

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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 Ali Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Alfi 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° W19-456690

☐ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : L002; 350 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : L002; Mohamed

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0669907636 Total des frais engagés : 716,30 dh Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 14/09/2019

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint

Nature de la maladie : Affection oculaire

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) :

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
14/09 2019	C.S.		200 dh	109101173169

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	14-09-19	716,30

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 :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
	(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

AVANT L'OPERATION

1. Atarax

2 comprimé le matin (mercredi matin)

2. CATEX 250 mg

1comprimé 2 fois / jour pendant 5jours (mercredi matin avant opération)

3. MYDRIATICUM

1 Goutte 10 fois avant chirurgie (mercredi matin avant opération)

4. Pansement oculaire autocollant

5. TOBRADEX PMD

1 application le soir pendant 1 MOIS
(Après l'opération)

6. TOBRADEX

1 goutte 5fois /jour pendant 1 MOIS

7. THEALOSE

4 gouttes par jour/3 mois

8. Diamox

1 comprimé / jour pendant 3 jours (après l'opération)

CONTROL JE JEUDI // WHATSAPP : 07.07.11.46.64

لا يجب التوقف

عن أخذ دواء ضغط العين بعد العملية

يجب أخذ الدواء كله الى المصحة

الدكتور طارق الألوسي
أخصائي طب وجراحة العيون

- طبيب مساعد سابق بمستشفى

ايرازم بيروكسيل

مخرج كلية الطب، الرباط

- دبلوم في جراح الشبكية، الجلابة

بالذبذبات، الجول، العدسات

لللاصقة بفرنسا

DR TARIK EL ALLOUSSI

Ophthlalmologue

- Ancien assistant à l'hôpital ERASME

ULB, Bruxelles

- Diplômé de la faculté de médecine

de Rabat

- Diplômé de chirurgie rétinienne

(Paris), de strabologie (Nantes), de

contactologie (Bordeaux) decataracte

phaco (Toulouse) France



Rabat le :

14 septembre
2019

MR. LOUZI MOHAMED

Analyses :

HBA1C

الدكتور طارق الألوسي
أخصائي طب وجراحة العيون

- طبيب مساعد سابق بمستشفى
ايرازم بروتوكسيل
- خريج كلية الطب الرباط
- دبلوم في جراح الشبكية، الجلابة
بالذئبات، الحول، العدسات
اللاصقة بفرنسا

DR TARIK EL ALLOUSSI
Ophtalmologue

- Ancien assistant à l'hôpital ERASME,
ULB, Bruxelles
- Diplômé de la faculté de médecine
de Rabat
- Diplômé de chirurgie rétinienne
(Paris), de strabologie (Nantes), de
contactologie (Bordeaux) décataracte
phaco (Toulouse) France



Dr. Tarik EL ALLOUSSI
Ophtalmologue
Centre NADAR d'ophtalmologie
103, Av. Sidi Mohamed Ben Abdallah
Qbibat - Akkari-Rabat (Face CIH)
Tél : 05 37 23 13 55 / 05 37 23 05 22
Fax : 05 37 23 13 55 / 05 37 23 05 22
Email : t.alloussi@hotmail.com

Catex®

COMPOSITIONS

- **Catex 250 mg :**
Ciprofloxacine (DCI)
Sous forme chlorhydrate monohydraté
Excipients q.s
- **Catex 500 mg :**
Ciprofloxacine (DCI)
Sous forme chlorhydrate monohydraté
Excipients q.s

par comp
250 mg ®

par comp
500 mg

250 mg

PPV: 150DH00
LOT: 18N027 EXP: 10/21

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 - Aïn Harrouda 28630 Casablanca - Maroc

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,
- Suppurations bronchiques, notamment quand un bacille Gram- est suspecté (à l'exception des infections pneumococciques) :
 - chez le sujet à risque (éthylisme et tabagisme chronique, sujet de plus de 65 ans, immunodéprimé),
 - chez le bronchite chronique lors de poussées itératives,
 - chez le patient atteint de mucoviscidose.

• Traitement des infections ORL : sinusites chroniques, poussées de surinfection des otites chroniques et des cavités d'oviducte, préparations préopératoires d'otites chroniques ostéitiques ou cholestéatomateuses, traitement de relais des otites malignes externes.

En secteur hospitalier

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

- 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.

