

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.

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.

Prothèse 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

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° P19- 0038270

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 647 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHAHID SADIA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0648141854 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) :

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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 <input type="text"/>																
				Montant des soins <input type="text"/>																
				Début d'exécution <input type="text"/>																
				Fin d'exécution <input type="text"/>																
O.D.F. Prothèses dentaires 	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux <input type="text"/>																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D 00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		H		G		25533412	21433552	00000000	00000000	D 00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553				Montant des soins <input type="text"/>
	H		G																	
	25533412	21433552	00000000	00000000																
D 00000000	00000000	00000000	00000000																	
35533411	11433553																			
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Date du devis <input type="text"/>																	
			Fin d'exécution <input type="text"/>																	
Visa et cachet du praticien attestant le devis		Visa et cachet du praticien attestant l'exécution																		

VOLET ADHERENT		NOM :	Mle
DECLARATION N°		P 14 / 0031715	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			



P 14 / 0031715

DATE DE DEPOT

/ / 201

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle	Signature de l'adherent
Nom & Prénom		CHAHID SADIA	
Fonction	Phones		
Mail			
MEDECIN	Prénom du patient		Chahid Sadia
Adhérent <input type="checkbox"/>	Conjoint <input type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>	Age
Nature de la maladie		Date	
Opéré cataracte l'œil droit		23/07/2019	
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires	
C		C	
PHARMACIE	Date		22/07/2019
Montant de la facture	378,60		
INPE: 092001510			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV

Dr. NACHAT Bouchaib

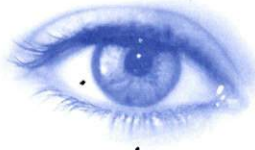
OPHTALMOLOGISTE

Spécialiste des Maladies et Chirurgie des yeux

Ex - Ophtalmologiste au CHU Ibn Rochd
20 Août Casablanca

- Membre de la société européenne de la chirurgie réfractive (Lasik)
- Membre de la société française d'ophtalmologie

- Chirurgie de l'oeil : Adultes et enfants
- Explorations Oculaires
- Lasers - Lasik
- Urgences Ophtalmologiques



الدكتور بوشعيب نشاط

اختصاصي في أمراض و جراحة العيون

طبيب سابق بالمستشفى الجامعي ابن رشد
20 غشت بالبيضاء

- عضو الجمعية الأوروبية لجراحة تصحيح النظر
- عضو الجمعية الفرنسية لأمراض و جراحة العيون
- جراحة العين : الكبار و الصغار
- التصوير الرقمي لشبكة العين
- المعالجة بالليزر- تصحيح النظر
- المستعجلات

ORDONNANCE

Casablanca le : 26/07/19

CHAHID SADIA

Catex 250 mg x

85,00

1*2 jr 5 jr

Icomb collyre

30,30

1 goutte *6 /j

TOBRADEX pomade

54,40

1 apl le soir

Mydriaticum collyre

25,90

1 goutte 2 fois/jr 3 jrs

Rondelles oculaires

40,00

1 fois le matin

ZINNAT 750

9,40

1 lavaj le matin

Cebezine collyre x

23,00

1 goutte le matin

شارع القدس إقامة الفتاح 1 عمارة 12 رقم 2 (أمام مقاطعة 30) عين الشق الدار البيضاء

B.d ALQODS RESIDENCE AL FATHE 1 Imm 12 N° 2 (en face Commune Urbine 30) Ain Chock Casa

Tél : 05 22 21 25 15 - Urgences : 06 61 98 66 06

E-mail : nachat-b@hotmail.fr

Dr. Bouchaib NACHAT
Ophtalmologiste
Résidence Fathe 1, Imm 12 N° 2
Hay Mly Abdelilah Rd. Al Chock
Ain Chock - Casablanca
Tél : 05 22 21 25 15 - GSM : 06 61 98 66 06

INPE : 092001510
PHARMACIE ADDIAR
16-18 R. 19
Ain Chock - Casablanca
Tél : 05 22 21 25 15 - GSM : 06 61 98 66 06

Important: Lire Attentivement!

