

## 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.

### 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 à caractère personnel.

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

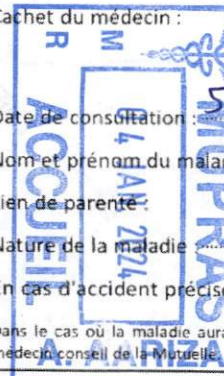


## Déclaration de Maladie

N° W19-516626

189557

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : <b>12388</b>	Société : <b>R.A.M</b>		
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	<b>SEBBANE HICHAM</b>
Nom & Prénom : <b>SEBBANE HICHAM</b>			
Date de naissance : <b>05-09-1974</b>			
Adresse : <b>313 Db Meknes EC ALMA, MOHAMMED V</b>			
Tél. : <b>0611725838</b>	Total des frais engagés : ..... Dhs		

Cadre réservé au Médecin			
<div style="text-align: center;">  <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;">Cachet du médecin :</div> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;">10/2012</div> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;">Centre Allal Ben Abdellah</div> </div> </div>			
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="flex: 1;"> <p>Date de consultation : <b>10/2012</b></p> <p>Nom et prénom du malade : <b>Sabbane Hicham</b></p> <p>Lien de parenté : <b>Conjoint</b></p> <p>Nature de la maladie : <b>see below</b></p> </div> <div style="flex: 1;"> <p>Age : ..... <b>35</b></p> <p>Conjoint : <b>see below</b></p> <p>Enfant : <b>see below</b></p> </div> </div>			
<p>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.</p>			

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 : **Mohammed** Le : **31/10/2012**

Signature de l'adhérent(e) :



### RELEVE 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
5/10/23	g		250,00	INP : 091126990 Signature: Dr. El Hachemi Praticien: Dr. El Hachemi Date: 03/10/23

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
TAZI AMOUR 501 de 01/10/23	05/10/23	188.80

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [ ]
				COEFFICIENT DES TRAVAUX [ ]
				MONTANTS DES SOINS [ ]
				DEBUT D'EXECUTION [ ]
				FIN D'EXECUTION [ ]
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX [ ]
	H	28533412 21433552 00000000 00000000	G	MONTANTS DES SOINS [ ]
	D	00000000 00000000 35533411 11433553	B	DATE DU DEVIS [ ]
				DATE DE L'EXECUTION [ ]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Mohamed SEDIRA  
PEDIATRE

Prémautré - Nouveau Né - Nourrisson - Enfant  
Diplômé de la faculté de Médecine de Paris  
Médecine de Sport

15, Avenue des F.A.R.  
1er étage App. N° 4 - Mohammedia  
Tél. : C. 05 23 31 06 08  
Urgences : 06 63 44 32 71



الدكتور محمد سديرة  
طب الأطفال

الرضيع - الأطفال  
خريج كلية الطب بباريس  
الطب الرياضي

15 شارع الجيش الملكي  
الطابق الأول - شقة رقم 4 - المحمدية  
العيادة : 05 23 31 06 08  
المستعجلات : 06 63 44 32 71

Mohammedia, le 5/10/99. المحمدية، في:

68.00

- Zamex (enfant) 500g  
1CS a 3/4

18.30 - clémentine = 1/2 kg a 31/4 1/4 kg  
avant le repas.

23.00 - Komed 200g = 2 kg 1/4 kg de  
l'eau sucrée qd le repas du midi  
(a 3/4)

20.00 - cuitée = 1CS le soir

59.50 - Enrueux = 1CS a 3/4

- Lait :

Mami lac 1er âge  
188.80

Dr. Mohamed S. SEDIRA  
15, Av des F.A.R. Mohammedia  
Urgences : 06 63 44 32 71  
Cabinet : 05 23 31 06 08



non souhaités et gênants' ».

#### Tests sanguins et urinaires

Si votre enfant effectue 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) qu'il prend Zamox. En effet, Zamox peut influer sur les résultats de ces types de tests.

