

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Educations :

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0059298

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00597

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
31/05/21	COPH		1384	Docteur VITA TASKOVA SPECIALISTE MALADIES ET CHIRURGIE DES YEUX 15, Rue du Parc - Casablanca Tél: 05 22 27 28 62

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

31/05/21 132,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

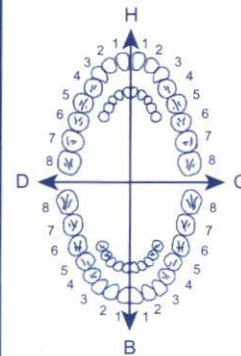
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

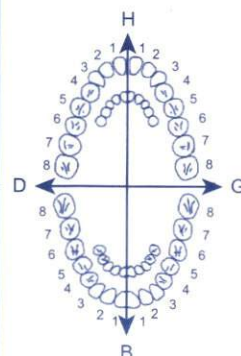
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur VITA TASKOVA

SPECIALISTE

Maladies et Chirurgie des Yeux

15, Rue du Parc - CASABLANCA

Tél. : 05 22 27 28 62

الطبيبة فيتا طاسكوفه

اختصاصية

في أمراض وجراحة العيون

15، زنفة الحديقة - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 27 28 62

Casablanca, le

31/05

2021

YALLON AICHA

35,70 - Tobradex col.
3 fl.

74,80 - Moxiflox 500
2 fl.

22,40 - Maxidol 0.1% 10ml

132,90

PHARMACIE EL MANAR
CASA S.A.R.L. A.U.
48, Av. Mehdi Ben Barka Bourgogne
Casablanca - Tél. 05 22 26 13 72

Docteur VITA TASKOVA
SPECIALISTE MALADIES
ET CHIRURGIE DES YEUX
15, RUE DU PARC - CASABLANCA
Tél: 05.22.27.28.62

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

TOBRADEX®

Collyre en suspension

Tobramycine et Dexaméthasone

3 mg/1 mg 1

Flacon de 5



6 1118001 070596
 Laboratoires Sothema Bouskoura
 Tobradex® collyre en suspension, 5 ml
 AMM N°: 524/18 DMP/21/ NTO
 Boîte de 1 flacon.
 PPV : 35,70 DHS

406834 MA



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui 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 **TOBRADEX collyre en suspension** et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX collyre en suspension** ?
- 3- Comment prendre ou utiliser **TOBRADEX collyre en suspension** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX collyre en suspension** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX collyre en suspension ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La suspension ophtalmique TOBRADEX contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et dexaméthasone (glucocorticoïde à action anti-inflammatoire) et s'utilise pour le traitement de certaines inflammations de l'œil causées par des infections oculaires.

La suspension ophtalmique TOBRADEX doit être utilisée uniquement sur ordonnance médicale.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX collyre en suspension ?

Contre-indications :

N'utilisez pas la suspension ophtalmique TOBRADEX en présence de :

- D'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée à l'une ou l'autre des substances du médicament.
- D'un glaucome

• D'une infection oculaire qui ne peut pas être traitée avec un antibiotique (ex. certaines affections

MEGAFLOX®

250 mg : Boîte de 10 comprimés pelliculés

500 mg : Boîte de 10 comprimés pelliculés

Ciprofloxacine

AFRIC-PHAR

LOT EXP

205915 08/2023

PPV:74DH80

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 faire mal, 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 MEGAFLOX® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MEGAFLOX® ?
- 3- Comment prendre MEGAFLOX® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver MEGAFLOX® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE MEGAFLOX® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou type d'activité :

Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

MEGAFLOX® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Indications thérapeutiques :

Chez l'adulte

MEGAFLOX® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections parotidites ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du chébon.

MEGAFLOX® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément de MEGAFLOX®.

Chez l'enfant et l'adolescent

MEGAFLOX® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de la mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du chébon.

MEGAFLOX® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MEGAFLOX® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais MEGAFLOX®, comprimés pelliculés :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- Si vous prenez de la théophylline.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faibles atteintes avec MEGAFLOX® :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre MEGAFLOX®, comprimés pelliculés.

Avant de prendre les comprimés, parlez-en à votre médecin dans les cas suivants :

- si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- si vous souffrez d'épilepsie ou si une autre affection neurologique ;
- si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que MEGAFLOX® ;
- si vous êtes diabétique car vous pourriez courir le risque d'une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;
- si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;
- si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec précaution si vous êtes très âgé (a) avec ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez une déquadrature électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur artificiel (souffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG.

• Si vous ou un membre de votre famille êtes atteints(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), si vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

• Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de « renflement » d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;

• Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou d'autres facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos vasculaire, ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayama, l'athérite à cellules géantes, la maladie de Behçet) (l'hypertension artérielle ou une artériosclérose coronarienne).

• Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, rendez-vous immédiatement ou contactez l'urgence d'un hôpital. Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à MEGAFLOX®. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

est préférable d'éviter d'utiliser MEGAFLOX® pendant la grossesse.

prenez pas de MEGAFLOX® pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et pourrait nuire à la santé de votre enfant. rendez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

is objet

ets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

MEFLOX® peut abaisser votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire. Par conséquent, assurez-vous de savoir comment réagir à MEGAFLOX® avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines. En cas de doute, parlez-en avec votre médecin.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire

Sans objet

3- COMMENT PRENDRE MEGAFLOX® ?

Instruction pour un bon usage

Prenez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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

Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de MEGAFLOX® vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prévenir votre médecin si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 7 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des douleurs sur le nombre de comprimés de MEGAFLOX® à prendre ou la façon de les prendre.

- a. Avalez les comprimés avec une grande quantité de boire. Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.
- b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.
- c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présente dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de MEGAFLOX® avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium). Prenez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

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

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, amenez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre MEGAFLOX® :

Prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement.

Toutefois, s'il est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Veuillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Mentions, si nécessaires, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre MEGAFLOX® :

Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre le médicament trop tôt, votre infection pourrait ne pas être complètement guérie et les symptômes de l'infection pourraient réapparaître ou s'aggraver. Vous pourriez également développer une résistance bactérienne à cet antibiotique.

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

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Cessez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin si vous présentez un des effets suivants. La fréquence de ces effets peut être rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (susceptible d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) ou indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

• réaction allergique, accumulation de liquide dans l'organisme due à une réaction allergique (œdème allergique), rapide gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer (œdème de Quincke) ;

• information des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas) ;

• réactions allergiques graves susceptibles de se manifester sous forme de :

- réaction anaphylactique (pouvant se manifester par l'apparition par une éruption cutanée, un angio-œdème, des difficultés à respirer) ;
- choc anaphylactique (pouvant se manifester par l'apparition soudaine d'une respiration sifflante, un gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou de l'ensemble du corps, un évanouissement, des difficultés à avaler) ;
- maladie sévère (pouvant se manifester par une fièvre, un gonflement, une éruption cutanée et une augmentation de volume des ganglions lymphatiques) ;
- troubles psychiques (réactions psychiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) ;
- parodontite (inflammation du parodont) à l'origine d'infections dans le haut de l'estomac, souvent accompagnée de nausées et vomissements ;
- maladie du foie, y compris inflammation du foie (hépatite), destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient ;
- éruptions cutanées étendues caractérisées par des vésicules et un décollement de la peau autour de la bouche, du nez, des yeux, des organes génitaux ou sur l'ensemble du corps (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell qui sont potentiellement fatales) ;
- douleurs et/ou faiblesse musculaire, inflammation des articulations et douleurs articulaires, augmentation du tonus musculaire et crampes, inflammation ou rupture des tendons - en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille), troubles osseux ou système nerveux tels que douleurs, raideurs, paresthésies, engourdissement et/ou faiblesse musculaire ou niveau des extrémités ;
- rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle QT » observé sur un ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur) ;
- éruption cutanée caractérisée par des vésicules et une rougeur, s'accompagnant parfois de fièvre (pustulose exanthématique aigue généralisée) ;
- troubles de la vision incluant troubles de la vision des couleurs, une vision trouble ou vision double.

Veuillez informer votre médecin ou pharmacien si l'un des effets indésirables suivants devient grave ou persiste au-delà de quelques jours :

• effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 10 sur 100) :

- nausées, diarrhée ;
- douleurs des articulations chez l'enfant ;
- effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :
- surinfections fongiques (lèvres et des champignons) ;
- concentration élevée des acides biliaires dans le sang (transaminases et/ou bilirubine) ;
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire ;
- douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte ;
- altération de la fonction rénale ;
- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre ;
- éruption du tractus gastro-intestinal ;

• effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 sur 1000) :

- perte d'appétit (anorexie) ;
- hyperactivité, agitation ;
- maux de tête, frissons, troubles du sommeil, troubles du goût ;
- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences ;
- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine) ;
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire ;
- douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte ;
- altération de la fonction rénale ;
- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre ;
- éruption du tractus gastro-intestinal ;

• effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 sur 1000) :

- surinfections fongiques (lèvres et des champignons) ;
- concentration élevée des acides biliaires dans le sang (transaminases et/ou bilirubine) ;
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire ;
- douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte ;
- altération de la fonction rénale ;
- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre ;
- éruption du tractus gastro-intestinal ;

MAXIDROL®, pommade ophtalmique

Dexaméthasone
Sulfate de néomycine
Sulfate de polymyxine



Laboratoires Sothema Bouskoura
Maxidrol pommade ophtal., 3,5 g
A.D.S.P. Maroc N° 14/DMP/21/NCI
PPV : 22,40 DHS



406805

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE-QUE MAXIDROL, pommade ophtalmique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MAXIDROL, pommade ophtalmique ?
3. COMMENT UTILISER MAXIDROL, pommade ophtalmique ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MAXIDROL, pommade ophtalmique ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.