Icomb[®]

Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%)

Suspension ophtalmique stérile

DESCRIPTION :

Chaque ml d'Icomb[®] contient :

Principe actif : Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%). Agent conservateur : benzalkonium 0,06 mg (0,006%).

PROPRIETES:

La dexaméthasone est un corticostéroïde synthétique, aux propriétés anti-inflammatoires. Il est aussi requis, après l'exclusion de la présence de maladies fongiques et virales, que l'hydrocortisone dans son action anti-inflammatoire. La Tobramycine est un antibiotique actif contre plusieurs souches de bactéries à gram-négatif, y compris le bacille pyocyanique.

INDICATIONS:

Pour le traitement des affections de l'œil sensibles aux stéroïdes et où un traitement par antibiotique est aussi requis, après l'exclusion de la présence de maladies fongiques et virales.

La dexaméthasone en suspension est indiquée dans les états inflammatoires de la conjonctive, du bulbe, de la cornée et le segment antérieur du globe oculaire. Elle est aussi indiquée dans l'uvéïte, les lésions cornéennes dues à des brûlures chimiques, thermiques ou de radiations, ou à une pénétration de corps étrangers. La gestion postopératoire de la cataracte, glaucome et strabisme.

La Tobramycine est active sur les bactéries pathogènes oculaires suivantes: Staphylococcus, y compris S. aureus et S. Epidermidis y compris les souches résistantes à la pénicilline. Streptococcus, y compris certains du groupe des espèces bêta-hémolytiques, certaines espèces non hémolytiques, et le pneumocoque, bacille pyocyanique, colibacille, klebsiellae, entérobactérie aérogènes, Proteus mirabilis, Morganella morganii, la plupart des souches de proteus vulgaris, haemophilus influenzae et H. aegyptius, moraxella lacunata, acinetobacter calcoaceticus et certaines espèces de neisseria.

MISE EN GARDE :

Ne pas injecter directement dans l'œil.

Utilisation de lentilles de contact : Icomb[®] contient un conservateur, le chlorure de benzalkonium, qui peut provoquer une irritation oculaire. Retirer les lentilles de contact avant l'instillation du collyre et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium est connu pour colorer les lentilles de contact souples.

CONTRE-INDICATIONS:

Hypersensibilité à l'un des constituants. Kératite épithéliale herpétique, vaccin, varicelle et plusieurs autres maladies virales de la cornée et de la conjonctive. Infections bactériennes de l'œil. Infections fongiques de l'œil. Extraction chirurgicale d'un corps étranger cornéen et glaucome.

EFFETS INDESIRABLES:

L'utilisation prolongée de corticostéroïdes topiques peut entraîner un glaucome, affectant le nerf optique, et causant une altération à la vision. Si Icomb[®] est administré pendant plus de 10 jours, la pression oculaire doit être surveillée par le médecin traitant.

L'utilisation prolongée des corticostéroïdes peut augmenter le risque d'infections oculaires secondaires, masquant une infection sévère. Comme avec tout autre antibiotique, l'utilisation prolongée peut entraîner la croissance de germes résistants. Le traitement ne doit pas être suspendu trop tôt, pour éviter une rechute de l'infection, une cicatrisation retardée et la formation de cataracte sous capsulaire postérieure.

UTILISATION CHEZ LES ENFANTS:

La sécurité et l'efficacité de cette préparation chez les enfants n'a pas été établie.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Il n'est pas connu si ce médicament peut nuire au fœtus quand il est administré à une femme enceinte ; le passage du médicament dans le lait maternel n'est pas connu ;

Grossesse : ne doit être administré que si le bénéfice justifie le risque potentiel sur le fœtus.

Allaitement : en cas de prescription de ce médicament, l'allaitement est déconseillé.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Instiller une goutte dans le cul-de-sac conjonctival toutes les 4 à 6 heures en fonction des symptômes. La fréquence des instillations pourra être augmentée, durant les premières 24 à 48 heures si la symptomatologie le nécessite. Respecter la durée de traitement.