**Liste des excipients à effet notoire :** Saccharose, Potassium, Sodium

**Informations importantes concernant certains composants de Zamox 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :**

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héritaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

- Ce médicament contient du Sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

#### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

##### Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si votre enfant prend ou a pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si votre enfant prend de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec Zamox, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si votre enfant prend du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster la dose de Zamox.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec Zamox, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. Zamox peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

Zamox peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

**Interactions avec les aliments et les boissons :** Sans objet.  
**Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :** Sans objet.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :** Sans objet.

**Sportifs :** Sans objet.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :** Sans objet.

**COMMENT PRENDRE Zamox 500mg/62,5 mg, Poudre pour suspension buvable en sachet ?**

#### 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 ou plus**

Ces sachets ne sont généralement pas recommandés pour les adultes et les enfants pesant 40 kg ou plus. Demandez conseil à votre médecin ou au pharmacien.

#### Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les doses sont établies en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

Votre médecin vous indiquera la quantité de Zamox à administrer à votre bébé ou enfant.

Dose habituelle : 40 mg/5 mg à 80 mg/10 mg par kg de poids corporel et par jour, en trois fois.

**Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques**

Si votre enfant a des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

Si votre enfant a des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de son foie.

#### Comment administrer Zamox ?

Juste avant la prise de Zamox, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.

Donnez le mélange à votre enfant au début d'un repas ou un peu après.

• Réj

jour

N'ad

• Ne

sem

com

Syn

Si v

pot.

PPV: 68DH00

PER: 04-26

LOT: MT263

is de 2  
sistant,

,50 mg,  
e vous

**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.**

#### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Poudre pour suspension buvable en sachet. Boîte de 12 sachets.

#### COMPOSITION :

##### Principes actifs :

Amoxicilline trihydrate, quantité correspondant à amoxicilline.....500 mg

Clavulanate de potassium, quantité correspondant à acide clavulanique.....62,5 mg

##### Excipients : q.s.p un sachet

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Zamox 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 :

Zamox est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

#### CONTRE-INDICATIONS :

Ne donnez jamais Zamox 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet à votre enfant :

- S'il est allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans Zamox.
- S'il a 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.
- S'il a déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne donnez pas Zamox à votre enfant s'il est dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à son médecin ou au pharmacien avant d'administrer Zamox.

#### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec Zamox 500 mg/62,50 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil au médecin de votre enfant ou au pharmacien avant de lui administrer ce médicament s'il

- souffre de mononucléose infectieuse,
- est traité pour des problèmes au foie ou aux reins,
- urine pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer Zamox à votre enfant.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra prescrire à votre enfant un dosage différent de Zamox ou un autre médicament.

#### Réactions nécessitant une attention particulière

Zamox peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque votre enfant prend Zamox, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets

ulière au cours de la 4 heures.

# CLOPRAME®

## (Métoclompramide)

### 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 pourrez 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 pourra 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 pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament appelé "métoclompramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

#### - Indications thérapeutiques

##### 1-1 Population adulte :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclompramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

##### 1-2 Population pédiatrique :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

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

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

### 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

#### - 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 métoclompramide 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 surrenale, située près du rein (pheochromocytome).
- 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 lénodopa (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 métoclompramide 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 devrez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas 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 involontaires.

#### Cloprame® solution buvable :

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

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

#### - Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 30 kg.

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

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

#### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez, avez pris récemment ou allez prendre d'autres médicaments.

En effet, Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable peuvent aggraver certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent modifier l'effet de Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable. Ces médicaments sont :

- lénodopa ou autres médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson.

- anticholinergiques (médicaments utilisés pour les nausées et vomissements).

- dérivés morphiniques (médicaments utilisés pour la douleur).

- médicaments sédatifs,

- médicaments utilisés pour traiter les troubles mentaux.

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

- ciclosporine (médicament utilisé pour traiter certains problèmes de peau).

- mivacurium et suxamethonium (médicaments utilisés pour la chirurgie).

- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour les dépressions).

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

#### Aliments et boissons

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car il peut aggraver les effets de Cloprame®.

#### - Interactions avec les produits de phytothérapie

Sans objet.

