

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

N° M21- 080731

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2874 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : ABBADI ANOUAR  
Date de naissance :  
Adresse : 78, Bd Dkhilane, Casablanca  
Tél. : Total des frais engagés : 669 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation : 3 / 04 / 2023  
Nom et prénom du malade : ABBADI ANOUAR Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Gastro-entérite A  
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 12 AVR. 2023 Le : 11 / 04 / 2023  
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

### Adresses Mails utiles

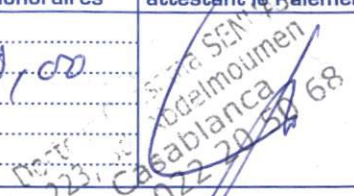
- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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
3/4/23	CS		500,00	
	Echocardi			

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	03/04/2023	169,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

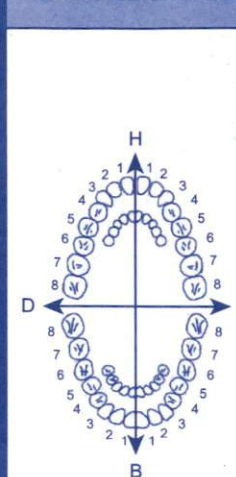
# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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 Oussama SENHAJI

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lyon (France)  
Spécialiste en Chirurgie hépato-biliaire  
Digestive - Proctologie - Thyroïdienne & Gynécologique  
Ancien assistant des hôpitaux de France  
Ancien chef de service de chirurgie viscérale des  
hôpitaux militaires

## الدكتور أسامة الصنهاجي

خريج كلية الطب بليون (فرنسا)  
إختصاصي في جراحة الكبد والمسالك الصفراوية (المرارة)  
جراحة الجهاز الهضمي والبنكرياس  
جراحة الغدة الدرقية والجهاز التناسلي للمرأة  
طبيب مساعد بالمستشفيات الفرنسية  
رئيس قسم الجراحة بالمستشفيات العسكرية

Casablanca, le 3/06/23

M<sup>r</sup> ABBADI Anouar

38.00

- Co-trim fort (S.V.)

17.30

1 cp x 2 / J (S.V.)

① - cloprasme avant repas  
2 cp x 3 / J

19.70

- Apozid (S.V.)  
4 scf x 3 / J

19.00

- Nusfen (S.V.)  
1 cp x 3 / J

75,00

- INESO 20



A sep

169,00

PHARMACIE FARIDA  
Farida PHAMMOUCH  
Pharmacie  
79, Bd. Ibn Tadjine - Casablanca  
Tél. : 30.01.69 - Fax : 20.01.69

Dorteur Consilia SÉN'AAL  
223, Bd. Abdelmoumen  
Casablanca  
Tél : 022 20 50 68





ORO dispersible



voie orale

# Musfon<sup>®</sup> 80 mg

## Phloroglucinol

Deva  
Pharmaceutique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. 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 remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Dénomination du médicament :

MUSFON<sup>®</sup> 80 mg, 10, 20 ou 30 comprimés orodispersibles

### 2. Composition du médicament

Phloroglucinol dihydraté ..... 80 mg

Quantité correspondant en phloroglucinol anhydre à ..... 62,25 mg

Excipients : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, crospovidone, povidone K90, stéarate de magnésium, aspartam (E951). qsp un comprimé.

Excipients à effet notoire : aspartame, lactose

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type de médicament

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

### 4. Indications thérapeutique

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

### 5. Posologie :

- Mode et voies d'administration : Voie orale.

Chez l'adulte : les comprimés orodispersibles sont à dissoudre dans un verre d'eau ou à laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.

Chez l'enfant : les comprimés orodispersibles sont à dissoudre dans un verre d'eau.

#### Posologie

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 2 comprimés orodispersibles par jour, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.

Chez l'enfant : 1 comprimé orodispersible 2 fois par jour.

### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais MUSFON 80 mg, comprimés orodispersibles, 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.

#### Avertissements et précautions

Faites attention avec MUSFON 80 mg, comprimés orodispersibles:

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

### 7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, MUSFON 80 mg, comprimés orodispersibles est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

Manifestations cutanéomuqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.



# APAZIDE®

Nifuroxazide

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## FORMES ET PRESENTATIONS:

Gélules à 200 mg (jaune) : Boîte de 16 gélules.

## COMPOSITION :

Nifuroxazide (DCI)	p. gélule 200 mg	p. boîte 3.2 g
--------------------	---------------------	-------------------

Excipient à effet notoire : Saccharose

## INDICATIONS :

Diarrhée aiguë présumée d'origine bactérienne en l'absence de suspicion de phénomènes invasifs (altération de l'état général, fièvre, signes toxi-infectieux...)

