

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.

Reéducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducation.
- 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

- | | |
|------------------------------------|---------------------|
| O Reclamation | contact@mupras.com |
| O Prise en charge | pec@mupras.com |
| O 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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-536283

32789

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

875

Société :

Royal Air Maroc

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

KABBAJ AZEDDINE

Date de naissance :

1942

Adresse :

11, rue des Bourgeois 0815
Casablanca

Tél :

0522 25 0806

Total des frais engagés :

1959,70 dh

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. G. KABBAJ Ep SEBTI
Gynécologue Obstétricienne
400 Rd. Zerktouni 2° Etg N°14
Tél.: 05 22 47 16 89

Date de consultation :

BENNAÏ Naima

Nom et prénom du malade :

Age :

69 ans

Lien de parenté :

Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affectation familiale

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Casablanca

Le :

08/10/2020

Signature de l'adhérent(e) :

(Signature)

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant detaille des Honoraires	Cachet et signature du Medecin avant le Paiement des Actes
09/06/2020	2	250,00	1	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie ABOU DABI Rue des Bouvreuils Oasis - Casablanca Tel: 0522 99 64 10	20/06/2020	258,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr Youssef IDR KAILOUNI	09/06/2020	31210	1954,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant detaille des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prie de preciser la dent traitée l'acte pratique en indiquant la nature des soins

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de protheses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'IDF

SOINS DENTAIRES	Dents Traitees	Nature des Soins	Coefficient	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []									
				COEFFICIENT DES TRAVAUX [] MONTANTS DES SOINS [] DEBUT D'EXECUTION [] FIN D'EXECUTION []									
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX [] MONTANTS DES SOINS [] DATE DU DEVIS [] DATE DE L'EXECUTION []									
	<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>D</td><td></td><td>G</td></tr> <tr> <td>B</td><td></td><td>B</td></tr> </table>				H		H	D		G	B		B
	H		H										
	D		G										
	B		B										
	[Création, remont, adjonction]												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur KABBAJ Ghita Ep. SEBTI

Gynécologue Obstétricienne

Diplômée de la Faculté de médecine
de Casablanca

Ancien médecin interne
au CHU Ibn Rochd

الدكتورة قباچ غيثة زوجة السبتى

طبيبة اختصاصية في أمراض النساء و التوليد

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقة

بالمركز الاستشفائي الجامعي ابن رشد

Casablanca le 09.06.20 الدار البيضاء في

- M^{me} Bemari Naamir Ep KABBAJ

138,30

1/ Augmentin 800 cp

14,40 2 cp x 2 / j x 8 j - 1ste

2/ Doliprane 1000 suppo x 2 / j 1ste

37,70 x 2

3/ Depamedol 80 1mg / j x 2 j.

4/ Csidiox 25mg

30,60 2 cp le matin

258,70

Pharmacie ABOU DARY
Rue des Youvreils
Oasis - Casablanca
Tél : 0522 99 64 10

إقامة بيزنس بلازا، رقم 400 شارع الزرقطوني (إتجاه مسجد الحسن الثاني) الطابق الثاني رقم 14 - الدار البيضاء

Business Plaza, N° 400 Bd. Zerkouni (Direction Mosquée Hassan II) 2ème étage, N° 14 - Casablanca

البريد الإلكتروني : kabbaj_ghita2008@yahoo.fr - الهاتف : 05 22 47 16 89 - Tél. :



PPV: 138,30 DH
LOT: 591291
PER: 08/20

AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé
Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 (ou a été prescrit à votre enfant). Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

Indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

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

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Faites attention avec AUGMENTIN :

- Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :
 - souffrez de mononucléose infectieuse,
 - êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
 - n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

votre pharmacien. Cela à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopathie allergique est plus
Si vous prenez du probiotique, votre dose de AUGMENTIN
Si des médicaments destinés avec AUGMENTIN, des ar
AUGMENTIN peut influencer les maladies rhumatismales ou les greffes d'organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

- AUGMENTIN contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment prendre AUGMENTIN ?

