

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M22- 0057796

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1848 Société :
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : Bi. BLAT Mohamed
Date de naissance : 10/02/1948
Adresse : RA ZOU GHA 280 CASABLANCA
Tél. : 0684416305 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. NAYME Karim
Ophtalmologie
Lot. Nassim, Lot N°5 Route d'Azemmour
Casablanca
Tél: 0522-36780-79 0643-0822-95

Date de consultation : 30/09/2023
Nom et prénom du malade : Fikeli Majida Age:
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Cataracte et glaucome
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CASABLANCA

Le : 30/09/2023

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
30/03/83	g			Dr. NAYME Karim Ophtalmologie Lot. Nassim, Lot N°5 Route d'Azemmour - Casablanca - Tél: 0522-36-60-79 / 0643-08-22-95

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
AL MOUSTAKH CASA BLANCA Tél: 0522 90 33 33 580, Bd Ibn Sina AL MOUSTAKH	30.03.83	198,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

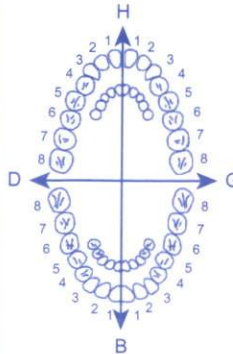
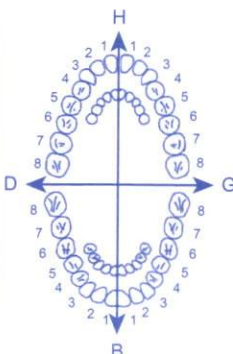
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				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																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



ORDONNANCE

Casablanca le 29/03/2023

NOM : FILALI
PRENOM : NADJA

- 24.60
- 1°) FRAKIDEX (collyre)
1 goutte x3/j 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

- 97.00
- 3°) PHYLARM

Pour nettoyage de la paupière matin et soir
l'œil opéré après 21 jours

- 49.60
- 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
GLAUCOMATEUX

HER MEDIC

PPC

99.00 DHS

Phylarm

**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

Traitement symptomatique 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 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.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active : Ciprofloxacine

250, 500 ou 750 mg

Pour 1 comprimé pelliculé

Excipients communs: croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale, hypromellose, oxyde de titane, talc, propylène glycol, PEG 6000.

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique: Fluoroquinolones - code ATC: J01MA02

SPECTRUM contient une substance active, la ciprofloxacine.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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.

- Chez l'adulte

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

- Infections des voies respiratoires
- Infections périodontales 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 (neutrophiles), 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 adjuvant 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 poussoirs 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

Veillez 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. 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. Prévenez 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 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 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 cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas ou dans un produit laitier peut réduire l'absorption de SPECTRUM. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM, avec des produits laitiers le jour où vous avez ou des jus de fruit entiers (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Remez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

Composition d'un comprimé pelliculé :

- la substance active, avec autres excipients ou à l'un des autres composants (voir rubrique 1)
- la ciprofloxacine (voir rubrique 1)

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

- Cris convulsives (voir rubrique 7)
- Cris convulsives (voir rubrique 7)
- Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)
- Réaction allergique sévère (soudaine se manifestant par des symptômes tels qu'une oppression dans la poitrine, des sensations vertigineuses, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou la survenue de symptômes vertigineux lors du passage en position debout (réaction anaphylactique, choc anaphylactique) (voir rubrique 7)
- Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture de tendons, en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7)
- Eruption cutanée sévère pouvant mettre votre vie en danger, apparaissant généralement sous forme de cloques ou d'ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses comme les organes génitaux, et pouvant évoluer vers l'apparition de cloques ou d'un décollement de la peau sur tout le corps (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)

Effets indésirables fréquents (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- Sentiments inhabituels 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, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hépatiques et une réaction systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse) s'accompagnant d'une éruption et de symptômes systémiques appelé syndrome DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms) (PAINS - Psoriasis Exanthématique Aiguë Généralisée)

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

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

- Nausées, diarrhée
- Douleurs dans les articulations (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
- Sentiments linguistiques (dus à des champignons)
- Taux élevés d'un type de globules blancs (leucopénie)
- Diminution de l'appétit
- Hypertension, agitation
- Maux de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût
- Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou faiblesse
- Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire
- Altération de la fonction rénale
- Douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- Élévation du taux d'une substance présente dans le sang (phosphatases alcalines)