PRESENTATION:

Icomb[®] se présente sous forme de suspension ophtalmique stérile, 5 ml en flacon Polyéthylène basse densité.

CONSERVATION :

Conserver dans une température de 15 à 25 °C.

Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant son ouverture.

Bien agiter avant l'utilisation.

Tableau A (liste I).

(CECI EST UN MÉDICAMENT)

- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et sa consommation contraire aux instructions est dangereuse pour vous.
- Suivre strictement la prescription de votre médecin, le mode d'emploi, et les instructions du pharmacien qui a vendu le médicament.
- Le médecin et le pharmacien connaissent parfaitement les avantages et les risques de ce médicament.
- N'arrêter pas la période du traitement prescrite par vous même.
- Ne reprenez pas le même médicament sans l'avis de votre médecin.
- Ne pas laisser à la portée ou à la vue des enfants.

Conseil des Ministres Arabes de la Santé & Syndicat des Pharmaciens Arabes

 **Ophthalmics**

Icomb[®] est un produit de qualité fabriqué par:

 **جمجوم فارما**
Jamjoom Pharma

P.O.Box 6267 Jeddah -21442-Arabie Saoudite

b

bottu.s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca - Maroc
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

12500800-Rev.01/03-04-10

CEBESINE® 0,4%

COMPOSITION

Principe actif : chlorhydrate d'oxybuprocaine

Excipient : chlorure de sodium, eau purifiée q.s.p.

pour 100

0

100

FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre en solution, flacon de 10 ml.



CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANESTHESIQUE LOCAL / OPHTALMOLOGIE

(S : organes sensoriels)

Titulaire /détenteur de la DE:

Laboratoire CHAUVIN

416, rue Samuel Morse-CS 99535

34961 Montpellier Cedex2 -France

Fabricant et conditionneur:

Laboratoire CHAUVIN

Z.I. Ripotier Haut

07200 AUBENAS - France

Médicament autorisé n° 319 234-2

AMM Tunisie n° 5283051

DE Algérie n° 096/17 A001/98

INDICATIONS

Ce médicament est indiqué comme anesthésique local au cours de différentes chirurgicales ou différents examens de l'oeil.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans le cas suivant :

- Antécédents d'allergie aux anesthésiques locaux.

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

CEBESINE 0,4%
Collyre 10ml

ZENITH PHARMA
PRV : 23,00 DHS
ANM N°791/15 DMP/21/NRQ

FAB/ع
EXP/الاستخدام

H3767
09-2018
03-2021

Important: Lire Attentivement!

lcomb[®]

Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%)

Suspension ophtalmique stérile

DESCRIPTION :

Chaque ml d'lcomb[®] contient :

Principe actif : Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%). Agent conservateur : chlorure de benzalkonium 0,06 mg (0,006%).

PROPRIETES:

La dexaméthasone est un corticostéroïde synthétique, aux propriétés anti-inflammatoires. Il est 2 fois plus actif que l'hydrocortisone dans son action anti-inflammatoire. La Tobramycine est un antibiotique actif contre plusieurs souches de bactéries à gram-négatif, y compris le bacille pyocyanique.

INDICATIONS:

Pour le traitement des affections de l'œil sensibles aux stéroïdes et où un traitement par antibiotique est aussi requis, après l'exclusion de la présence de maladies fongiques et virales.

La dexaméthasone en suspension est indiquée dans les états inflammatoires de la conjonctive, du bulbe, la cornée et le segment antérieur du globe oculaire. Elle est aussi indiquée dans l'uvéïte, les lésions cornéennes dues à des brûlures chimiques, thermiques ou de radiations, ou à une pénétration d'objets étrangers. La gestion postopératoire de la cataracte, glaucome et strabisme.