- **AUGMENTIN 1g/125 mg sachets :** Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- **Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.**
- **AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés :** Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Si vous avez pris plus de AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN ?

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

AUGMENTIN 500 mg/62,50 mg
32 comprimés pelliculés



vez en

re un quelconque



Doliprane®

PARACETAMOL

Suppositoires
ADULTE (à partir de 15 ans)

COMPOSITION ET PRESENTATION

1g de paracétamol pour un suppositoire
paracétamol par boîte.
Boîte de 10 suppositoires.

PROPRIETES

Ce médicament est un antalgique, il calme la douleur. Il est antipyrétique, il fait baisser la température en cas de fièvre.

INDICATIONS

Traitement de la douleur, notamment en cas de :

- douleurs rhumatismales, lumbagos, sciatiques, lombalgies, torticolis,
- douleurs musculaires et tendineuses, contractures douloureuses,
- douleurs dentaires et douleurs intercostales,
- fractures, entorses, luxations, douleurs après traitement orthopédique,
- douleurs au cours des interventions O.R.L.,
- maux de tête, migraines,
- règles douloureuses,

Traitement de la fièvre, notamment :

- états grippaux, gripes,
- maladies infectieuses, bactériennes et virales.

Quelques conseils pour mieux traiter la douleur

Le produit doit être pris toutes les 6 à 8 heures et de façon régulière, de manière à prévenir la réapparition de la douleur.

Respecter les posologies préconisées par votre médecin.

Quelques conseils pour mieux connaître Doliprane

Doliprane peut être associé aux médicaments suivants :

- anti-inflammatoires,
- cortisone ou ses dérivés,
- anticoagulants.

Doliprane peut être utilisé pendant la grossesse et pendant l'allaitement.

Doliprane n'est pas agressif pour votre estomac, ou votre intestin. Il peut être pris en cas d'ulcère gastrique ou duodénal.

PPV 140H40
PER 11/21
LOT 12563

Doliprane® 1000 mg
PARACETAMOL

10 SUPPOSITOIRES



6 118000 040323



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

DEPO-MEDROL®

80 mg/2 ml

Suspension Injectable

acétate de méthyprednisolone

LOT/EXP.:

DMG723

10/2024

P.P.V:37D7H0

DEPO-MEDROL 80MG/2ML IN



6 18001 170487

Laboratoires
Pfizer S.A.



PAA100882
327

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

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que DEPO-MEDROL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DEPO-MEDROL ?
3. Comment utiliser DEPO-MEDROL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver DEPO-MEDROL
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE DEPO-MEDROL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient de l'acétate de méthyprednisolone.

L'acétate de méthyprednisolone appartient au groupe des glucocorticoïdes. La méthyprednisolone inhibe les manifestations locales de l'inflammation (chaleur, gonflement, douleur, rougeur) et les réactions allergiques (l'hypersensibilité). Elle influence également de nombreux organes et processus métaboliques dans l'organisme.

Ainsi, on l'utilise pour le traitement de nombreuses affections telles que :

- affections rhumatismales d'origines diverses ;
- inflammations tendineuses ;
- affections allergiques telles que rhume des foins, asthme, allergie médicamenteuse ;
- maladies de peau ;
- affections oculaires d'origine allergique ou inflammatoire ;
- certaines inflammations gastro-intestinales ;

Si vous arrêtez d'utiliser DEPO-MEDROL

Votre médecin déterminera pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. En cas d'arrêt d'un traitement au long cours, une surveillance médicale est recommandée et l'arrêt sera progressif. Votre médecin sera attentif à l'apparition de symptômes d'insuffisance corticosurrénalienne tels que faiblesse, baisse de tension en passant de la position couchée à la position debout, humeur dépressive.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Dans de rares cas, ce médicament peut provoquer une réaction allergique grave potentiellement fatale (choc anaphylactique). Si vous observez l'apparition rapide de difficultés respiratoires, de gonflement de la face et de la gorge, un malaise général (choc), **contactez immédiatement un médecin.**

En général, le risque d'effets indésirables est faible si le médicament est utilisé pour une courte période. Il augmente en cas d'utilisation de doses élevées pendant une longue période.