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

- Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes
- Inflammation des réticules (pouvant être la manifestation d'anticorps) (pouvant être fatale dans de très rares cas) (voir rubrique 7)
- Modification du nombre de certains globules blancs et des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutrophénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)

- Réaction allergique, gonflement (œdème) 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, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, dépression (pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations
- Fournissements, 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)
- Sourdeurs/douleurs d'oreilles, troubles ou perte de l'audition
- Accélération des battements cardiaques (tachycardie)
- Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement
- Troubles, et/ou symptômes asthmatiques
- Essoufflement, jaunisse (ictère cholestatique), hépatite
- Exposition à la lumière (voir rubrique 7)
- Insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires
- Rétention d'eau, transpiration 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 baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse

effets indésirables, mais ils ne

ne vous influencent pas les

medicament afin d'éviter un autre

des effets indésirables

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

- Réaction allergique appelée réaction de type malade sévère
- Troubles psychiatriques (réactions psychotiques, troubles de la conscience, hallucinations, idées délirantes, tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7)
- Migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de l'équilibre), pression excessive sur le cerveau (l'œdème cérébral)
- Troubles de la vision des couleurs
- Information de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculopathie)
- 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 indétectable (la fréquence ne peut pas être estimée)
- Sensation d'être très étiré (marée) ou sensation de grand
- 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 atteints de troubles de la coagulation)

Déclaration des effets secondaires (chez les patients atteints de troubles de la coagulation)

La déclaration des effets indésirables suscités après l'usage de ce médicament permet de surveiller continuellement le rapport bénéfice/risque.

7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il est possible que vous ayez des problèmes rénaux.

Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection nerveuse, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons ou SPECTRUM.

Si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de perdre la vue.

Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse des muscles).

Si vous avez reçu un diagnostic d'hyperthyroïdie ou (hypertrophie cardiaque) ou anévrisme périphérique d'une artère.

Si vous avez déjà eu une expérience antérieure de glaucome.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

Si vous présentez des antécédents familiaux d'infarctus du myocarde ou d'infarctus du myocarde.

USCH+LO

AKIDEX®

collyre en solution

sulfate de framycétine, phosphate sodique de dexaméthasone

FRAKIDEX

Collyre 5ml

ZENITH PHARM

AMM n°218/16 DMF/21/16

6116001270416

LOT/عنوان

FAB/تاريخ

EXPI/تاريخ

H8231

02-2022

01-2024

PPV : 24,60 DH



Veillez 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 CORTICOÏDE 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 GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, 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 MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

ations

decin 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.

e médecin si vous ressentez un gonflement

niveau de votre tronc et de votre visage

t les premières manifestations d'

loute.

Mode d'adminis

Voie ophtalmiq

Lavez-vous so

Évitez le con

Fr

fo

bo

Flac

séc

En

int

ma

Ap

Puis

per

activ

L'œil

Rebo

Fréq

• to

• 3

Durée d

En moye

Un traite

Si vous av

n'auriez d

Consultez

Des instillat

systémique

une opacifi

cicatrisation

Si vous oub

Ne prenez

oubliée de

Si vous ave

plus d'infor

4. QUEL

Comme to

indésirable

monde.

• Sensa

(conj

• Allerg

• En usa

d'opac

• Retard

• Fréque

• Problème

chez les fr

violacées

irrégulière

protéines

enfants et

corps et du

Avertisseme

Si vous présente

située à l'avant

rare cas, des tro

pendant le trai

précautions»).

Déclaration

indésirable

احتياطات الإستعمال

بسمي رينوت

تقاء

فر

في حالة العلاج بهذه

طبيب

6 118001 020244

Flucon collyre de 3 ml
A.M.M. N° 103DMP/21/NCV
Laboratoires Sothema
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

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®

collyre

b) COMPOSITION

Fluorométholone 0,1 g
Chlorure de benzalkonium 0,01 g
Phosphate monosodique, phosphate disodique anhydre, polysorbate 80,
chlorure de sodium, tétracémate de sodium, alcool polyvinylique,
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 PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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 DOUTE, 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