

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.

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-444261

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10327 Société : Royal Air Maroc
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : AZZAB Mohamed
 Date de naissance : 06/11/1974
 Adresse : 3 rue Lafael Parisien Rte. Brad El Fontoul
 Imme. C Apt 11 Ain Boudjelat Casablanca
 Tél. : 06 62 27 09 75 Total des frais en Dhs : 342,00

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

☐ Lui-même ☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 07/08/19

Signature de l'adhérent(e) :

05/08/19

Dr. EL ALAMI Abdellatif
Spécialiste Pédiatre
87, Bd. 11 Janvier
(à côté du cinéma collis)
Casablanca - Tél. : 05 22 31 95 00
GSM : 06 61 13 83 40

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

09/08/19 EL ALA M. Abdellatif 05 22 31 95 00 15 83 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

09/08/19 147,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

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

INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H 26533412 01433552
00000000 00500000
D 00000000 00300000 G
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

Cabinet de Pédiatrie

Dr EL ALAMI



Docteur EL ALAMI Abdellatif

Spécialiste Pédiatre

Ex-Enseignant à la Faculté de Médecine
de Casablanca

Fibroscopie Digestive Biopsie Jejuna

Sur Rendez-vous

الدكتور العلمي عبد اللطيف

اختصاصي في أمراض الأطفال و الرضيع

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

التنظير الداخلي للجهاز الهضمي

بالموعد

Casablanca, le

05 08 19

الدار البيضاء، في

PHARMACIE CENTRALE AIN BORJA
Mr. LAHRICHI Mohamed
Pharmacien
Quartier Aissalane Rue 7 Ain Borja
Casablanca - Tél : 05 22 60 41 76

Attaf Kouta



21.20 Cotrimol



Dr. EL ALAMI Abdellatif
Spécialiste Pédiatre
87 - Bd. 11 Janvier
(à côté du cinéma Colisée)
Casablanca - Tél : 05 22 31 95 00
GSM : 06 61 13 83 40

Neda



24.40 Ivalane 9 nf

87, شارع 11 يناير (بجانب سينما كوليس) - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 31 95 00

87, Bd. 11 Janvier (à côté du cinéma Colisée) - Casablanca - Tél. : 05 22 31 95 00

En Cas d'Urgence, Contacter GSM : 06 61 13 83 40

Triapine 800



44100

142.00

Dr. EL ALAMI Abdelhadi
Spécialiste Pédiatre
87 Bd 11 Janvier
18 cité du cinéma collégi
Casablanca - Tél: 05 22 31 95 00
GSM: 06 61 13 83 40

PHARMACIE CENTRALE AIN BORJA
Mr. LAHRICHI Mohamed
Pharmacien
Quartier Arsalane Rue 7 Ain Borja
Casablanca - Tél: 05 22 60 41 76

BIAFINE, émulsion pour application cutanée
Troamine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?
3. COMMENT UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Protecteur cutané (D, Dermatologie)

Indications thérapeutiques

- Erythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques.
- Brûlures du premier et du second degré et toute autre plaie cutanée non infectée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?

N'utilisez jamais Biafine, émulsion pour application cutanée dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'un des composants de la préparation.
- Plaque hémorragique (avec saignements).
- Lésion infectée.

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

Faites attention avec Biafine, émulsion pour application cutanée.

Mises en garde spéciales

En cas de brûlure avec formation de cloque ou de brûlure étendue, ou en cas de plaie profonde ou étendue, une consultation médicale est indispensable avant d'appliquer un médicament sur la lésion.

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

Précautions d'emploi

Ce médicament n'est pas un protecteur solaire. Ce médicament ne doit pas être utilisé comme crème de soins sur une peau saine.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise en utilisation d'autres médicaments :

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.

Informations importantes concernant certains composants de Biafine, émulsion pour application cutanée :

Les excipients suivants sont des composants dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

- Propylène glycol
- Sorbite de potassium
- Parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219)
- Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217)

Grossesse - Allaitement.

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

3. COMMENT UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?

Posologie

- Erythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques : suivre les recommandations de votre médecin. En général, 2 à 3 applications quotidiennes, régulièrement espacées, en faisant pénétrer par un léger massage.

- Brûlures du second degré et autres plaies cutanées : une consultation auprès de votre médecin est nécessaire (voir Mises en garde). Après nettoyage de la plaie, appliquer en couche épaisse en débordant largement la surface de la lésion et renouveler les applications afin de maintenir toujours un excédent d'émulsion sur la lésion. Recouvrir si besoin d'une compresse humidifiée et terminer le pansement. Ne pas utiliser de pansement absorbant sec.

- Brûlures du premier degré : en cas de brûlure étendue, une consultation auprès de votre médecin est indispensable (voir Mises en garde). Appliquer en couche épaisse jusqu'à relâche de la peau, faire pénétrer par un léger massage. Renouveler 2 à 4 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie cutanée

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Biafine, émulsion pour application cutanée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Douleurs (picotements) modérées et transitoires (15 à 30 minutes) pouvant survenir après l'application.