Les principaux effets indésirables susceptibles d'apparaître sont les suivants :

- **troubles hydriques et électrolytiques** c'est-à-dire troubles liés à des déséquilibres des proportions en différents sels : rétention de sodium, perte de potassium (pouvant conduire à une alcalose hypokaliémique), rétention d'eau, prise de poids, problèmes cardiaques de type insuffisance cardiaque congestive chez les patients sensibles, augmentation de la tension artérielle (hypertension).
- **affections hématologiques et du système lymphatique** : augmentation des globules blancs. La fréquence de cet effet est indéterminée (elle ne peut être estimée sur la base des données disponibles).
- **troubles cardiaques** : rupture au niveau du myocarde (muscle du cœur) suite à un infarctus.
- **affections vasculaires** : coagulation sanguine augmentée. La fréquence de cet effet est indéterminée (elle ne peut être estimée sur la base des données disponibles).
- **troubles des muscles et des os** : faiblesse musculaire, décalcification des os (ostéoporose), fractures (dont fracture des vertèbres par compression), déchirure de tendon en particulier le tendon d'Achille (entre le mollet et le pied), destruction des tissus par nécrose (sans présence de microbes), maladie des muscles



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

DEPO-MEDROL®

80 mg/2 ml

Suspension Injectable

acétate de méthyprednisolone

LOT/EXP.:

DMG723

10/2024

P.P.V:37D7H0

DEPO-MEDROL 80MG/2ML IN



6 18001 170487

Laboratoires
Pfizer S.A.



PAA100882
327

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

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que DEPO-MEDROL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DEPO-MEDROL ?
3. Comment utiliser DEPO-MEDROL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver DEPO-MEDROL
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE DEPO-MEDROL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient de l'acétate de méthyprednisolone.

L'acétate de méthyprednisolone appartient au groupe des glucocorticoïdes. La méthyprednisolone inhibe les manifestations locales de l'inflammation (chaleur, gonflement, douleur, rougeur) et les réactions allergiques (l'hypersensibilité). Elle influence également de nombreux organes et processus métaboliques dans l'organisme.

Ainsi, on l'utilise pour le traitement de nombreuses affections telles que :

- affections rhumatismales d'origines diverses ;
- inflammations tendineuses ;
- affections allergiques telles que rhume des foins, asthme, allergie médicamenteuse ;
- maladies de peau ;
- affections oculaires d'origine allergique ou inflammatoire ;
- certaines inflammations gastro-intestinales ;

Si vous arrêtez d'utiliser DEPO-MEDROL

Votre médecin déterminera pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. En cas d'arrêt d'un traitement au long cours, une surveillance médicale est recommandée et l'arrêt sera progressif. Votre médecin sera attentif à l'apparition de symptômes d'insuffisance corticosurrénalienne tels que faiblesse, baisse de tension en passant de la position couchée à la position debout, humeur dépressive.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Dans de rares cas, ce médicament peut provoquer une réaction allergique grave potentiellement fatale (choc anaphylactique). Si vous observez l'apparition rapide de difficultés respiratoires, de gonflement de la face et de la gorge, un malaise général (choc), **contactez immédiatement un médecin.**

En général, le risque d'effets indésirables est faible si le médicament est utilisé pour une courte période. Il augmente en cas d'utilisation de doses élevées pendant une longue période.

