

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

**Déclaration de Maladie**

M22- 0057796

15606

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1848

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ZI BIAT MOHAMED

Date de naissance : 10/02/1948

Adresse : 28 ZAKOUR GIBRA 280 104580 EXTÉRÉANNE 8

HAY HASSARI CASABLANCA

Télé. : 06 87 41 63 05

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr. NAYME Karim**  
**Ophthalmo**  
Lot. Nassim, Lot N°5 Route d'Azemmour  
Casablanca -  
Tél: 0522-36-00-79 / 0643-08-22-95

Date de consultation : 30/03/2023

Nom et prénom du malade : Fatima Nafissa, Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Eczema de la paupière

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie :

Lettre

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : cas de maladie

- Casablanca -

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 : IASA BLN LA

Le : 30/03/2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/03/23	g	G+		<p><b>Dr. NAYME Karim</b> Ophtalmologie Lot. Nassim, Lot N°5 Route d'Azemmour - Casablanca - Tél: 0522-36-60-79 / 0643-08-22-95</p>

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 30.03.93	30.03.93	198,00

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

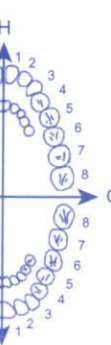
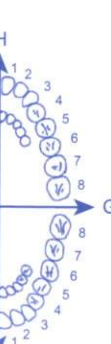
#### AUXILIAIRES MEDICALS

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

#### **Important :**

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F ROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	$  \begin{array}{r}  H \quad 25533412 \quad   \quad 21433552 \\  D \quad 00000000 \quad   \quad 00000000 \\  \hline  B \quad 35533411 \quad   \quad 11433553  \end{array}  $			Coefficient DES TRAVAUX
	<p><b>[Création, remont, adjonction]</b>            Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

## **ORDONNANCE**

Casablanca le ..... 21/03/2023.

NOM : FILALI  
PRENOM : NAJIA

24.60

## 1°) FRAKIDEX (collyre)

1 goutte x3j pdt 07 jours

1 goutte x2/j pdt 07 jours

1 goutte x1/j pdt 07 jours

74,80

## 2°) SPECTRUM 500 MG (comprimés)

1 cp x2/j pdt 05 jours

### 3°) PHYLARM

## Pour nettoyage de la paupière matin et soir

## l'œil opéré après 21 jours

496°

1°) FLUCON (collyre)

1 goutte x3/j pdt 07 jours

1 goutte x2/j pdt 07 jours

1 goutte x1/j pdt 07 jours

#### **TRAITEMENT A PARTIR DE CE JOURS**

**NB : NON ARRET DU TRAITEMENT SI VOUS ETES EN COURS DE JOURS**

### **GLAUCOMATEUX**

~~991.00~~



**544, Boulevard Panoramique, Casablanca, Maroc**  
Patente N°: 34082698 - Identifiant Fiscal N°: 87621862  
ICE N°: 002281194000046 - RC N°: 434621 CNSS: 156390

+212 522 50 15 15 | +212 522 29 66 00 / 60  
+212 522 86 46 18 | +212 522 86 46 21  
+212 522 86 46 19 | clinicoeil.californie@gmail.com  
+212 522 86 46 20 | www.clinic-oeil.com

**HER MEDIC**  
**PPC**  
**99.00 DHS**

**hyLarm**

**Solution ophtalmique stérile et isotonique  
d'irrigation oculaire sans agent conservateur**

**NOTICE D'INFORMATION PRODUIT**

**IDENTIFICATION ET DÉNOMINATION**

**PHYLARM**

Solution ophtalmique stérile pour l'irrigation de la surface oculaire.

**COMPOSITION**

Chlorure de sodium.....0,090 g.  
Borate de sodium.....0,002 g.  
Acide borique.....0,027 g.  
Eau purifiée q.s.p.....10 ml.

**FORME ET CONTENU EN VOLUME**

Il s'agit d'une solution ophtalmique stérile pour l'irrigation directe de la surface oculaire et des paupières.

La voie d'administration est oculaire externe.

PHYLARM est présenté en récipient unidose de 10 ml et de 2 ml.

**MODE D'ACTION**

PHYLARM est une solution ophtalmique stérile, isotonique et sans conservateur destinée au traitement symptomatique des irritations de la surface oculaire.

Les caractéristiques physico-chimiques de PHYLARM sont très proches de celles de la phase aqueuse du film lacrymal ce qui permet une très bonne efficacité et sécurité d'emploi :

- Le pH 7.4 physiologique de PHYLARM favorise l'action du lysozyme des larmes.
- PHYLARM est iso-osmolaire aux larmes (335 mOsm./Kg).
- L'absence de conservateur et d'antiseptique élimine tout risque d'allergie et de cytotoxicité potentielles.

