l'arthrite rhumatoïdale, la spondylarthrite ankylosante, la goutte aiguë, la périarthrite, les lombosciatiques, les rhumatismes musculaires, les fibromyosites.

## Contre-indications :

RIACEN est contre-indiqué en cas d'allergie à l'aspirine et aux AINS, d'ulcère de l'estomac, d'insuffisance hépatique ou rénale ou de traitement anticoagulant.

## Effets indésirables :

Gastrites, stomatites (inflammation de la bouche et des gencives), douleurs abdominales, voire même ulcération du tube digestif. Dans certains cas, jaunisse, céphalées (maux de tête), bourdonnements d'oreille et somnolence. Parfois apparaissent des manifestations allergiques cutanées, une photosensibilisation ou un asthme. En cas de doute, signalez-le à votre médecin traitant.

Enfants de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle.

## Précautions d'emploi :

RIACEN est susceptible de diminuer l'efficacité du stérilet.

Consulter votre médecin avant de prendre ce traitement en cas de grossesse ou d'allaitement.

Les sujets âgés ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

RIACEN est déconseillé chez les enfants de moins de 15 ans.

Les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent être avertis des risques de vertiges et de somnolence inhérents à ce traitement.

L'utilisation prolongée de RIACEN doit être suivie par des examens médicaux réguliers.

Ne pas associer RIACEN aux anti-inflammatoires non stéroïdiens dont l'aspirine, le méthotrexate, le lithium, la zidovudine, AZT, la ciclosporine et certains antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, bêta-bloquants).

L'association aux héparines, à la ticlopidine, aux anticoagulants oraux et aux thrombolytiques augmente le risque hémorragique.

Arrêter le traitement en cas d'hémorragie gastro-intestinale ou de manifestation cutanée ou muqueuse de type prurit, rash, aphte, conjonctivite.

En cas de doute ou de réaction allergique, contacter immédiatement votre médecin traitant ou le centre antipoison le plus proche.

## Mode d'emploi et posologie :

La dose quotidienne totale de Piroxicam administrée ne doit pas dépasser quarante milligrammes. En cas de traitement prolongé, les doses sont à diminuer.

- Gélules : 1 à 2 gélules par jour, au cours des repas, avec un grand verre d'eau.

- Suppositoires : 1 à 2 suppositoires par jour

## Formes et présentations :

RIACEN crème à 1% - Tube de 15 g

RIACEN crème à 1% - Tube de 50 g

RIACEN 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

RIACEN 10 mg - Boîte de 20 gélules

RIACEN 20 mg - Boîte de 20 gélules

## Liste I (tableau A)

A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline



6 118001 040384

**LAROXYL 25 mg**

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

60 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 70

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

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

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. **QU'EST-CE QUE LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS IL UTILISE ?**



# Solu-Médrol®

Poudre et solvant pour solution injectable

**PHARMACIA**

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### DENOMINATION

Solu-Médrol® 20 mg/2 ml

Solu-Médrol® 40 mg/2 ml

Solu-Médrol® 120 mg/2 ml

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

- pour un flacon de poudre :

• Solu-Médrol® 20 mg/2 ml :

hémisuccinate de méthylprednisolone 25,35 mg correspondant à méthylprednisolone base 20 mg.

Excipient : phosphate monosodique anhydre, phosphate disodique anhydre, lactose.

• Solu-Médrol® 40 mg/2 ml :

hémisuccinate de méthylprednisolone 50,70 mg correspondant à méthylprednisolone base 40 mg.

Excipient : phosphate monosodique anhydre, phosphate disodique anhydre, lactose.

• Solu-Médrol® 120 mg/2 ml :

hémisuccinate de méthylprednisolone 152,06 mg correspondant à méthylprednisolone base 120 mg.

Excipient : phosphate monosodique anhydre, phosphate disodique anhydre, solution d'hydroxyde de sodium 10 % q.s. pH 7,5 - 7,7.

- pour une ampoule de solvant :

Eau pour préparations injectables.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre et solvant pour solution injectable (boîte de 1 flacon + 1 ampoule).

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

GLUCOCORTICOIDE - USAGE SYSTEMIQUE

(H : Hormones non sexuelles, D : Dermatologie, M : Système locomoteur, S : Organes sensoriels).

### NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Pharmacia S.A.S. - 1, rue Antoine Lavoisier - 78280 Guyancourt - France

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

## 3. ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

• **Avant le traitement :** Prévenir votre médecin en cas d'allergie, de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire). Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

• **Pendant le traitement :** Éviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Pendant le traitement par voie intraveineuse ou intramusculaire, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

**AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS**, notamment avec certains médicaments pouvant donner des troubles du rythme cardiaque : astémizole, bépirdil, érythromycine en



**P.P.V: 57DH60**