MISES 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.

FR

Mydriaticum 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 MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
3. COMMENT UTILISER MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

- Pour éviter l'ingestion surtout chez l'enfant voir rubrique 2 «Précautions d'emploi, Mises en garde spéciales».
- Afin d'éviter les effets systémiques induits par le passage de tropicamide dans la circulation générale par les voies larvales et par ingestion orale, il est recommandé, comprimer l'angle de l'œil après chaque pose.
- Refermer le flacon après utilisation.
- En cas de traitement prolongé, consulter le médecin.

MYDRIATICUM 0,5%

Collyre - Flacon 10 ml - P.P.V. : 25,90 DH
Non remboursable AMO



6 118001 070428

A.M.M. 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 IMMEDIATEMENT 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), à la toxicité neurologique et psychiatrique : convulsions, délire voire coma.

La prise en charge est symptomatique en milieu spécialisé.

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre peut provoquer des effets indésirables.

0,5 POUR CENT

fabriqué en
MAROC
HEA FARMACELITICS S.A.

25,90

54140

**TOBRADEX®**

POMMADE OPHTHALMIQUE

3,5 G

PPV: 54,40 DHS

Laboratoires Sothema, Bouskoura

A.D.S.P. Maroc N° 1562/DMP/217/NNP



6 118001 070602

69020-3 © 2007, 2014 Novartis

TOBRADEX®

Pommade Ophtalmique (Tobramycine – Dexaméthasone)

DESCRIPTION:

TOBRADEX® pommade ophtalmique (Tobramycine et Dexaméthasone) est une association d'antibiotique et de corticoïde sous forme multidosée, 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.

PHARMACOLOGIE CLINIQUE:

Les corticoïdes suppriment la réponse inflammatoire de nombreux agents, retardent ou diminuent vraisemblablement la cicatrisation. Les corticoïdes pouvant inhiber le mécanisme de défense de l'organisme contre l'infection, un médicament antimicrobien associé peut être utilisé quand cette inhibition est considérée comme cliniquement significative. La dexaméthasone est un corticoïde puissant.

Le composant antibiotique de l'association (tobramycine) agit contre les organismes sensibles. Les études *in vitro* ont montré que la tobramycine est active contre les espèces sensibles des microorganismes suivants:

Staphylococci, y compris *S. aureus* et *S. epidermidis* (coagulase-positif et coagulase-négatif), y compris les espèces pénicilline résistantes. Streptococci, y compris certaines espèces bêta-hémolytiques du groupe A, certaines espèces non hémolytiques, et certains *Streptococcus pneumoniae*. *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii*, la plupart des espèces *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* et *H. aegyptius*, *Moraxella lacunata*, et *Acinetobacter calcoaceticus* (Herellea vaginacola) et certaines espèces *Neisseria*.

Les études de susceptibilité bactérienne ont montré que dans certains cas les microorganismes résistants à la gentamycine restaient sensibles à la tobramycine. Une population bactérienne importante résistante à la tobramycine n'a pas encore émergé; cependant la résistance bactérienne peut se développer après un usage prolongé. Aucune donnée sur l'absorption systémique de TOBRADEX pommade ophtalmique n'est disponible; cependant il est connu que l'absorption systémique de médicaments instillés

Dans les maladies provoquant un amincissement de la cornée ou de la sclère, des cas de perforation ont été rapportés lors de l'utilisation topique de corticoïdes. Les infections purulentes aiguës de l'œil peuvent être masquées ou exacerbées par la présence d'un corticoïde.

PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Générales: Les infections fongiques de la cornée sont susceptibles d'apparaître à l'occasion d'une corticothérapie locale au long cours. Comme avec les autres préparations antibiotiques, l'utilisation prolongée peut entraîner la prolifération de microorganismes non sensibles, notamment de champignons. Toute surinfection doit conduire à la mise en route d'un traitement approprié. Lorsque l'administration de plusieurs médicaments est nécessaire ou chaque fois que l'impression clinique l'exige, l'œil doit être examiné sous grossissement par exemple par biomicroscopie à la lampe à fente avec, si nécessaire, une coloration à la fluorescéine. **Carcinogénèse, mutagénèse et diminution de la fertilité:** Aucune étude n'a été conduite pour évaluer le pouvoir carcinogène ou mutagène. Chez le rat, aucune diminution de la fertilité n'a été notée au cours des études sous cutanées de tobramycine à la dose de 50 et 100 mg/kg/jour.

