

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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 0055219

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 295 Société : A24924
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ABDENNOUR FATIHA
 Date de naissance : 1977
 Adresse : Derb Jemila Bloc "D" N° 1351
 (HAY HASSANI)
 Tél. : Total des frais engagés : +538.90\$ Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 08/02/2022
 Nom et prénom du malade : ABDENNOUR FATIHA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie :
 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 : LSA Le : 08/02/2022
 Signature de l'adhérent(e) : R ACCUEIL

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
08/07/2022	C		180,217	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

08.07.2022

388,90

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

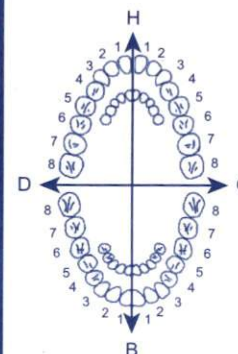
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

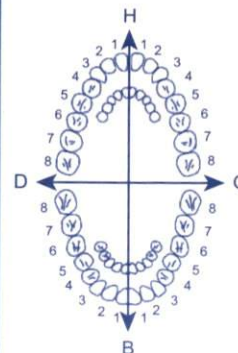
FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Salmi El Khazrafi Jalal

MEDECINE GENERALE
ECHOGRAPHIE

Médecin expert assermenté
auprès des tribunaux



الدكتور السالمي الخزرافي جلال

الطب العام
الفحص بالصدى

طبيب محلف لدى محاكم الدار البيضاء

ORDONNANCE

Casablanca, le : 08 207 122 : الدار البيضاء، في :

ABONNEMENT N°: 111

57.60 € Solu... S.V.

3.00 €

17.60

Pharmacie Sidi El Khadir S.V.

34.40

PHARMACIE SIDI EL KHADIR
3c Rue Moulay
Bouchaïb Derb Jamila
Hay Hassan Casablanca
05 22 9 30 46
S.V.

56,30

99,00

T = 388,90

زينة 23 رقم 48 - سيدي الخدير - الدار البيضاء - Casablanca - sidi El Khadir - Rue 23 N° 48

الهاتف الميعاد : 05 22 89 74 60 (C) Tél.

PANALGIC

Paracétamol

17.40

COMPOSITION

Paracétamol (DCI).....

Caféine (DCI).....

Excipients q.s.p.....

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

PANALGIC[®], comprimés effervescents

Boîte contenant 1 tube de 16 comprimés effervescents de 316,56 mg de caféine.

PANALGIC[®], comprimés

Boîte contenant 16 comprimés dosés à 500 mg sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Médicaments contre la douleur et la fièvre.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PANALGIC[®] est indiqué dans le traitement des symptômes de la fièvre et les douleurs.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Allergie au paracétamol ou à la phénacétine.
- Allergie à l'un des excipients de la préparation.
- Maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPECIALES et PRECAUTIONS D'EMPLOI

La prudence s'impose en cas d'atteinte hépatique légère, d'atteinte rénale grave, de déficit en glucose 6 phosphate-déshydrogénase et en cas d'alcoolisme.

Ce médicament contient du paracétamol. Ne pas dépasser les doses prescrites ou recommandées, prolonger le traitement.

Si des symptômes persistent, consultez votre médecin traitant. Chaque comprimé effervescent contient 316,56 mg de sodium.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN en particulier en cas de traitement par l'acide acétylsalicylique ou autres médicaments anti-inflammatoires, le métoclopramide, la cholestyramine et le charbon activé.

Ne pas utiliser PANALGIC[®] en cas de prise de barbituriques ou de boissons alcoolisées. Le paracétamol peut induire des perturbations dans la mesure de la glycémie et le dosage de l'urée sanguin. Le risque de saignement est accru en cas de prise concomitante d'anticoagulants oraux.

La prise de 2 g (soit 4 comprimés effervescents ou 4 comprimés) par jour de paracétamol pendant une période prolongée peut accroître le risque de saignement. Consultez votre médecin.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT.