Le traitement ne dispense pas de mesures diététiques et d'une réhydratation si elle est nécessaire.

L'importance de la réhydratation par soluté de réhydratation orale ou par voie intraveineuse doit être adaptée en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités de l'état du patient.

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Voie orale. Avalez les gélules à l'aide d'un verre d'eau.

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Adultes : 4 gélules (800mg) par jour en 2 à 4 prises.

Enfant à partir de 10 ans : 3 à 4 gélules (600 à 800mg) par jour en 2 à 4 prises.

La durée du traitement est limitée à 7 jours.

## CONTRE-INDICATIONS :

• Si vous êtes allergique au nifuroxazide, aux dérivés du furazolidone ou à l'un des excipients de ce médicament.

• Chez l'enfant de moins de 10 ans.

## MISES EN GARDES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Vous devez consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

• En l'absence d'amélioration au bout de 2 jours de traitement.

• En cas de diarrhée supérieure à 6 selles liquides par jour ou qui dure plus de 24 heures ou qui s'accompagne d'une perte de poids, en cas de présence de sang ou de glaire dans les selles.

• En cas soif intense, de sensation de langue sèche.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Devant une diarrhée chez l'enfant, il convient d'envisager l'éventualité d'un déficit congénital en saccharase, avant de prescrire un médicament contenant du saccharose.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

• Se réhydrater par les boissons abondantes, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée.

• S'alimenter le temps de la diarrhée : en excluant les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés, en privilégiant les viandes grillées, le riz.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

## EFFETS INDESIRABLES :

Si l'un des effets suivants survient, arrêtez le médicament et consultez immédiatement votre médecin : Atteintes de la peau : éruptions, eczéma, pustulose exanthématique aiguë généralisée, photosensibilité.

Manifestations allergiques : possibilité de réactions allergiques à type d'éruption cutanée, d'urticaire, ou de manifestations graves et immédiates pouvant mettre en jeu le pronostic vital, d'angioedème, ou de choc anaphylactique. Manifestations hématologiques : thrombopénie, anémie hémolytique, agranulocytose.

Autres atteintes : élévation des enzymes du foie, chromaturie.

Tableau A (liste I)

b

bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

101004

Imp. Ajour 12/21



# CLOPRAME®

## (Métoclopramide)

### DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME®, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME®, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue doseuse

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que CLOPRAME® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLOPRAME® ?
3. Comment prendre CLOPRAME® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CLOPRAME® ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE CLOPRAME® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'acte :** CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament qui agit sur le système nerveux central.
- **Indications thérapeutiques**

**1-1 Population adulte :**  
CLOPRAME® comprimé sécable et CLOPRAME® solution buvable :

- la prévention des nausées et vomissements retardés
- la prévention des nausées et vomissements induits
- le traitement des nausées et vomissements induits

En cas de migraine, le métoclopramide peut être administré par voie orale pour augmenter l'efficacité.

**1-2 Population pédiatrique :**  
CLOPRAME® comprimé sécable et CLOPRAME® solution buvable :

- (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace
- nausées et vomissements retardés pouvant survenir

Les comprimés de CLOPRAME® 10 mg ne conviennent pas pour les enfants.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) peuvent être utilisées.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE**

- **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

Sans objet

- **Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)**

- **Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si :**

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament,
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.

- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.

CLOPRAME® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg. d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable.

- **Faites attention avec CLOPRAME® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

**Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable si :**

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque,
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium,
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque,
- vous avez un problème neurologique (cerveau),
- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose peut être diminuée dans ces cas.

Votre médecin pourra vous prescrire des examens sanguins pour contrôler vos taux de pigment sanguin. En cas de quantités anormales (méthémoglobinémie), le traitement sera arrêté immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissement ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison du risque de mouvements musculaires involontaires.

**CLOPRAME® solution buvable :**

La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c.à.d. qu'elle est essentiellement "sans sodium".

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- **Enfants et adolescents**

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de CLOPRAME® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la

- **Prises d'autres médicaments (Interactions av**

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez, avez pris récemment ou allez prendre un médicament, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

En effet, CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable peuvent modifier l'effet de certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent modifier l'effet de CLOPRAME® solution buvable. Ces médicaments sont :

- lévodopa ou autres médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson

- anticholinergiques (médicaments utilisés pour soulager les symptômes de la maladie de Parkinson)

- dérivés morphiniques (médicaments utilisés pour soulager la douleur)

- médicaments sédatifs,

- médicaments utilisés pour traiter les troubles mentaux

- digoxine (médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque)

- ciclosporine (médicament utilisé pour traiter certaines maladies auto-immunes)

- mivacurium et suxaméthonium (médicaments utilisés pour la anesthésie musculaire),

- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression)

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

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car CLOPRAME® comprimé sécable ou CLOPRAME® solution buvable peuvent modifier l'effet de l'alcool.