- Rare allergie de contact.

• Très rares cas d'eczéma de contact nécessitant l'arrêt immédiat du traitement. 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.

5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?

Tenir hors de la portée

Ne pas utiliser Biafine,

piqûrement mentionné

Ne pas conserver à une

Les médicaments ne d

mélanges. Demandez

initiales. Ces mesur

6. INFORMATIONS SU

Que contient Biafine,

La substance active e

Troamine

Pour 100 g d'émulsi

Les autres compos

Séarate d'émulsi

paraffine liquide, p

troamine et de sodi

sodé (E 219), parali

eau purifiée.

Qu'est-ce que BIAFI

Emballage extérieu

Tube de 93 g, ou 186 g.

Titulaire/Exploitant :

JOHNSON & JOHNSON SANTE BEAUTE FRANCE

1 RUE CAMILLE DESMOL

92130 ISSY-LES-MOULINEAUX

Fabricant :

JANSSEN CILAG

DOMAINE DE MAREMONT

27100 VAL DE REUIL

MEDICAMENT AUTORISÉ

TUNISIE

33 g

186 g

AMM 11283011

AMM 11283012

MAROC

AMM N° 18DAP/21/NTT

83 g

AMM N° 27DAP/21/NTT

186 g



application cutanée et contenu de

ation cutanée ?

la date de

avec les ordures
médicaments
échantillon

0,670 g

forme solide,
échantillon de
de méthyle
échantillon.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Février 2011.

An. 365392B

smecta® 3g

Diosmectite

poudre pour suspension buvable en sachet

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

3. Comment prendre SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX
(A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de : • Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte ; • Diarrhée chronique (de longue durée) ; • Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac et/ou l'intestin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?

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

Ne prenez jamais SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :

• Allergie à la diosmectite ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ». Faites attention avec SMECTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :

Ce médicament contient deux sucres (le glucose et le saccharose). Son utilisation 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 héréditaires rares).

Ce médicament doit être utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.

Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.

Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin.

Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

• se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
• s'alimenter le temps de la diarrhée, en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou les plats en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

• en privilégiant les viandes grillées, le riz.

pivalone 1%

tixocortol

Suspension nasale

Composition

Tixocortol pivalate 1,000 g
Excipient : alcool benzylique, chlorure de sodium, phosphate
Monosodique dihydraté, soluté officinal d'hydroxyde de sodium,
eau purifiée q.s.p. 100 g
Conservateur : Chlorure de N-Cétylpyridinium

FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension nasale, flacon de 10 ml

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

(TYPE D'ACTIVITE)

Corticoïde pour usage nasal (R : système respiratoire)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

(INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Manifestations inflammatoires et allergiques du rhinopharynx :
rhinites allergiques, rhinites saisonnières, rhinites congestives
aiguës et chroniques, rhinites vasco-motrices.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

CONTRE INDICATIONS)

Le médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas :
- d'antécédents allergiques au produit.
- d'épistaxis (saignements du nez).

- d'existence en cours de traitement d'infections virales ou
bactériennes ou de surinfection locale importante.

En cas de doute, IL EST INDISPENSABLE
de consulter votre MEDECIN ou de VOTRE

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Après utilisation, se laver les mains après mouchage ou nettoyage
régulier de votre nez. Consulter votre médecin en cas d'aggravation.
En cas de doute, NE PAS HESITER à consulter votre
MEDECIN ou de VOTRE

CONTRAINDICATIONS MEDICAMENTEUSES

Eviter d'éventuelles interactions avec d'autres
médicaments, IL FAUT consulter votre MEDECIN
avant tout autre traitement. Consulter votre
MEDECIN ou à VOTRE PHARMACIEN.

USAGE EN GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de grossesse ou d'allaitement, il convient au cours de la grossesse et de
l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de
votre pharmacien avant de prendre un médicament.

LOT:

PER:

PPV:

24.40

CO-TRIM®

Sulfaméthoxazole - Triméthoprime

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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 cuillerées mesurées de 5 ml.

COMPOSITION :

Comprimé :	
CO-TRIM®	
Sulfaméthoxazole	400 mg
Triméthoprime	80 mg
Excipients	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

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Association de Sulfamide et Triméthoprime - Anti-infectieux

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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 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 fièvre typhoïde.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Ne prenez jamais CO-TRIM® dans les cas suivants :
- chez les prématurés et les nouveau-nés ;
- pendant l'allaitement si le nouveau-né a moins de 2 mois ;
- en cas d'allergie à l'un des composants de ce médicament (en particulier allergie aux sulfamides) et aux parabènes (Suspension buvable) ;
- en cas de déficit en G6PD (glucose 6 phosphate déshydrogénase), y compris lorsque ce déficit concerne l'enfant allaité (présence du médicament dans le lait maternel) : risque de déclencher une destruction des globules rouges ;
- en cas d'association avec un traitement par le méthotrexate ;
- en cas de maladie du foie.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ :

- en période d'allaitement ;
- en association avec la phénytoïne, les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang ;
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- Les manifestations cutanées ou les modifications du bilan sanguin imposent des modifications du bilan sanguin suivies plus fréquemment chez la femme enceinte.
- Aussi, un bilan sanguin régulier est nécessaire :
- En cas de traitement de longue durée ou répétitif ;
- 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 de diabète ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques héréditaires).