Les comprimés effervescents et les comprimés PANALGIC[®] peuvent être pris pendant la grossesse et l'allaitement, pendant toutefois une période aussi brève que possible.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN CAR LUI SEUL PEUT JUGER DE LA NECESSITE DE LE POURSUIVRE.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lactose, sodium (comprimé effervescent).

NEALGYL® 80 mg

Phloroglucinol

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition :

Phloroglucinol hydraté
correspondant en phloroglucinol
comprimé orodispersible.
Excipients : Aspartam, lactose

Forme pharmaceutique

Comprimé orodispersible par voie
Existe en boîte de 10, 20 et 30 comprimés orodispersibles

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie à l'un des composants.

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

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

PPV : 34DH40
PER : 12/24
LOT : K3628



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SOLUMEDROL 120 mg/2 ml

lyophilisat et solution pour usage parentéral

Hémisuccinate de méthylprednisolone

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
3. Comment utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES A USAGE SYSTEMIQUE NON ASSOCIES : code ATC : H02AB04

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?

N'utilisez jamais SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral :

- dans la plupart des infections,
- dans certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- dans certains troubles mentaux non traités,
- en cas de vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoïdes à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- en administration par voie intrathécale et épidurale,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament est généralement déconseillé en

association à
grosses (voir 4.4)
EN CAS DE DO
L'AVIS DE VOTR

Avertissement

Ce médicament

médicale.

AVANT LE TRA

Prévenez votre

allergie,

vaccinatio

ulcère dia

chirurgica

diabète,

hypertens

congestive

infection (no

ou en cas de s

subtropicales

risque de malad

insuffisance hépa

insuffisance rén

sclérodémie (ég

sclérodémie (ég

car le risque d'une complication grave appelée crise

rénale sclérodémique peut être augmenté.

ostéoporose,

myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

musculaire),

troubles convulsifs,

stress inhabituel,

maladie de Cushing,

hypothyroïdie,

herpes oculaire,

phéochromocytome (tumeur généralement bénigne

caractérisée par une production excessive d'hormones

pouvant notamment provoquer une hypertension

artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

symptômes psychologiques ou psychiatriques en

particulier en cas de suspicion de dépression ou

d'idées suicidaires,

manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),

troubles oculaires,

troubles du rythme cardiaque,

troubles musculaires,

et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-

inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser

l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas

d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous

conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel

et une supplémentation en potassium.

L'utilisation prolongée des corticoïdes chez les enfants et

les personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

APRES LE TRAITEMENT

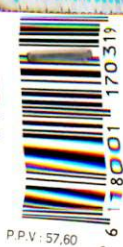
L'arrêt brutal des corticoïdes peut entraîner des

conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours les

indications de votre médecin.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou

de rougeole.



P.P.V. : 57,60

00556009100

icaments *)
EMANDER
MACIEN.

veillance

ention
in,

diacque
ovasculaire,
de tuberculose)
tropicales,
en raison du

us le nom de
adie auto-immune),

car le risque d'une complication grave appelée crise

rénale sclérodémique peut être augmenté.

ostéoporose,

myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

musculaire),

troubles convulsifs,

stress inhabituel,

maladie de Cushing,

hypothyroïdie,

herpes oculaire,

phéochromocytome (tumeur généralement bénigne

caractérisée par une production excessive d'hormones

pouvant notamment provoquer une hypertension

artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

symptômes psychologiques ou psychiatriques en

particulier en cas de suspicion de dépression ou

d'idées suicidaires,

manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),

troubles oculaires,

troubles du rythme cardiaque,

troubles musculaires,

et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-

inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser

l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas

d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous

conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel

et une supplémentation en potassium.

L'utilisation prolongée des corticoïdes chez les enfants et

les personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

APRES LE TRAITEMENT

L'arrêt brutal des corticoïdes peut entraîner des

conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours les

indications de votre médecin.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou

de rougeole.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SOLUMEDROL 120 mg/2 ml

lyophilisat et solution pour usage parentéral

Hémisuccinate de méthylprednisolone

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
3. Comment utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES A USAGE SYSTEMIQUE NON ASSOCIES : code ATC : H02AB04

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?