La Tobramycine est active sur les bactéries pathogènes oculaires suivantes: Staphylococcus, y compris Staphylococcus aureus, Streptococcus, y compris certains Streptococcus, certaines espèces beta-hémolytiques, certaines espèces non hémolytiques, et le pneumocoque, bacille de la tuberculose, Klebsiella, entérobactérie aérobie, Proteus mirabilis, Morganella morganii, la plupart des Proteus vulgaris, Haemophilus influenzae et H. aegyptius, Moraxella lacunata, Acinetobacter calcoaceticus, certaines espèces de Neisseria.

MISE EN GARDE :

Ne pas injecter directement dans l'œil.

Utilisation de lentilles de contact : lcomb[®] contient un conservateur, le chlorure de benzalkonium, qui peut provoquer une irritation oculaire. Retirer les lentilles de contact avant l'instillation du collyre et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium est connu pour colorer les lentilles de contact souples.

CONTRE-INDICATIONS:

Hypersensibilité à l'un des constituants. Kératite épithéliale herpétique, vaccin, varicelle et plusieurs autres maladies virales de la cornée et de la conjonctive. Infections bactériennes de l'œil. Infections fongiques de l'œil. Extraction chirurgicale d'un corps étranger cornéen et glaucome.

EFFETS INDESIRABLES:

L'utilisation prolongée de corticostéroïdes topiques peut entraîner un glaucome, affectant le nerf optique, et causant une altération à la vision. Si lcomb[®] est administré pendant plus de 10 jours, la pression oculaire doit être surveillée par le médecin traitant.

L'utilisation prolongée des corticostéroïdes peut augmenter le risque d'infections oculaires secondaires, masquant une infection sévère. Comme avec tout autre antibiotique, l'utilisation prolongée peut entraîner la croissance de germes résistants. Le traitement ne doit pas être suspendu trop tôt, pour éviter une rechute de l'infection, une cicatrisation retardée et la formation de cataracte sous capsulaire postérieure.

UTILISATION CHEZ LES ENFANTS:

La sécurité et l'efficacité de cette préparation chez les enfants n'a pas été établie.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Il n'est pas connu si ce médicament peut nuire au fœtus quand il est administré à une femme enceinte ; le passage du médicament dans le lait maternel n'est pas connu ;

Grossesse : ne doit être administré que si le bénéfice justifie le risque potentiel sur le fœtus.

Allaitement : en cas de prescription de ce médicament, l'allaitement est déconseillé.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Instiller une goutte dans le cul-de-sac conjonctival toutes les 4 à 6 heures en fonction des symptômes. La fréquence des instillations pourra être augmentée, durant les premières 24 à 48 heures si la symptomatologie le nécessite. Respecter la durée de traitement.

PRESENTATION:

lcomb[®] se présente sous forme de suspension ophtalmique stérile, 5 ml en flacon Polyéthylène basse densité.

CONSERVATION :

Conserver dans une température de 15 à 25 °C.

Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant son ouverture.

Bien agiter avant l'utilisation.

Tableau A (liste I).

(CECI EST UN MÉDICAMENT)

- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et sa consommation contraire aux instructions est dangereuse pour vous.
- Suivre strictement la prescription de votre médecin, le mode d'emploi, et les instructions du pharmacien qui a vendu le médicament.
- Le médecin et le pharmacien connaissent parfaitement les avantages et les risques de ce médicament.
- N'arrêter pas la période du traitement prescrite par vous même.
- Ne reprendre pas le même médicament sans l'avis de votre médecin.
- Ne pas laisser à la portée ou à la vue des enfants.

Conseil des Ministres Arabes de la Santé & Syndicat des Pharmaciens Arabes

 **Ophthalmics**

lcomb[®] est un produit de qualité fabriqué par:

 **جمجوم فارما**
Jamjoom Pharma

P.O.Box 6267 Jeddah -21442-Arabie Saoudite

b

bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca - Maroc

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

12500800-Rev.01/03-04-10

Zinnat

Céfuroxime

250 mg, poudre pour solution injectable (I.M., I.V.)

750 mg, poudre pour solution injectable (I.M., I.V.)