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

#### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez à enceinte ou prenez pas de Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable peut être pris pendant la grossesse.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable passe dans le lait maternel.

#### - Sportifs

Sans objet.

#### - Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines.

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des saccades anormaux et une contracture générale.

Il vous faut prendre ce médicament avec précaution et faire attention à conduire des véhicules et utiliser des machines.

#### - Excipients à effet notable

Solution buvable : - parahydroxybenzoates de méthyle et de sodium (0,336 mg/ml)

### 3- COMMENT PRENDRE CLOPRAME® ?

#### - Instruction pour un bon usage

Sans objet

#### - Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

##### 3-1 Posologie des comprimés sécables et de la solution buvable

Toute indication (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 40 mg par jour.

La dose journalière maximale recommandée est de 80 mg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 3 mois.

#### Prévention des nausées et vomissements retardés après une chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 0,3 mg/kg.

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

Vous ne devez pas prendre ce médicament plus de 3 fois par jour.

Les nausées et vomissements retardés peuvent survenir après une chimiothérapie.

#### 3-2 Mode d'administration

##### - Comprimé sécable :

Cloprame® comprimé sécable ne convient pas pour les enfants pesant moins de 30 kg.

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

##### - Solution buvable :

Utiliser la seringue pour administration orale contenue dans la boîte.

La seringue pour administration orale est graduée en millilitres (ml).

La dose à administrer est obtenue en tirant le pistolet de la seringue pour administration orale et en versant la quantité de solution dans la seringue.

La seringue pour administration orale doit être rangée dans un endroit sec et à l'abri de la lumière.

Il ne faut pas la laisser tremper dans le flacon.

#### 3-3 Fréquence d'administration :

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise.

#### Personnes âgées

Une diminution de la dose peut être nécessaire en fonction de l'état général.

#### Adultes ayant des problèmes rénaux

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes de fonctionnement rénal.

Il existe des formes de ce médicament qui sont modérées ou sévères.

#### Adultes ayant des problèmes hépatiques

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes de fonctionnement hépatique.

Il existe des formes de ce médicament qui sont modérées ou sévères.

PPV 18DH30

EXP 04/2026  
LOT 34010 5

Veuillez 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 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 pourra 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 pharmacien.

## PRÉSENTATION

KOPRED 5 mg comprimé effervescent, Boîte de 1 flacon contenant 30 comprimés effervescents.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent, Boîte de 1 flacon contenant 20 comprimés effervescents.

## COMPOSITION

Substance active : Prednisolone

KOPRED 5 mg comprimé effervescent, contient 5 mg de prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium). KOPRED 20 mg comprimé effervescent, contient 20 mg de prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium).

## Excipients :

KOPRED 5 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé effervescent.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent, q.s.p 1 comprimé effervescent.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTÉMIQUE.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un corticoïde.

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

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre indiqué dans les situations suivantes :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

## MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

### Mise en garde

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) est à éviter.

### PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

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

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

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

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

### Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, pauvre en sel, en sucre et riche en protéines.

Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

En cas de traitement prolongé, un apport en calcium et vitamine D vous sera prescrit.

KOPRED 5 mg comprimé effervescent contient 8 mg de sodium. KOPRED 20 mg comprimé effervescent contient 32 mg de sodium.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Ce médicament DOIT ETRE EVITÉ en association avec un vaccin vivant atténué ou avec des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

## INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

### Allaitements

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## SPORTIFS

Ce médicament contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VÉHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

KOPRED 5 mg et 20 mg, comprimé effervescent, contiennent du lactose et du sodium.

## POSÉOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DE TRAITEMENT

### Posologie

## DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### KOPRED 5 mg comprimé effervescent :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

### KOPRED 20 mg comprimé effervescent :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

KOPRED 20 mg comprimé effervescent est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

## Mode d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas.

## Durée de traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

## SURDOSSAGE

Sans objet.

## INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

## RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

## EFFECTS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, KOPRED comprimé effervescent est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants. Les plus fréquemment rencontrés sont :

- Modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Apparition de bleus.
- Élevation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.

- Syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.

- Fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.

- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés:

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrenale.
- Retard de croissance chez l'enfant.

- Troubles des règles.

- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluorquinolones (antibiotiques).

- Troubles digestifs: ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.

- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.

- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement.

- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité. Reboucher soigneusement le flacon après chaque prise.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

## CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste I

## PEREMPTION

Ne pas utiliser KOPRED comprimé effervescent après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

## DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Avril 2016

PHARMAS LOT : 2662  
UT.AV : 03-26 PPV : 23DH00



# أنرويكس® أقراص للucus

الشكل والتقطيم :  
علبة من 10 أقراص تمنص  
التراكيب :

البروبيليس (80 ملغم-خروف)، حمض أسكوربيك-فيتامين من (60 ملغم-أي 100% من الاحتياجات اليومية الموصى بها)، مستخلص الأوكالبتوس (50 ملغم-أوكالبتوس كلوبيلوس)، مستخلص جاف من مادة قندية (50 ملغم-إيشينيسيا بورورية، مالطوديكسترين)، مستخلص الزنجبيل (12 ملغم-زنزباجير أو فيرساليس، مالطوديكسترين)

مادة مقومة : السorbitol، مسحوق العسل، مادة مكثفة، استهارات المنغفيسوم و سيلين غرواني ملون : ثومتن، السوكر الوز، الأسيسولفام K والأسبارتام، نكهة الليمون، منتول

العنصر	المعينات الخاصة بها
مستخلص البروبيليس	مضاد للجراثيم مطهر
مستخلص الأوكالبتوس	مزيل للاحتقان
مستخلص المادة القندية	مقوي للمقاومة الذاتية
مستخلص الزنجبيل	مطهر مقاوم لللألام ومضاد للأكسدة
فيتامين الأسكوربيك (فيتامين س)	منعش الطلاق ومضاد للأكسدة

أنرويكس أقراص يشكل مجموعة متكاملة من مستخلصات النباتات الطبية المعترف لها بفعاليتها المفيدة للمقاومة الذاتية وللتهابات والجرحية والمسالك التنفسية.

المقدار : قرص واحد يمتص ثلاث مرات في اليوم.

تحذيرات الاستعمال : يحتوي على مصدر الفينيلالاتين.

تم صنعه من طرف سترافارم - ويوفر من طرف "راموفارم".

/ هذا مكمل غذائي وليس بدواء.

## ENROUEX® tablettes

### Forme & présentation :

Tube de 10 comprimés à sucer.

### Composition :

Propolis (80 mg - caroube), acide ascorbique (60 mg soit 100% des AJR), extrait d'eucalyptus (50 mg - Eucalyptus globulus, maltodextrine), extrait sec d'echinacée (50 mg -Echinacea purpurea, maltodextrine), extrait de gingembre (12 mg-Zinziger officinalis, maltodextrine), agent de charge : sorbitol, poudre au miel, agent agglomérant : stéarate de magnésium et silice colloïdale, édulcorant : thaumatine, sucralose, acésulfame K et aspartame, arôme citron menthol.

INGREDIENTS	PROPRIETES
Extrait de Propolis	Antiseptique
Extrait d'Eucalyptus	Décongestionnant
Extrait d'Echinacée	Stimulant des défenses de l'organisme
Extrait de Gingembre	Antiseptique, analgésique et expectorant
Acide ascorbique	Stimulant énergétique et antioxydant

ENROUEX® tablettes est une association synergique d'extraits de plantes médicinales, reconnues pour leurs actions bénéfiques sur les défenses de l'organisme, les irritations de la gorge et des voies respiratoires.

### Posologie :

1 comprimé à sucer 3 fois par jour.

### Précautions d'utilisation :

Contient une source de phénylalanine.

Tenir hors de portée des enfants.

Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.

Une consommation excessive peut avoir des effets indésirables.

Ne dispense pas une alimentation équilibrée.

Fabriqué en France par Les Laboratoires STRAPHARM

Pour RAMO-PHARM

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

LOT 121714/FG41

PER 02/2026

PPC 59,50