- **Interactions avec les produits de phytothérapie**

Sans objet.

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

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

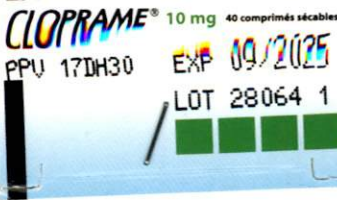
Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Le bébé peut être pris pendant le traitement.

Si vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.



conduire un véhicule ou

et utilisation de machines

somnolent, avoir des sen

ne contracte généralisé

primé sécable ou CLOPR

induire des véhicules et d

re

hydroxybenzoates de mé

m (0,336 mg/ml)

E CLOPRAME® ?

on usage

ou voie (s) d'administrati

s comprimés sécables et de la

vous (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jus

La dose journalière maximale recommandée est d

La durée de traitement maximale recommandée e

**Prévention des nausées et vomissements retar**

**chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)**

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, ju

La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

Vous ne devez pas prendre ce médicament plus d

vomissements retardés pouvant survenir après un

**3-2 Mode d'administration**

- **Comprimé sécable :**

CLOPRAME® ne convient pas pour les enfants pesa

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la

- **Solution buvable :**

Utiliser la seringue pour administration orale conte

de solution.

La seringue pour administration orale est graduée

La dose à administrer est obtenue en tirant le p

L'utilisation de la seringue pour administration or

cette solution buvable.

La seringue pour administration orale doit être rinc

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

**3-3 Fréquence d'administration :**

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaq

rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

**Personnes âgées**

Une diminution de la dose peut être nécessaire en

l'état général.

**Adultes ayant des problèmes rénaux**

Consultez votre médecin si vous avez des problèm

avez des problèmes rénaux modérés ou sévères.

**Adultes ayant des problèmes hépatiques**

Consultez votre médecin si vous avez des problèm

vous avez des problèmes hépatiques sévères.

**Utilisations chez les enfants et les adolescents**

Le métoclopramide ne doit pas être utilisé chez l'en

« Le comprimé peut être divisé en dose égale. »

- **Si vous avez pris plus de CLOPRAME® que v**

venir en cas de surdosage)

Si vous avez pris plus de CLOPRAME® comprimé

vous n'auriez dû :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien imm

mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux)

une confusion, des hallucinations et des problèmes

un traitement pour ces symptômes si nécessaire.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de

votre médecin ou pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre CLOPRAME® (Co**

plusieurs doses)



# CO-TRIM®

Sulfaméthoxazole - Triméthoprime

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

CO-TRIM® : boîte de 20 comprimés

CO-TRIM® Fort : boîte de 20 comprimés

Suspension buvable (nourrisson et enfant) : flacon de 100 ml correspondant à 20 cuillères mesure de 5 ml.

## COMPOSITION :

### Comprimés :

#### CO-TRIM®

Sulfaméthoxazole ..... 400 mg

Triméthoprime ..... 80 mg

Excipient q.s.p. .... 1 comprimé

#### CO-TRIM® Fort

Sulfaméthoxazole ..... 800 mg

Triméthoprime ..... 160 mg

Excipient q.s.p. .... 1 comprimé

### Suspension buvable

Sulfaméthoxazole ..... 200 mg

Triméthoprime ..... 40 mg

Excipient q.s.p. .... 5 ml

Par cuillère mes. de 5 ml

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Association de Sulfamide et Triméthoprime - Anti-infectieux

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Traitement curatif :

- des infections à *Pneumocystis carinii* ;
- des infections urogénitales de l'homme, notamment les prostatites (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort).

### Prévention des infections à *Pneumocystis carinii* chez l'immunodéprimé :

- chez les patients infectés par le VIH et à risque de pneumocystose. Dans ces cas, l'incidence de la toxoplasmose cérébrale semble également diminuée au cours d'études menées chez les patients qui reçoivent l'association triméthoprime-sulfaméthoxazole et le tolèrent pendant de longues périodes ;

en cas de greffe de moelle osseuse ou de transplantation d'organe.