1,5 g, poudre pour solution pour perfusion

ID : 609198

GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

PPV : 59 40 DH



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier(ère).

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier(ère). Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

le sang, ainsi que d'un test sanguin appelé *test de Coombs*.

Si vous devez subir ces tests :

➔ **Informez la personne effectuant le prélèvement que l'on vous a administré du Zinnat.**
Autres médicaments et Zinnat

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent modifier le mode d'action de Zinnat ou augmenter le risque de survenue d'effets indésirables. Ceux-ci incluent :

- les **antibiotiques de la famille des aminosides**
- les **diurétiques** comme le furosémide
- le **probenécide**
- les **anticoagulants oraux**

➔ **Informez votre médecin** si cela vous concerne. Des contrôles supplémentaires peuvent être nécessaires pour surveiller votre fonction rénale tout au long de votre traitement par Zinnat.

Pilules contraceptives

Zinnat peut réduire l'efficacité de la pilule contraceptive. Si vous prenez une pilule contraceptive pendant votre traitement par Zinnat, vous devez également utiliser une **méthode de contraception mécanique** (telle qu'un préservatif). Demandez conseil à votre médecin.

TOBRADEX®

Pommade Ophtalmique

(Tobramycine - Dexaméthasone)

DESCRIPTION:

TOBRADEX® pommade ophtalmique (Tobramycine et Dexaméthasone) est une association d'antibiotique et de corticoïde sous forme multidoses, stérile pour usage ophtalmique topique.

Chaque gramme de TOBRADEX pommade ophtalmique contient:

Principes actifs: tobramycine 0,3 % (3 mg) et dexaméthasone 0,1 % (1 mg).

Conservateur: chlorobutanol 0,5 %.

Excipients: paraffine liquide et vaseline.

Dans les maladies purulentes ou exacerbées par la cornée ou de la sclère, rapportés lors de l'utilisation d'antibiotiques ou exacerbées par la sclère.

PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Générales: Les infections susceptibles d'apparaître localement au long cours, les infections systémiques, l'utilisation prolongée de micro-organismes, l'utilisation de champignons. Toute surinfection.

TOBRADEX®

TOBRADEX®

POMMADE OPHTALMIQUE

3,5G

P.V. : 54,40 DHS

Laboratoires Sothema, Bouskoura

A.D.S.P. Maroc N° 1562/DMP/21/NMP



6 118001 070602

69020-3 © 2007, 2014 Novartis

TOBRADEX®
POMMADE
OPHTALMIQUE

S.A. ALCON-OCU

Fabriqué en France

B-2870 P

F-82950 RUEIL-MAL

LABORATOIRES

ALCON

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

S.A.

Lot:

A utiliser

avant:

09/2020

18J 4AA

09/2020

09/2020

09/2020

09/2020

09/2020

09/2020

09/2020

09/2020

09/2020

Important: Lire Attentivement!

Icomb®

Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone

Suspension ophtalmique

DESCRIPTION :

Chaque ml d'Icomb® contient :

Principe actif : Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%). Agent conservateur benzalkonium 0,06 mg (0,006%).

PROPRIETES:

La dexaméthasone est un corticostéroïde synthétique, aux propriétés anti-inflammatoires. Il est 25 fois plus actif que l'hydrocortisone dans son action anti-inflammatoire. La Tobramycine est un antibiotique aminoglycosidique, actif contre plusieurs souches de bactéries à gram-négatif, y compris le bacille pyocyanique.

INDICATIONS:

Pour le traitement des affections de l'œil sensibles aux stéroïdes et où un traitement par antibiotique prophylactique est aussi requis, après l'exclusion de la présence de maladies fongiques et virales.

La dexaméthasone en suspension est indiquée dans les états inflammatoires de la conjonctive palpébrale et bulbaire, la cornée et le segment antérieur du globe oculaire. Elle est aussi indiquée dans l'uvéite antérieure, les lésions cornéennes dues à des brûlures chimiques, thermiques ou de radiations, ou à une pénétration de corps étrangers. La gestion postopératoire de la cataracte, glaucome et strabisme.