Les principaux effets indésirables susceptibles d'apparaître sont les suivants :

- **troubles hydriques et électrolytiques** c'est-à-dire troubles liés à des déséquilibres des proportions en différents sels : rétention de sodium, perte de potassium (pouvant conduire à une alcalose hypokaliémique), rétention d'eau, prise de poids, problèmes cardiaques de type insuffisance cardiaque congestive chez les patients sensibles, augmentation de la tension artérielle (hypertension).
- **affections hématologiques et du système lymphatique** : augmentation des globules blancs. La fréquence de cet effet est indéterminée (elle ne peut être estimée sur la base des données disponibles).
- **troubles cardiaques** : rupture au niveau du myocarde (muscle du cœur) suite à un infarctus.
- **affections vasculaires** : coagulation sanguine augmentée. La fréquence de cet effet est indéterminée (elle ne peut être estimée sur la base des données disponibles).
- **troubles des muscles et des os** : faiblesse musculaire, décalcification des os (ostéoporose), fractures (dont fracture des vertèbres par compression), déchirure de tendon en particulier le tendon d'Achille (entre le mollet et le pied), destruction des tissus par nécrose (sans présence de microbes), maladie des muscles

AMM N° 90/18 DMP/21/NRO

N° Lot :

Si vous avez déjà eu des réactions au soleil à cause de ce médicament et que votre médecin a souhaité poursuivre le traitement, vous devez protéger votre peau des

Docteur KABBAJ Ghita Ep. SÉBTI

Gynécologue Obstétricienne

Diplômée de la Faculté de médecine
de Casablanca

Ancien médecin interne
au CHU Ibn Rochd



الدكتورة قباچ غيثة زوجة السبتي
طبيبة اختصاصية في أمراض النساء والتوليد

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقا

بالمركز الاستشفائي الجامعي ابن رشد

Casablanca le 09-06-2020 في الدار البيضاء

Nom et Prénom :

Dr. Bermain Naima Ep KABBAJ

- Intraém D250Hnt D

- NFS

- TP -

- Glycémie à jeun

- Hb glyquée

- Urée - créatinémie

- Ac urique

- Chl total + HDL + LDL

- BHE

- Transaminases

- PAL

- CGT



Laboratoire Assalam Medigenes

S 1090620007

KABBAJ Naima

16/08/1950



GLY+U+CRE+AU+CT+HDL+L

Dr. G. KABBAJ Ep. SÉBTI
Gynécologue Obstétricienne
400 Bd. Zerkouni, 2ème étage, N° 14 - Casablanca
Tél. : 05 22 47 16 89

إقامة بيزنس بلازا، رقم 400 شارع الزرقطوني (إتجاه مسجد الحسن الثاني) الطابق الثاني رقم 14 - الدار البيضاء

Business Plaza, N° 400 Bd. Zerkouni (Direction Mosquée Hassan II) 2ème étage, N° 14 - Casablanca

البريد الإلكتروني : kabbaj_ghita2008@yahoo.fr : الهاتف : 05 22 47 16 89

**Facture**

N° Facture : 2020-01718

Patient : Mme KABBAJ Naima

Prélèvement du : 09/06/2020

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME : NFS + PLQ	80	88,00
TAUX DE PROTHROMBINE	40	44,00
GLYCEMIE A JEUN	30	33,00
HEMOGLOBINE GLYQUEE A1C	100	110,00
UREE	30	33,00
CREATININE	30	33,00
ACIDE URIQUE	30	33,00
Exploration d'une anomalie lipidique	Gratuit	1,10
CHOLESTEROL TOTAL	30	33,00
CHOLESTEROL HDL+ LDL	80	88,00
TRIGLYCERIDES	60	66,00
SODIUM	30	33,00
POTASSIUM	30	33,00
MAGNESIUM plasmatique	60	66,00
CALCIUM	30	33,00
SGOT/ASAT aspartate aminotransférase	50	55,00
SGPT/ALAT alanine-aminotransférase :	50	55,00
PHOSPHATASES ALCALINES	50	55,00
GGT (Gamma glutamyl transférase)	50	55,00
VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD (25 OH D2+D3)	450	495,00
Total B	1310	1 441,00
APB	1,0	10,00
Total		1 451,00

Arrêtée la présente facture à la somme de Mille quatre cent cinquante-et-un dirhams***





مختبر السلام مديجين
للتحليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille



INP 093001386

Dossier N° : 090620-007 Pvt du: 09/06/2020 8:51
Nom : Mme KABBAJ Naima

Casablanca, le 09/06/2020

Compte rendu d'analyses



Page : 1/5

ANALYSES D'HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME : NFS + PLQ

			Valeurs Usuelles	Antériorité
Globules rouges	:	4,33 10 ⁶ /mm ³	(4 - 5,3)	4,56 (10/02/20)
Hémoglobine	:	12,70 g/dl	(12,5 - 15,5)	13,40 (10/02/20)
Hématocrite	:	38 %	(37 - 46)	40 (10/02/20)
VGM	:	86 fL	(80 - 95)	86 (10/02/20)
TGMH	:	29 pg	(27 - 33)	29 (10/02/20)
CCMH	:	34 g/dl	(32 - 36)	34 (10/02/20)
Globules blancs	:	8190 /mm ³	(4000 - 10000)	7530 (10/02/20)
Formule sanguine	:			
Neutrophiles	:	47 % 3849,30 /mm ³	(2000 - 7500)	4443,00 (10/02/20)
Eosinophiles	:	4 % 327,60 /mm ³	(Inférieur à 400)	301,00 (10/02/20)
Basophiles	:	0 % 0,00 /mm ³	(Inférieur à 150)	0,00 (10/02/20)
Lymphocytes	:	43 % 3521,70 /mm ³	(1500 - 4000)	
Monocytes	:	6 % 491,40 /mm ³	(40 - 800)	452,00 (10/02/20)
Plaquettes	:	190000 /mm ³	(150000 - 400000)	163000 (10/02/20)

ANALYSES D'HEMOSTASE-COAGULATION

TAUX DE PROTHROMBINE

			Valeurs Usuelles	Antériorité
RESULTAT	:	100,00 %	(70 - 100)	88,00 (26/07/13)

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISSI K. - BILOGISTE
Résidence Annakhla - Imm. A5 - 1er Etage - N°3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
CASABLANCA
Tél : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة أ5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء
Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@
IF : 42128280 - BAT 22750422 - ICE : 001485010000050

**Facture**

N° Facture : 2020-01718

Patient : Mme KABBAJ Naima

Prélèvement du : 09/06/2020

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME : NFS + PLQ	80	88,00
TAUX DE PROTHROMBINE	40	44,00
GLYCEMIE A JEUN	30	33,00
HEMOGLOBINE GLYQUEE A1C	100	110,00
UREE	30	33,00
CREATININE	30	33,00
ACIDE URIQUE	30	33,00
Exploration d'une anomalie lipidique	Gratuit	1,10
CHOLESTEROL TOTAL	30	33,00
CHOLESTEROL HDL+ LDL	80	88,00
TRIGLYCERIDES	60	66,00
SODIUM	30	33,00
POTASSIUM	30	33,00
MAGNESIUM plasmatique	60	66,00
CALCIUM	30	33,00
SGOT/ASAT aspartate aminotransférase	50	55,00
SGPT/ALAT alanine-aminotransférase :	50	55,00
PHOSPHATASES ALCALINES	50	55,00
GGT (Gamma glutamyl transférase)	50	55,00
VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD (25 OH D2+D3)	450	495,00
Total B	1310	1 441,00
APB	1,0	10,00
Total		1 451,00

Arrêtée la présente facture à la somme de Mille quatre cent cinquante-et-un dirhams***



مختبر السلام مديجين
للتحليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISSE KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille
Mme KABBAL Naima