N'utilisez jamais SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral :

- dans la plupart des infections,
- dans certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- dans certains troubles mentaux non traités,
- en cas de vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoides à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoides (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- en administration par voie intrathécale et épidurale,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament est généralement déconseillé en

association à
grosses (voir 4.4)
EN CAS DE DO
L'AVIS DE VOTR

Avertissement

Ce médicament

médicale.

AVANT LE TRA

Prévenez votre

allergie,

vaccinatio

ulcère dia

chirurgica

diabète,

hypertens

congestive

infection (no

ou en cas de s

subtropicales

risque de malad

insuffisance hépa

insuffisance rén

sclérodémie (ég

sclérodémie (ég

car le risque d'une complication grave appelée crise

rénale sclérodémique peut être augmenté.

ostéoporose,

myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

musculaire),

troubles convulsifs,

stress inhabituel,

maladie de Cushing,

hypothyroïdie,

herpes oculaire,

phéochromocytome (tumeur généralement bénigne

caractérisée par une production excessive d'hormones

pouvant notamment provoquer une hypertension

artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

symptômes psychologiques ou psychiatriques en

particulier en cas de suspicion de dépression ou

d'idées suicidaires,

manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),

troubles oculaires,

troubles du rythme cardiaque,

troubles musculaires,

et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-

inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoides oraux ou injectables peuvent favoriser

l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas

d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous

conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel

et une supplémentation en potassium.

L'utilisation prolongée des corticoides chez les enfants et

les personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

APRES LE TRAITEMENT:

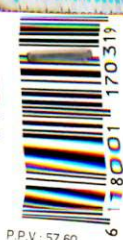
L'arrêt brutal des corticoides peut entraîner des

conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours les

indications de votre médecin.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou

de rougeole.



P.P.V. : 57,60

00556009100

icaments *)
EMANDER
MACIEN.

veillance

ention
in,

diacque
ovasculaire,
de tuberculose)
tropicales,
en raison du

us le nom de
adie auto-immune),

car le risque d'une complication grave appelée crise

rénale sclérodémique peut être augmenté.

ostéoporose,

myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

musculaire),

troubles convulsifs,

stress inhabituel,

maladie de Cushing,

hypothyroïdie,

herpes oculaire,

phéochromocytome (tumeur généralement bénigne

caractérisée par une production excessive d'hormones

pouvant notamment provoquer une hypertension

artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

symptômes psychologiques ou psychiatriques en

particulier en cas de suspicion de dépression ou

d'idées suicidaires,

manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),

troubles oculaires,

troubles du rythme cardiaque,

troubles musculaires,

et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-

inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoides oraux ou injectables peuvent favoriser

l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas

d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous

conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel

et une supplémentation en potassium.

L'utilisation prolongée des corticoides chez les enfants et

les personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

APRES LE TRAITEMENT:

L'arrêt brutal des corticoides peut entraîner des

conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours les

indications de votre médecin.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou

de rougeole.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SOLUMEDROL 120 mg/2 ml

lyophilisat et solution pour usage parentéral

Hémisuccinate de méthylprednisolone

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
3. Comment utiliser SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES A USAGE SYSTEMIQUE NON ASSOCIES : code ATC : H02AB04

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral ?

N'utilisez jamais SOLUMEDROL 120 mg/2 ml, lyophilisat et solution pour usage parentéral :

- dans la plupart des infections,
- dans certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- dans certains troubles mentaux non traités,
- en cas de vaccination par des vaccins vivants ou vivants atténués en cas de traitement par des corticoïdes à des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes (à l'exception des voies inhalées et locales), et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie : risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle,
- si vous êtes allergique à l'hémisuccinate de méthylprednisolone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- en administration par voie intrathécale et épidurale,
- troubles de la coagulation ou traitement anticoagulant en cours, en cas d'injection intramusculaire.