Grossesse: Dans les études chez l'animal, les corticostéroïdes se sont montrés tératogènes. L'administration oculaire de dexaméthasone 0,1 % a une incidence de 15,6 % et 32,3 % sur les anomalies fœtales dans les deux groupes de lapines gravides. Le retard de croissance fœtale et l'augmentation de mortalité des rates ont été observés chez les rats traités de façon chronique à la dexaméthasone. Les études de reproduction ont été réalisées chez le rat et le lapin avec de la tobramycine jusqu'à 100 mg/kg/jour, administrée parentéralement, elles n'ont révélé aucune diminution de la fertilité ou lésion fœtale. Il n'y a pas d'étude pertinente et bien contrôlée chez la femme enceinte. TOBRADEX pommade ophtalmique pourra être utilisé pendant la grossesse si les bénéfices attendus justifient les éventuels risques pour le fœtus.

Allaitement: On ignore si ce médicament passe dans le lait maternel. Etant donné qu'un tel passage a été décrit pour de nombreux médicaments, il faut envisager d'interrompre l'allaitement pendant le traitement par TOBRADEX pommade ophtalmique.

Usage pédiatrique: La tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez les enfants.



Consulter le manuel d'utilisation

Théalose

Solution pour la protection, l'hydratation et la lubrification de la surface oculaire indiquée pour le traitement du syndrome de l'œil sec modéré à sévère

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose.....
Hyaluronate de sodium.....
Chlorure de sodium, Trométamol,
Acide chlorhydrique, Eau pour préparations
injectables q.s.p.....



Laboratoires Théa

12, rue Louis Blériot

63017 Clermont-Ferrand

Cedex 2 - France

QUAND UTILISER THEALOSE :

THEALOSE contient une solution destinée à être administrée sur l'œil ou sur le contact.

THEALOSE est préconisée en cas de picotements ou irritations oculaires. Les symptômes peuvent être aggravés par des facteurs externes tels que le port de lentilles de contact.

PPC : 147.00 DH

PPC : 147.00 DH

PPC : 147.00 DH

دياموكس® 250 ملغ

أسيترالاميد

أقراص قابلة للكسر

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء، لأنها تضم معلومات هامة من أجله.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي.
- لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
- إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أخبر الطبيب أو الصيدلي، وينطبق ذلك على أي تأثير غير مرغوب فيها لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

1. ما هو دياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

الصف الصيدلي العلاجي: مثبطات الأنهيدراز الكربونية - رمز S01EC01: ATC

يحتوي هذا الدواء على مادة فعالة، أسيترالاميد، التي تنتمي إلى فئة سولفاميدات، مثبطات الأنهيدراز الكربونية.

يمكن هذا الدواء من:

- خفض الضغط داخل العين بسرعة،
- خفض نسبة ثاني أكسيد الكربون في الدم لدى المرضى المعانين من مرض خطير في الرئتين (قصور تنفسي) أو لدى الأشخاص المقيمين في المرتفعات.
- يستعمل دياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر من أجل:
- علاج الضغط المرتفع في العين بسرعة (الزرق)،
- علاج بعض اضطرابات الجسم (الغلاء)، خاصة خلال بعض الاضطرابات التنفسية (التهيار التعويضي التنفسي الحاد الذي يتطلب الجوء إلى التهوية الميكانيكية) لدى المرضى المعانين من مرض في الرئتين (قصور تنفسي مزمن)،
- علاج داء المرتفعات.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر؟

لا تستعمل أبدا دياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر:

- إذا كانت لديك حساسية للمادة الفعالة (أسيترالاميد) أو لأحد مكونات الدواء الأخرى المتوفرة في دياموكس المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كانت لديك حساسية لدواء من فئة السولفاميدات. استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي إذا لم تكن متأكدا من تعريف سولفاميد.
- إذا كنت تعاني من مرض في الكبد (قصور كبدي حاد)، في الكلى (قصور كلوي حاد) أو في الغدد الموجودة فوق الكلى (قصور كظري حاد).
- إذا سبق أن عانيت في الماضي من نوبات مؤلمة تحت الظهر بسبب انحصار الأعضاء التي يمكن من التبول (مغص كلوي).
- إذا كنت تعاني من حساسية للقمح، بسبب توفره على نشا القمح.