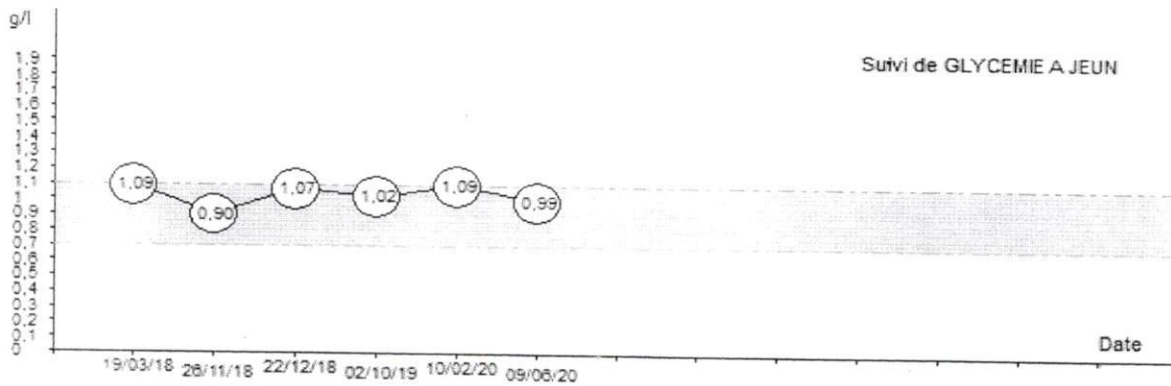


INP 093001386
Dossier N° : 090620-007

Page : 2/5

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

			Valeurs Usuelles	Antériorité
GLYCEMIE A JEUN :	0,99 g/l		(0,7 - 1,1)	
(Technique : Enzymatique photométrique : GOD-PAP-Hitachi 911)	5,49 mmol/l		(3,88 - 6,11)	



HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE :	6,00 %	(4,5 - 6,3)	5,90 (10/02/20)
--------------------------	--------	---------------	-----------------

Les valeurs usuelles sont de 4,5 à 6,3 % lorsque les glycémies sont normales.
Les études modernes ont montré que le diabète est :

- bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5 %
- moyennement lorsqu'il est entre 6,5 et 7,5 %
- mal équilibré au-delà de 8 %
- À l'évidence les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres problèmes.

UREE :	0,46 g/l	(0,21 - 0,43)	0,56 (30/03/19)
(Technique : UV Enzymatique: Uréase-GLDH-Hitachi 911)	7,67 mmol/l	(3,5 - 7,17)	0,38 (22/12/18)

CREATININE :	8,10 mg/l	(6 - 11)	10,30 (02/10/19)
(Technique : Cinétique sans déprotéinisation selon méthode Jaffé sur Hitachi 911)	71,69 µmol/l	(53 - 97)	8,80 (30/03/19)

LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISSE KAÏTOUNI - PHARMACIEN BILOGISTE
RÉSIDENCE ANNAKHLA IMM. A5 - 1ER ETAGE N°3
BOURNAZEL - CASABLANCA
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labo@assalam-medigenes.ma



مختبر السلام مديجين
للتحاليل الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille
Mme KABBAG Naïma



INP 093001386

Dossier N° : 090620-007

Page : 3/5

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

ACIDE URIQUE

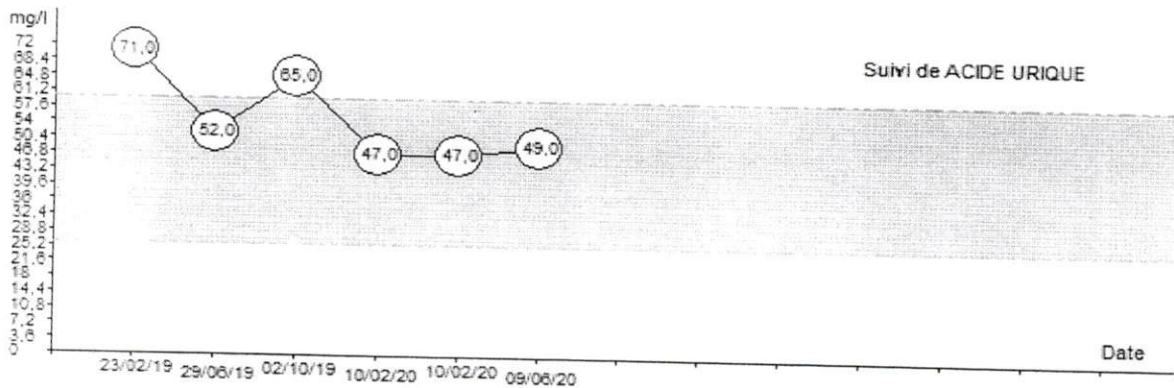
: 49,00 mg/l
291,55 μ mol/l

Valeurs Usuelles

(26 - 60)
(155 - 357)