D'autre part, en tenant compte du rapport bénéfice/risque par rapport à d'autres produits, de l'épidémiologie et des résistances bactériennes observées dans ces pathologies :

### Traitement :

- des infections urinaires de l'enfant et du nourrisson (CO-TRIM® nourrisson et enfant) ;
- des infections urinaires hautes et basses de la femme, notamment traitement monodose de la cystite aiguë non compliquée de la femme de moins de 65 ans (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort) ;
- des otites et sinusites, mais uniquement après documentation bactériologique ;
- de certaines infections bronchopulmonaires ;
- des infections digestives, et de la

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER

Ne prenez jamais CO-TRIM® dans :

- chez les prématurés et les nouveau-nés pendant l'allaitement si le nouveau-né
- en cas d'allergie à l'un des composants
- en cas de déficit en G6PD (glucose dans le lait maternel) : risque de décoloration
- en cas d'association avec un traitement
- en cas de maladie du foie.

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE

utilisé :

- en période d'allaitement.
- en association avec la phénytoïne.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS

### Mises en garde spéciales :

Les manifestations cutanées ou les

Les modifications du bilan sanguin

Aussi, un bilan sanguin régulier est nécessaire

- En cas de traitement de longue durée
- Chez les personnes âgées de plus de 65 ans
- Chez les personnes carencées en folates.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi :

PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas d'insuffisance rénale, d'antécédents d'allergie à ce médicament ou aux antibiotiques, de maladie du foie, de maladie sanguine.

Un bilan sanguin doit être effectué en cas d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale et de problèmes sanguins antérieurement connus.

Une surveillance biologique (dosage du potassium dans le sang) est nécessaire chez certains patients (insuffisants rénaux, patients infectés par le VIH, patients recevant de fortes doses de ce médicament, sujets âgés).

En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte d'un apport de 1,3 g de sucre par cuillère-mesure de suspension buvable (5 ml).

La suspension buvable contient 6,611 mg/5ml de sodium par cuillère-mesure :

A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Il est conseillé de boire beaucoup d'eau (au moins 2 litres par jour) pendant le traitement.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée en cas de traitement par le méthotrexate

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec la phénytoïne (médicament anti-convulsivant), les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**CO-TRIM® FORT**

**20 comprimés**

PPV 38DH00

EXP 11/2026

LOT 28065 12

## Docteur Oussama SENHAJI

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lyon (France)  
Spécialiste en Chirurgie hépato-biliaire  
Digestive - Proctologie - Thyroïdienne & Gynécologique  
Ancien assistant des hôpitaux de France  
Ancien chef de service de chirurgie viscérale des  
hôpitaux militaires

## الدكتور أسامة الصنهاجي

خريج كلية الطب بليون (فرنسا)  
إختصاصي في جراحة الكبد والمسالك الصفراوية (المرارة)  
جراحة الجهاز الهضمي والبنواسر  
جراحة الغدة الدرقية والجهاز التناسلي للمرأة  
طبيب مساعد بالمستشفيات الفرنسية  
رئيس قسم الجراحة بالمستشفيات العسكرية

Casablanca, le 8/4/23

- Facture -

N° Abbadi Anwar. a payé la  
Somme de -500,00 dh et ce pour  
Consultation (250,00) + Echoscopie (250,00).

Docteur Oussama SENHAJI  
223, Bd Abdelmoumen  
Casablanca  
Tél : 022 20 50 68



# Docteur Oussama SENHAJI

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lyon (France)  
Spécialiste en Chirurgie hépato-biliaire  
Digestive - Proctologie - Thyroïdienne & Gynécologique  
Ancien assistant des hôpitaux de France  
Ancien chef de service de chirurgie viscérale des  
hôpitaux militaires

# الدكتور أسامة الصنهاجي

خريج كلية الطب بليون (فرنسا)  
إختصاصي في جراحة الكبد والمسالك الصفراوية (المرارة)  
جراحة الجهاز الهضمي والبواسير  
جراحة الغدة الدرقية والجهاز التناسلي للمرأة  
طبيب مساعد بالمستشفيات الفرنسية  
رئيس قسم الجراحة بالمستشفيات العسكرية

Casablanca, le 3/4/23

Nr Abbadi Anwar

## Compte rendu d'échoscopie

- Foie d'échostructure homogène
- Vésicule biliaire athérosique
- V.B.A libre
- Reins et rate normaux
- pancréas non vu à cause des gaz.

Conclusion : Echoscopie abdominale 2e.

Docteur Oussama SENHAJI  
223, Bd Abdelmoumen  
Casablanca  
Tél : 022 20150 68