La Tobramycine est active sur les bactéries pathogènes oculaires suivantes: Staphylococcies, y compris *S. aureus* et *S. epidermidis* y compris les souches résistantes à la pénicilline. Streptococcies, y compris certains du groupe des espèces bêta-hémolytiques, certaines espèces non hémolytiques, et le pneumocoque, bacille pyocyanique, colibacille, klebsielles, entérobactérie aérobie, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii*, la plupart des souches de *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* et *H. aegyptius*, *Moraxella lacunata*, *Acinetobacter calcoaceticus* et certaines espèces de *Neisseria*.

PPV : 30 DH 30



12500798-01

Catex®

COMPOSITIONS

• **Catex 250 mg :**
Ciprofloxacine (DCI)
Sous forme chlorhydrate monohydraté

par comprimé
250 mg

Excipients q.s

• **Catex 500 mg :**
Ciprofloxacine (DCI)
Sous forme chlorhydrate monohydraté

par comprimé
500 mg

Excipients q.s

FORMES ET PRESENTATIONS

• **Catex 250 mg :**
Comprimés pelliculés
: étuis de 10 et 20 comprimés

• **Catex 500 mg :**
Comprimés pelliculés
: étuis de 10 et 20 comprimés

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des fluoroquinolones.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC-PHAR

Route Régionale Casablanca / Mohammedia n° 322 Km 12.400 - Ain Harrouda 28630 Casablanca

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Catex est indiqué dans le traitement des infections provoquées par des micro-organismes sensibles à la ciprofloxacine.

En ambulatoire

- Traitement de l'urétrite gonococcique chez l'homme,
- Infections urinaires basses et hautes compliquées (y compris prostatites) ou non compliquées,
- Infections intestinales,
- Traitement de relais des infections ostéoarticulaires,
- Suppléments bronchiques, notamment quand un bacille Gram-est suspecté (à l'exception des cocci) :

- chez le sujet à risque (éthylisme et tabagisme chronique, sujet de plus de 65 ans)
- chez le patient atteint de mucoviscidose,
- chez le patient atteint de bronchite chronique lors de poussées répétées.

- Traitement des infections ORL : sinusites chroniques, poussées de surinfection des otites d'évidence, préparations préopératoires d'otites chroniques ostéitiques ou cholestéatomes des otites malignes externes.

En secteur hospitalier

Dans les infections sévères à bacilles Gram- et à staphylocoques sensibles dans les maladies suivantes :

- Respiratoires,
- ORL,
- Rénales et urogénitales, y compris prostatiques, pelviennes et gynécologiques,
- Osseuses et articulaires,
- Intestinales et hépatobiliaires,
- Cutanées.

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la Ciprofloxacine ou à un produit de la famille des quinolones.
- Antécédents de tendinopathie avec une fluoroquinolone.
- Chez l'enfant jusqu'à la fin de la période de croissance.
- Chez la femme enceinte ou allaitante.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISE EN GARDE

• Éviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement en raison du risque de photosensibilisation.

- Les tendinites, rarement observées, peuvent parfois conduire à une rupture touchant plus particulièrement le tendon d'Achille, pour laquelle la corticothérapie au long cours semble être un facteur favorisante. L'apparition de signes de tendinite demande donc un arrêt du traitement.



50 mg
PPV: 85D100
LOT: 18N027 EXP: 10/21
pelliculés

Mydraticum 0,5 %, collyre Tropicamide

Veillez 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'information 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 MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
3. COMMENT UTILISER MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

MYDRATIQUES ET CYCLOPLEGIQUES
ANTICHOLINERGiques

Ce médicament est un collyre qui permet de dilater la pupille (mydriase) pour réaliser certains examens et/ou traitements en ophtalmologie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?

Ne pas utiliser MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre dans les cas suivants:

- Hypersensibilité au tropicamide, à l'atropine ou ses dérivés ou à l'un des excipients du collyre (notamment au chlorure de benzalkonium).
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation brutale de la pression de l'œil).