Antériorité

(Technique : Photométrie enzymatique avec TBHBA (Acide 2,4,6-tribromo-3-hydroxybenzoïque) sur HITACHI 911)



EXPLORATION D'UNE ANOMALIE LIPIDIQUE

Aspect du sérum

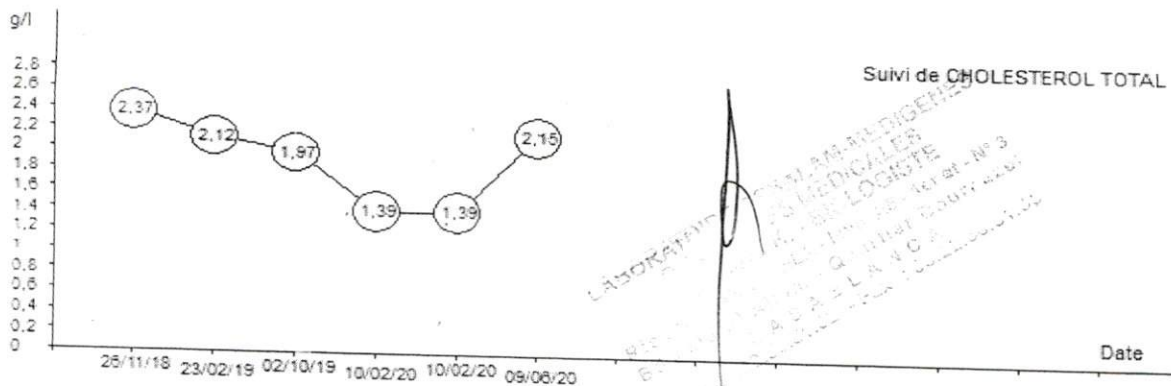
: Clair.

CHOLESTEROL TOTAL

: 2,15 g/l
5,57 mmol/l

(Inférieur à 2)
(Inférieur à 5,18)

(Technique : Colorimétrie enzymatique CHOD-PAP sur HITACHI 911)



شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



مختبر السلام مديجين
للتحاليل الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille
Mme KABBAJ Naima



INP 093001386
Dossier N° : 090620-007

Page : 4/5

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

			Valeurs Usuelles	Antériorité
CHOLESTEROL HDL+ LDL				
HDL-CHOLESTEROL	:	0,46 g/l	(Supérieur à 0,4)	0,49 (10/02/20)
(Technique Directe/Hitachi 911)		1,19 mmol/l	(Supérieur à 1,04)	
LDL- CHOLESTEROL	:	1,24 g/l	(Inférieur à 1,6)	0,50 (10/02/20)
		3,21 mmol/l	(Inférieur à 4,14)	
TRIGLYCERIDES	:	2,24 g/l	(Inférieur à 1,5)	
(Technique : Enzymatique photométrique par utilisation de glycérol-3-phosphate-oxydase (GPO) sur Hitachi 911)		2,55 mmol/l	(Inférieur à 1,71)	



Suivi de TRIGLYCERIDES

SODIUM	:	141,00 mmol/l	(135 - 145)	140,00 (22/12/18)
(Technique : Electrode spécifique/EX-D JOKOH)				
POTASSIUM	:	4,00 mmol/l	(3,5 - 5)	4,54 (22/12/18)
(Technique : Electrode spécifique/EX-D JOKOH)				
MAGNESIUM plasmatique	:	21,00 mg/l	(19 - 25)	21,00 (02/10/19)
(Technique : Photométrie avec utilisation de bleu de xylidyle)		0,86 mmol/l	(0,77 - 1,03)	
CALCIUM	:	88,00 mg/l	(87 - 107)	95,00 (02/10/19)
		2,20 mmol/l	(2,18 - 2,68)	