حذيرات واحتياطات

اقصد الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال دياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر.

إذا كنت ضمن الأشخاص المعرضين لخطر: السن، داء السكري، مع اضطرابات الجسم: حمض، فقر الدم (فقر الدم الحاد البصري في الدم) أو إذا تناولت هذا الدواء بصفة مستمرة، سوف يطلب منك الطبيب إجراء تحليل الدم لمراقبة:

- نسبة السكر في الدم،
- نسبة الحمض اليوري،
- المكونات الكيميائية للدم (المخطط الرحلي الدموي) بما فيها نسبة البوتاسيوم،
- الصيغة الدموية.

إذا كنت تعاني من مرض في الكلى (قصور كلوي مزمن)، سوف يراقب الطبيب كذلك وظيفة الكلى خلال العلاج.

إذا كنت تعاني من أعراض تشبه ألم في العين مع انخفاض الرؤية، فإنها تتطلب علاجاً مستجلاً لأنها قد تؤدي إلى فقدان البصر.

يجب توفير العلاج بواسطة دياموكس وينبغي استشارة الطبيب. اتصل فوراً بالطبيب إذا ظهر تفاعل جلدي خطير: احمرار ينتشر في الجسم بأكمله مع بثور قد يكون مصحوباً بحمى (بثور طفحي حاد عام).

يجب أن تستعمل النساء في سن الإنجاب وسيلة فعالة لمنع الحمل خلال العلاج (انظري فقرة الحمل والرضاعة).

خلال عدم استعمال هذا الدواء أبدا في الثلاثي الأول من الحمل ولا يتم وصفه في الثلاثي الثاني أو الثالث من الحمل إلا عند الضرورة القصوى.

أدوية أخرى ودياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر.

أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء آخر، بما فيه الأدوية دون وصفة طبية.

الحمل والرضاعة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا اعتقدت أنك حامل أو تنوين الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

إذا كنت حاملاً، قد يؤثر دياموكس على طفلك بشكل خطير. وبالتالي، يجب عدم تناول هذا الدواء أبداً خلال الثلاثي الأول من الحمل. بعد الثلاثي الأول، لا يمكن للطبيب وصف هذا الدواء إلا عند الضرورة القصوى. حيث لوحظت حالات تشوهات (الوجه، الأعضاء، والقلب)، تغير حجم السائل المشيمي وتأثيرات على غو الجنين وأيضه (مثل ارتفاع حموضة الدم) في حالة استعمال الدواء خلال الحمل. إذا استعملت هذا الدواء خلال الحمل، أخبري الطبيب، حيث سيتم تتبع حملك وجنينك بشكل خاص.

الرضاعة

ينتقل هذا الدواء إلى حليب الأم. وبالتالي ينصح بعدم الرضاعة إذا كنت تتناولين هذا الدواء. استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الرياضيون

يحتوي هذا الدواء على مادة فعالة قد تسبب في تفاعل إيجابي للتحاليل التي تجرى في مراقبة المنشطات لدى الرياضيين.

يحتوي دياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر على نشا القمح

قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن في شكل آثار فقط، وبالتالي يعتبر دون خطر على الأشخاص الحساسين بالضرر البطني (سيلياك). يمكن تناوله إذا كنت تعاني من مرض بطني.

3. كيف يجب استعمال دياموكس 250 ملغ، أقراص قابلة للكسر؟

الجرعات

هذا الدواء خاص بالأطفال والنساء فوق 6 سنوات.

احترم دائماً الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، استشر الطبيب أو الصيدلي. **البالغون:** الجرعة الاعتيادية هي 1 إلى 2 أقراص في اليوم. في بعض الحالات، يمكن رفع هذه الجرعة إلى غايه 4 أقراص في اليوم.

الأطفال: ابتداء من 6 سنوات: الجرعة الاعتيادية هي 5 إلى 10 ملغ/كلغ/اليوم.