Précautions d'emploi :

- PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN en cas d'insuffisance rénale, d'antécédents de maladie sanguine.
- Un bilan sanguin doit être effectué en cas d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'insuffisance cardiaque.
- Une surveillance biologique (dosage du potassium dans le sang) est nécessaire chez les 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 100 mg de glucose par 100 mg de médicament.

A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sucre : il est conseillé de boire beaucoup d'eau (au moins 2 litres par jour) pendant le traitement.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée en cas de traitement par des médicaments qui augmentent le potassium dans le sang. IL FAUT SIGNALER À VOTRE MÉDECIN LES MÉDICAMENTS QUE VOUS PRENEZ EN MÊME TEMPS QUE CE MÉDICAMENT.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Il est préférable, par mesure de précaution, de ne pas utiliser ce médicament au cours du 1^{er} trimestre de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement :

Ce médicament passe dans le lait maternel.

En conséquence :

- l'allaitement est contre-indiqué lorsque l'enfant a moins d'un mois ;
- l'allaitement est contre-indiqué, si le nouveau-né est atteint de déficit en G6PD (maladie du métabolisme) ;
- l'allaitement est déconseillé de façon générale en cas de traitement par ce médicament.

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

DES CAS EXCEPTÉS À EFFET NOTOIRE

Suspension : Saccharose, Parahydroxybenzoates de méthyle et propyle, Alcool éthylique, Glycérol, Sodium environ 6,611 mg/5 ml.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Posologie :

L'administration du CO-TRIM® se fera au cours des repas afin d'éviter des manifestations digestives.

Adulte :

CO-TRIM® : 2 comprimés matin et soir
CO-TRIM® Fort : 1 comprimé matin et soir
Cas sévères : 3 comprimés de CO-TRIM® Fort par jour.

Enfant de plus de 12 ans :

CO-TRIM® : 1 comprimé matin et soir

Enfant et nourrisson :

La posologie normale est de 30 mg/kg/jour de sulfaméthoxazole et 6 mg/kg/jour de triméthoprime en 2 prises par jour.

En cas d'infections sévères, la posologie peut être augmentée de la moitié.

En cas d'insuffisance rénale, la posologie doit être adaptée en fonction de la clairance de la créatinine.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration :

Voie orale

Agiter le flacon avant emploi.

L'administration se fera de préférence au cours des repas.

Durée du traitement :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri.

L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même.

Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

EFFETS NON SOUS-ESTIMÉS ET DANGERS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GRAVES.

Troubles généraux :

Augmentation de la température corporelle, choc allergique, œdème de Quincke (variété d'urticaire provoquant généralement un gonflement du visage débutant par les paupières, et plus rarement de la gorge).

Manifestations cutanées :

Eruptions cutanées avec des démangeaisons.

Urticaire (éruption cutanée identique à celle provoquée par la piqûre d'ortie), plus rarement, manifestations cutanées sévères à type de cloques ou de brûlures sur le corps (syndrome de Lyell, syndrome de Stevens Johnson), d'érythème polymorphe ou d'érythème pigmenté fixe (maladies sévères de la peau).

Troubles digestifs :

Nausées, vomissements, douleur au niveau de l'estomac, diarrhée (notamment due à la présence de glycérol).

Ceci pseudo-membraneuse (maladie de l'intestin avec diarrhées sanglantes et douleurs au ventre).

Troubles hépatiques :

Hépatite, jaunisse.

Manifestations sanguines :

Possibilité de modifications du bilan sanguin (thrombopénie, leuco-neutropénie, agranulocytose, aplasie médullaire, anémie hémolytique, anémie mégaloblastique, cytopénie) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives, une fièvre inexplicable, une pâleur ou une fatigue intense.

Contactez alors rapidement votre médecin.

Troubles urinaires :

Des cas d'altération du rein et de calculs ont été signalés.

Troubles neurologiques :

Des manifestations neurologiques à type d'engourdissement ou de fourmillement des mains ou des pieds ont été observées.

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.

N'HESITEZ PAS À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il suit quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Évaluez exactement les prescriptions de son médecin : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MÉDICAMENTS À LA PORTEE DES ENFANTS.

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudayas - CASABLANCA
10100056239P041212

PPV 21DH20 EXP 03/2022
LOT 91014 3

CO-TRIM®
Sulfaméthoxazole - Triméthoprime
100 ml