Ce médicament est généralement déconseillé en

association à
grosses (voir 4.4)
EN CAS DE DO
L'AVIS DE VOTR

Avertissement

Ce médicament
médicale.

AVANT LE TRA
Prévenez votre

allergie,
vaccination

ulcère digestif
chirurgica

diabète,
hypertension

congestive
infection (not

ou en cas de se
subtropicales

risque de malad
insuffisance hépa

insuffisance rénale
sclérodémie (ég

sclérodémie systémique, une
car le risque d'une complication grave appelée crise

ostéoporose,
myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

musculaire),
troubles convulsifs,

stress inhabituel,
maladie de Cushing,

hypothyroïdie,
herpes oculaire,

phéochromocytome (tumeur généralement bénigne
caractérisée par une production excessive d'hormones

pouvant notamment provoquer une hypertension
artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

symptômes psychologiques ou psychiatriques en
particulier en cas de suspicion de dépression ou

d'idées suicidaires,
manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),

troubles oculaires,
troubles du rythme cardiaque,

troubles musculaires,
et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-

inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser
l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas
d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous
conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel

et une supplémentation en potassium.

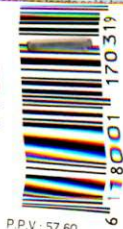
L'utilisation prolongée des corticoïdes chez les enfants et
les personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

APRES LE TRAITEMENT

L'arrêt brutal des corticoïdes peut entraîner des
conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours les

indications de votre médecin.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou
de rougeole.



P.P.V. : 57,60

00556009100

medicaments *)
DEMANDER
PHARMACIEN.

veilleance

ention
in,

diabète
ovasculaire,
de tuberculose)
tropicales,
en raison du

ous le nom de
maladie auto-immune),

car le risque d'une complication grave appelée crise

rénales sclérodémique peut être augmenté.

ostéoporose,

myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue

musculaire),

troubles convulsifs,

stress inhabituel,

maladie de Cushing,

hypothyroïdie,

herpes oculaire,

phéochromocytome (tumeur généralement bénigne

caractérisée par une production excessive d'hormones

pouvant notamment provoquer une hypertension

artérielle).

PENDANT LE TRAITEMENT

Prévenez votre médecin en cas d'apparition de :

symptômes psychologiques ou psychiatriques en

particulier en cas de suspicion de dépression ou

d'idées suicidaires,

manifestations cutanées (sarcome de Kaposi),

troubles oculaires,

troubles du rythme cardiaque,

troubles musculaires,

et en cas d'utilisation de l'aspirine ou des anti-

inflammatoires non stéroïdiens.

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser

l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse

(exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas

d'apparition de douleur tendineuse.

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous

conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel

et une supplémentation en potassium.

L'utilisation prolongée des corticoïdes chez les enfants et

les personnes âgées nécessite une surveillance particulière.

APRES LE TRAITEMENT

L'arrêt brutal des corticoïdes peut entraîner des

conséquences pouvant être fatales. Respectez toujours les

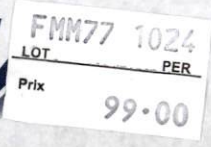
indications de votre médecin.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou

de rougeole.

manef 300 mg

Magnésium fort + Vitamines B6, B2



MANEF - Arôme orange sanguine. Sans sucres. Sans gluten.

INGRÉDIENTS :

Agent de charge : sorbitol ; Acidifiant : acide citrique ; Minéral : oxyde de magnésium d'origine marine ;
poudre à lever : carbonate de soude ; support : polyéthylène glycol ; arôme orange sanguine ; support :
phosphate tricalcique ; édulcorant : saccharinate de sodium ; vitamines B6, B2.

Composition	
Par comprimé	MAGNÉSIUM (provenant d'oxyde de magnésium d'origine marine)
	VITAMINE B6
	VITAMINE B2

PROPRIÉTÉS : MANEF 300 mg, riche en magnésium et vitamines B6 et B2, permet un apport supplémentaire dans certaines situations :

- en cas de fatigue
- effort physique