Diamox® 250 mg

Acétazolamide

Com

Ve
méd
vous

• Ga
• Si
phar
• Ce
pas à
de le
• Si v
méd
indésir
Voi rub

19,00



1. QU'EST-CE

CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique : INHIBITEURS DE L'ANHYDRASE CARBONIQUE - code ATC : S01EC01

Ce médicament contient une substance active, l'acétazolamide, qui appartient à la famille des sulfamides, inhibiteurs de l'anhydrase carbonique.

Ce médicament permet de :

- diminuer rapidement la pression au niveau de l'œil,
- diminuer le taux de gaz carbonique dans le sang chez les patients ayant une maladie grave des poumons (insuffisance respiratoire) ou chez les personnes séjournant en haute altitude.

DIAMOX 250 mg, comprimé sécable est utilisé pour :

- traiter rapidement une pression élevée au niveau de l'œil (glaucomes),
- traiter certains troubles de l'organisme (alcaloses), en particulier au cours de certains troubles respiratoires (décompensations respiratoires aiguës nécessitant le recours à la ventilation mécanique) chez les patients ayant une maladie des poumons (insuffisance respiratoire chronique),
- traiter le mal des montagnes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMOX 250 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais DIAMOX 250 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'acétazolamide) ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMOX mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique à un médicament de la famille des sulfamides. Demandez à votre médecin ou à votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr de ce qu'est un sulfamide.
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique sévère), des reins (insuffisance rénale sévère) ou des glandes situées au-dessus des reins (insuffisance surrénale sévère).
- Si vous avez eu, dans le passé, des crises douloureuses en bas du dos dues à un blocage des organes qui vous permettent d'uriner (coliques néphrétiques).
- Si vous êtes au 1er trimestre de votre grossesse.
- Si vous êtes allergique au blé, car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMOX 250 mg, comprimé sécable.

Si vous faites partie des sujets à risque : âgé, diabétique, avec des troubles de l'organisme : acidose, goutte (excès d'acide urique dans le sang) ou si vous prenez ce médicament de façon prolongée, votre médecin pourra vous demander de faire une prise de sang pour surveiller :

- votre taux de sucre dans le sang (glycémie),
- votre taux d'acide urique,
- votre composition chimique du sang (ionogramme sanguin) incluant votre taux de potassium,
- votre formule sanguine.

Si vous souffrez d'une maladie des reins (insuffisance rénale chronique), votre médecin surveillera également le fonctionnement de vos reins au cours du traitement. Si vous présentez des symptômes incluant une douleur à l'œil avec une baisse de la vue, ceux-ci nécessitent un traitement en urgence car ils peuvent conduire à la perte de la vue.

Le traitement par DIAMOX doit être arrêté et il convient de demander conseil à votre médecin.

Prenez immédiatement contact avec un médecin si vous présentez une réaction cutanée sévère : rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules et pouvant être accompagnée de fièvre (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

Les femmes en âge d'avoir des enfants doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement (voir la rubrique Grossesse et allaitement). Ce médicament ne doit jamais être utilisé au 1er trimestre de grossesse et ne sera prescrit au 2ième ou 3ième trimestre de grossesse, qu'en cas de nécessité absolue.

Autres médicaments et DIAMOX 250 mg, comprimé sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Si vous êtes enceinte, DIAMOX pourrait nuire gravement à votre enfant. Par conséquent, ce médicament ne doit jamais être utilisé au cours du 1er trimestre de votre grossesse. Au-delà du 1er trimestre, votre médecin ne pourra pas vous prescrire ce médicament, sauf en cas de nécessité absolue. En effet, des cas de malformations (de la face, des membres et du cœur), de modification du volume du liquide amniotique et des effets sur la croissance de l'enfant à naître et le métabolisme du bébé (par exemple augmentation de l'acidité du sang) ont été observés en cas d'utilisation au cours de la grossesse. Si vous avez pris ce médicament alors que vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin, un suivi particulier de votre grossesse et de votre bébé sera mis en place.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé si vous prenez ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de



Compresses Oculaires

Stériskin 

**Compresses Oculaires
Adulte**

6.5cmx9.5cm



10 compresses

26.00



Compresses Oculaires

Stériskin 

**Compresses Oculaires
Adulte**

Adhésif hypoallergénique
Coussinet central absorbant et anti-adhérent
Transpirant et extensible



Distribué par:
Signature Trading



6 946763 311127

LOT 346868616



28/11/2021