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

Faites attention avec MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre :

- Ne pas laisser à la portée des enfants car il existe un risque d'intoxication aiguë par ingestion accidentelle.
- Avec le collyre, il existe un passage de tropicamide dans la circulation générale.
- Le risque de toxicité est plus élevé chez l'enfant et le sujet âgé.
- Afin d'éviter les effets systémiques induits par le passage de tropicamide dans la circulation générale par les voies lacrymales et par ingestion orale, il est recommandé, surtout chez l'enfant et le sujet âgé, de comprimer l'angle interne de l'œil pendant 1 minute après chaque instillation et d'essuyer l'excédent sur la joue (voir rubrique 3 «Mode et voie d'administration»).
- Afin d'éviter les surdosages, il convient d'éviter les instillations répétées et de ne pas dépasser les posologies maximales recommandées dans un intervalle de temps donné (voir rubrique 3 «Posologie»).

- Pour éviter l'ingestion surtout chez rubrique 2 «Précautions d'emploi, spéciales».

Afin d'éviter les effets systémiques passage de tropicamide dans la circulation par les voies lacrymales et par ingestion recommandée, surtout chez l'enfant, comprimer l'angle interne de l'œil pendant 1 minute après chaque instillation et d'essuyer la joue.

- Réformer le flacon après utilisation.
- En cas de traitement concomitant par collyre, espacer de 15 minutes les instillations.

MYDRATICUM 0,5%
Collyre - Flacon 10 ml - PPV : 25,90 DH
Non remboursable AMO



AMM. Maroc N° 19 DMP/21/NTT
Distribué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N°1 Bouskoura - 27182 - MAROC

Fréquence d'administration

Se conformer à la prescription médicale.

Durée du traitement

Se conformer à la prescription médicale.

En cas d'instillations d'une quantité trop importante de médicament, prévenir IMMÉDIATEMENT votre médecin.

2 situations sont possibles :

- soit par surdosage lors de l'administration du collyre (notamment lors d'instillations répétées),
- soit du fait d'une ingestion accidentelle d'un flacon de collyre multidosé, notamment par l'enfant.

Les signes «rougeur de la face, sécheresse de la bouche et mydriase aident au diagnostic. La gravité est liée à l'hyperthermie (fièvre brutale et élevée), la toxicité neurologique et psychiatrique : convulsions, délire voire coma.

La prise en charge est symptomatique en milieu spécialisé.

Si vous oubliez de prendre MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre :

Ne pas utiliser de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée d'utiliser.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, MYDRATICUM 0,5 POUR CENT, collyre est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Effets indésirables oculaires

- Risque de glaucome aigu par fermeture de l'angle (voir rubrique 2 «Contre-indications»).
- Mydriase gênante, troubles de l'accommodation prolongés.
- Irritation locale, picotement, possibilité de réaction allergique.

Liés à l'excipient

En raison de la présence de chlorure de benzalkonium : risque d'irritation oculaire.

Effets indésirables systémiques

La tropicamide en collyre passe dans la circulation générale et peut entraîner des effets systémiques particulièrement chez l'enfant et le sujet âgé (voir rubriques 2 «Précautions d'emploi, Mises en garde spéciales» et 3 «Mode et voie d'administration»).

Les effets indésirables sont essentiellement neurologiques et psychiatriques :

- en particulier : agitation, hyperexcitabilité ou somnolence brutale, confusion,
- plus rarement à posologies thérapeutiques : convulsions et hallucinations,
- l'enfant et le sujet âgé ont des réponses variables aux collyres atropiniques.

D'autres signes d'impregnation atropinique sont fréquents :

- Rougeur de la face, tachycardie (accélération du rythme cardiaque), sécheresse buccale.
- Fièvre chez l'enfant, rarement sévère sauf en cas de surdosage.
- Troubles digestifs :
- Constipation en particulier chez le sujet âgé.
- Chez le nouveau né prématuré :
- Distension abdominale, occlusion.