La présentation en récipient unidose garantit la stérilité, la sécurité et l'efficacité du produit pour chaque utilisation.

PHYLARM assure une humidification maximale de toutes les muqueuses de la surface oculaire.

PHYLARM permet une élimination des corps étrangers, des poussières, des allergènes et polluants atmosphériques, des sécrétions conjonctivales présents à la surface de l'œil, par irrigation de toute la surface oculaire.

PHYLARM calme la symptomatologie des irritations oculaires :

- Sensation de corps étrangers.
- Sensation de sécheresse oculaire.
- Gêne oculo-palpébrale mal définie.
- Sensation de brûlures.
- Démangeaisons diffuses au niveau du bord des paupières ou dans l'angle interne de l'œil.
- Sensation de picotements.
- Fatigue oculaire.

**INDICATIONS**

Traitements symptomatiques des irritations de la surface oculaire :

- Irritations des paupières et du globe oculaire.
- Traitement adjuvant des allergies oculaires par élimination mécanique des pneumallergènes (les pollens et autres graminées, les acariens, les poussières domestiques, les poils, les moisissures et les polluants) présents au niveau de la surface oculaire, afin d'éviter le contact de ces allergènes avec les muqueuses conjonctivales créant l'allergie.
- Traitement adjuvant à la pathologie infectieuse ou inflammatoire des paupières, des conjonctives et de la cornée.
- Hygiène oculaire y compris post opératoire (enfant et adulte).

# SPECTRUM® 250 & 500 mg B/10 & B/20

SPECTRUM® 750 mg B/10

Comprimés pelliculés

(Ciprofloxacine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

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.

## 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

Ciprofloxacine. 250, 500 ou 750 mg

Pour 1 comprimé pelliculé

Excipients communs : croscarmelle sodique, cellulose microcristalline, povidone, silicate de magnésium, silice colloïdale, hydroxyde de zinc, talc, propylène glycol, PEG 6000.

## 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Cesse pharmacothérapeutique : Fluoroguanoquinolone - code ATC : J01MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

## 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

- Chez l'adulte

SPECTRUM, est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires

- Infections persistantes 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 charbon

SPECTRUM, peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont, nous ne savons qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection aigüe ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM.

- Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM, 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 mucoviscidose

- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)

- Exposition à la maladie du charbon.

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

## 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Il faut 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.

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

Prenez votre médicament si vous avez des symptômes renversant la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 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 doutes sur le nombre de comprimés de SPECTRUM, à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avez-vous les comprimés avec une grande quantité de boisson. 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 sein ou dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'indication grise sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM, 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.

IS

SPECTRUM comprimé pelliculé.

à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants (voir rubrique 1).

zandine (voir rubrique 6)

effets indésirables, mais si ne

vous-même sont listés dans

le tableau afin d'estimer un a-tre

mes listés-dessous.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Crises convulsives (voir rubrique 7)

- Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)

- Réaction allergique aiguë et soutenue se manifestant par des symptômes tels qu'une oppression dans la poitrine, des sensations vertigineuses, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou à la survenue de sensations vertigineuses lors du passage en position debout (réaction anaphylactique, choc anaphylactique) (voir rubrique 7)

- Fibrillation musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture des tendons, en particulier du gros tendon située à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7)

- Eruption cutanée severe pouvant mettre votre vie en danger, apparaissant généralement sous forme de cloques ou d'ulcération dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses comme les organes génitaux, et pouvant évoluer vers la propagation de cloques ou d'un décollement de la peau sur tout le corps (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)

- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Sensations inhabituelles de douleurs, de brûlures, de picotements, d'engourdissement ou de faiblesse musculaire dans les extrémités (neuropathie) (voir rubrique 7)

- Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hématologiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse s'accompagnant d'une diapositive et de symptômes systémiques, appelé syndrome DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom), PRO - Pustuleuse Exanthème Aiguë Généralisé)

D'autres effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par SPECTRUM, sont listés ci-dessous, selon leur fréquence de survenance :

- Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Nausées, diarrée

- Douleurs dans les articulations et inflammation des articulations chez l'enfant.

- Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Douleurs dans les articulations chez l'adulte

- Surfamilles longues (dûs à des champignons)

- Taux élevé d'un type de globules blancs (eosinophiles)

- Diminution de l'appétit

- Hyperactivité, agitation

- Maux de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût

- Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs liés aux que des problèmes d'estomac (indigestion/vomites d'estomac), ou flatulence

- Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)

- Éruption cutanée, érythema, urticaire

- Alteration de la fonction rénale

- Douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre

- Élevation du taux d'une substance présente dans le sang (phosphates alcalins).

- Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes

- Inflammation des articulations (poliarthrite) liée à l'utilisation d'acibenzalone (pouvant être fatale dans le cas des rues) (voir rubrique 7)

- Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang associée à la coagulation sanguine (paquettes)

- Réaction allergique aiguë (anémie) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème de Quincke) (voir rubrique 7)

- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

- Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 7)

- Confusion, déorientation, réactions d'irritabilité, réves étranges, dépression (peut conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations

- Fourmillements, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges

- Troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 7)

- Bouffements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

- Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

- Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement

- Essoufflement, y compris symptômes asthmatiques

- Troubles hématoïdiens, juponnière (clatre cholestéatique), hépatite

- Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

- Insuffisance rénale, présence de sels ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires

- Retention d'eau, hypertension excessive

- Augmentation de la concentration dans le sang d'une enzyme issue du pancréas (amylase)

- Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- Type particulier de basse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse

très importante du nombre de certains globules blancs, nombre de globules rouges, de globules blancs et de l'appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines est faible

- Réaction allergique appelée réaction de type maladie de Reye

- Troubles psychiatriques (réactions psychotiques peuvent entraîner la mort de sujets à un suicide) (voir rubrique 7)

- Migraine, troubles de la coordination, décharge instable (bouffées oculaires), tension exercée sur le cerveau (crébral)

- Troubles de la vision des couleurs

- Inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasoconstriction)

- Inflammation du pancréas (pancréatite)

- Destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) hépatique mettant votre vie en danger (voir rubrique 7)

- Petits saignements sous forme de points rouges sous la peau

- Aggravation des symptômes de la myasthénie (voir rubrique 7)

- Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être précisée)

- Sensation d'être très excité (anxiété) ou sensation de grêle

- Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle QT électrique du cœur »)

- Modification de la coagulation du sang (chez les patients diabétiques)

**3. DECLARATION DES EFFETS SECONDAIRES**

La déclaration des effets indésirables suspectés après avoir pris ce médicament vous permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

**5. MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS**

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il peut y avoir des complications.

- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.

- Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons et articulations.

- Si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de perdre vos sens.

- Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne peur d'être excité).

- Si vous avez reçu un diagnostic d'hypothyroïdie ou d'hypothyroïdie anormale (athyroïdie) ou d'hypothyroïdie périphérique d'un gros problème.

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection de l'aorte.

- Si vous présentez des antécédents familiaux d'anémie facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple syndrome de Mefeném ou syndrome d'Héins-Cards ou l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la maladie aérohémostase connue).

- Si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine (avec, ou si vous avez des antécédents familiaux de tracé ECG, engorgement du tractus électrique du cœur), le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans l'artéole (appelé « hypocalcémie »), si vous avez avec déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent (CI) interactions avec d'autres médicaments).

- Si vous ou un membre de votre famille a une maladie déshydratante (GEPD), car vous pourriez alors risquer de déshydrater.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital en association à SPECTRUM. Si aucun autre jour de traitement, veuillez consulter votre médecin.

**Pendant la prise de SPECTRUM**

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles susmentionnés survient avec SPECTRUM, comprimé pelliculé. Votre médecin devra être alerté.

- Réaction allergique aiguë et soutenue (réactionnent dose, lorsque dose, laissez un risque élevé de faire de survenance d'un ou plusieurs symptômes suivants : oppression dans la poitrine, de la peau, de la tête ou des yeux, sensation vertigineuse lors du passage du lit au bureau, arrêt de prendre SPECTRUM et contact avec la peau).

- Des douleurs et gonflements des articulations occasionnellement, en particulier si vous êtes grêle articulées.

Une inflammation et une urgence des tendons de l'articulation traité et jusqu'à plusieurs mois après l'arrêt de l'effet de la douleur ou l'inflammation des articulations ou des tendons de votre médicament si mettez la zone douloureuse au repos. Si le risque de rupture des tendons.

- Si vous ressentez une douleur soutenue et intense au niveau de la tête ou de la poitrine.

- Si vous rendez-vous immédiatement au service d'urgence d'un hôpital.

- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre maladie né

**USCH + LO**

**AKIDEX®**  
Collyre en solution

FRAKIDEX  
Collyre 5ml  
ZENITH PHARMA  
AMM. N°218/16 DMF/21/16  
6116001270116

LOT/ EXP/ 02-2022  
FAB/ EXP/ 01-2024  
PPV. 24,60 UI

Alfate de framycétine, phosphate sodique de dexaméthasone



Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FRAKIDEX®, collyre en solution et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FRAKIDEX®, collyre en solution ?
3. Comment utiliser FRAKIDEX®, collyre en solution ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FRAKIDEX®, collyre en solution ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE FRAKIDEX®, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique CORTICOIDE ET ANTI-INFECTIEUX EN ASSOCIATION par voie locale (S : organes sensoriels) - code ATC : S01CA01

Ce médicament est un collyre (gouttes oculaires) contenant :

- Un antibiotique de la famille des aminosides : la framycétine,
- Un corticoïde : la dexaméthasone.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines inflammations et infections de l'œil :

- Après chirurgie de l'œil,
- Dans des infections avec inflammation, dues à des bactéries pouvant être combattues par l'antibiotique contenu dans ce médicament.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FRAKIDEX®, collyre en solution ?

N'utilisez jamais FRAKIDEX®, collyre en solution :

- si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une infection débutante de l'œil d'origine virale,
- si vous avez une infection mycosique.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse et l'allaitement.

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

#### Instructions

demander conseil au médecin ou pharmacien avant d'utiliser FRAKIDEX®,

en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

avaler.

ce médicament peut entraîner une augmentation et/ou un retard de cicatrisation.

Le médecin si vous ressentez un gonflement

à niveau de votre tronc et de votre visage, c'est les premières manifestations d'

toute.

Tode d'administ

Voie ophtalmiq

Lavez-vous so

Evitez le co

Fr

fo

bo

Fla

sé

En

int

ma

Ap

Puis

per

activ

L'œil

Rebo

Fréqu

• to

• 3

Durée c

En moye

Un traite

Si vous av

n'auriez d

Consultez

Des instillat

systémique

une opacifi

cicatrisatio

Si vous oub

Ne prenez

oubliée de

Si vous ave

plus d'info

4. QUEL

Comme to

indésirabl

monde.

• Sensa

(conj)

• Allerg

• En usa

d'opac

• Retard

• Fréqui

• Problème

chez les f

violacées,

irrégulièr

protéines e

enfants et

corps et du

Avertissem

Si vous présente

située à l'avant e

rares cas, des tro

pendant le tra

précautions »).

Déclaratio

indésirabl

6 118001 070244

Flucon collyre de 3 ml  
A.M.M. N° 103DMP/21/NCV  
Laboratoires Sotherna  
PPV : 22,60 DHS

Remboursable AMO  
406865

Intégralité de cette notice avant de prendre ce  
nt des informations importantes sur votre traitement.  
questions, si vous avez un doute, demandez plus  
votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

# FLUCON<sup>®</sup>, collyre

Fluorométholone

### b) COMPOSITION

Fluorométholone .....	0,1 g
Chlorure de benzalkonium .....	0,01 g
Phosphate monosodique, phosphate disodique anhydre, polysorbate 80, chlorure de sodium, tétacrématate de sodium, alcool polyvinyle, méthylhydroxypropylcellulose, acide chlorhydrique et/ou hydroxyde de sodium pour ajuster le pH, eau purifiée .....	q.s.p. 100 ml

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre, flacon compte-gouttes de 3 ml.

### d) CLASSE PHARMO-CERTHEAPEUTIQUE

CORTICOÏDES

### e) NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE / EXPLOITANT

Laboratoires ALCON  
4, Rue Henri Sainte-Claire Deville  
F-92563 RUEIL-MALMAISON CEDEX

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

ALCON CUSÍ, S.A.  
E-08320 El Masnou-Barcelone

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ? (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

La fluorométholone est un anti-inflammatoire qui appartient au groupe des corticoïdes.

Ce médicament est indiqué pour traiter certaines maladies inflammatoires de l'œil.

## 3. ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ? (CONTRE-INDICATIONS)

En cas d'infection ou de lésions de la surface de l'œil (surtout la cornée) telle qu'une infection bactérienne, fongique (due à un champignon microscopique) virale (provoquée, par exemple, par le virus herpétique ou le virus varicelle-zona) ou amibienne.

Si vous êtes allergique à la fluorométholone ou à l'un des autres composants contenus dans Flucon en particulier au chlorure de benzalkonium.

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

### b) MISES EN GARDE SPECIALES

Si l'un de ces cas vous correspond, dites-le à votre médecin et n'utilisez pas FLUCON.

### Faites attention avec FLUCON

- en cas d'utilisation prolongée de corticoïdes par voie oculaire
- si la réaction inflammatoire ne diminue pas dans un délai raisonnable au cours du traitement, parlez-en à votre médecin. Vous souffrez peut-être d'une affection connue sous le nom d'effet de l'œil sec.