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
ANALYSES MEDICALES
Y IDRISSI K - BIOLOGISTE
Résidence ANNAKHLA - Imm A5 - 1er Et - N° 3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
CASABLANCA
Tél : 05 22 56 51 02 - Fax : 05 22 56 51 03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة أ5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء
Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com



مختبر السلام مديجين
للتحاليل الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSE KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille
Mme KABBAJ Naima

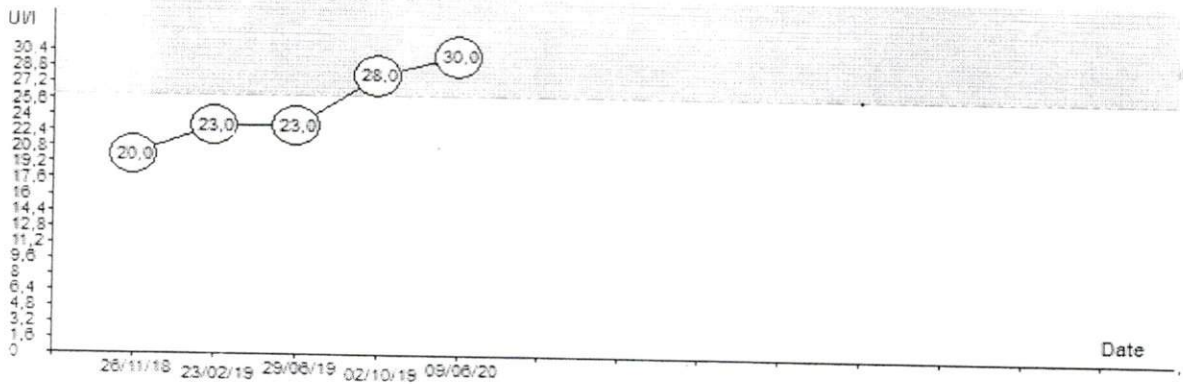


Dossier N° : 090620-007

Page : 5/5

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

			Valeurs Usuelles	Antériorité
SGOT/ASAT aspartate aminotransférase	:	30,00 UI/l	(Inférieur à 40)	
(Technique : Cinétique IFCC/HITACH911)				



SGPT/ALAT alanine-aminotransférase	:	40,00 UI/l	(Inférieur à 40)	28 (02/10/19) 32 (29/06/19) 26 (23/02/19) 29 (26/11/18)
(Technique : Cinétique IFCC/HITACHI 911)				
PHOSPHATASES ALCALINES	:	145,00 UI/l	(Inférieur à 258)	110,00 (26/07/13)
(Technique : Photométrie cinétique, méthode standard optimisée selon les recommandations de la DGKC)				
GGT (Gamma glutamyl transférase)	:	46,00 UI/l	(10 - 45)	32,00 (02/10/19) 29,00 (23/02/19) 44,00 (26/11/18) 36,00 (22/10/15)
(Technique : Cinétique IFCC/HITACHI 911)				

VITAMINES

			Valeurs Usuelles	Antériorité
VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD (25 OH D2+D3)	:	31,00 ng/ml 77,50 nmol/l		37,80 (02/10/19) 32,70 (29/06/19) 41,40 (23/02/19) 27,50 (26/11/18)

Valeurs attendues:

Etat carenciel: En dessous de 20 ng/ml (<50 nmol/l)
Statut vitaminique insuffisant: 20 à 29 ng/ml (50 à 72,5 nmol/l)
Statut vitaminique suffisant: 30 à 100 ng/ml (75 à 250 nmol/l)
Un potentiel effet toxique est évoqué pour des valeurs > 100 ng/ml (> 250 nmol/l)

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء
Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com
0128380 - PAT 32759422 - ICF - 001685010000058 - CNSS - 6405618