



## 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
27/07/23	2		2000 Dhs	Dr. Abdelhak OPHTALMO Rue Allah Ben Abdallah Casablanca 2473345/0522471472
16/08/23	23	Cachet	Dr. Abdelhak OPHTALMO Rue Allah Ben Abdallah Casablanca 2473345/0522471472	Dr. Abdelhak OPHTALMO Rue Allah Ben Abdallah Casablanca 2473345/0522471472

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE FAÏLA-CASABLANCA Noue FILALI GUENNOUN Ibtissam 226, Boulevard Al Joutone Salmia 2 - Casablanca Tél.: 05 22 38 01 47	16/08/23 87104193	256,30 128,00

## 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	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

## 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

### [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





الدكتور عبد الحق بوشطة

اختصاصي في أمراض و جراحة العيون

طب العين-عدسة الاتصال-الليزر-انجيوغرافي

عضو الجمعية الفرنسية لامراض العيون

زنقة علال بن عبد الله- الطابق الأول - الدار البيضاء 70

الهاتف: 05 22 47 33 45 / 05 22 47 14 72

Casablancale 271071 23 الدارالبيضاء في

Mr AZAMNOUD. MOHAMAD BOUCHTA  
Dr. Abdelhak BOUCHTA  
OPHTALMOLOGISTE  
70, Rue Allah Ben Abdellah  
Casablanca  
tel.: 0522 47 33 45/0522 47 14 72

128,00

/ Navi

Nact Sd

CD ✓

Grande Pharmacie Normale  
SOPHARZ Sarl  
39, Bvd Mohammed V  
Casablanca, Tél: 0522 26 54 75

Dr. Abdelhak BOUCHTA  
OPHTALMOLOGISTE  
70, Rue Allah Ben Abdellah  
Casablanca  
tel.: 0522 47 33 45/0522 47 14 72

# 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 y 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 suspectez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

Ciprofloxacine.

Pour 1 comprimé pelliculé : 250, 500 ou 750 mg

Excipients communs : croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale, hypromellose, cendre d'itanne, talc, propylène de glycol, PEG 6000.

## 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroguanique, 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 on suppose qu'une bactérie est en la cause.
- Si vous présentez une infection sévère 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

Veuillez 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 devrez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Cela 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 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. Avalez 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 n'a pas d'effet grave 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 peu près abondamment pendant le traitement par ce médicament.

## 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 1).
- Si vous prenez de la fénfluramine (voir rubrique 1).

## 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables lors de son utilisation. Les effets indésirables les plus graves que vous pouvez reconnaître vous les savez, mais il est possible que certains d'entre eux soient moins graves.

Le tableau ci-dessous indique les effets indésirables les plus graves que vous pouvez reconnaître vous les savez.

Année dernière, SPECTRUM a été prescrit et contactez immédiatement votre médecin si : un effet indésirable a été rencontré.

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

• Crises convulsives (voir rubrique 7)

Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10000)

• Réaction allergique sévère et soutenue se manifestant par des symptômes tels que :

– sensibilité allergique lors du passage en position décubitus (réaction anaphylactique, choc anaphylactique) (voir rubrique 7)

– Faiblesse musculaire, inflammation des tendons qui peut conduire à une rupture des tendons, particulièrement du tendon sterno-cléido-mastique 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'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).

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

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

• Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hématologiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse s'accompagnant d'une eosinophilie et de symptômes systémiques appelé syndrome DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom), PEAG (Pruritis, Eosinophilia, Aggravation Générique).

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 (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Nausées, diarrhée

• Douleur dans les articulations et inflammation des articulations chez l'enfant.

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

• Douleur dans les onguentures chez l'adulte

• Connexions longiques (doigts à des champions)

• 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 tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences

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

• Éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

• Atténuation 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 (phosphatases alcalines)

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

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

• Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale dans des rares cas) (voir rubrique 7)

• Modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutropénie, 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, déorientation, réactions d'anxiété, réves étranges, dépression (pouvant 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)

• Troubles cardiaques, troubles de la coagulation, troubles de l'hépatite

• Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

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

• Esoufflement, crampes symptomatiques asthmatiques

• Troubles hésitantes, jaunisse (jaune cholestéatique), hépatite

• Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

• Inflammation rénale, présence de sels 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 (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

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

LOT 230381  
EXP 03/2026  
PPV 74-80DH

la paroi des vaisseaux sanguins  
du pancréas (pancréatite)

du foie (hépatite hépatique)

mettant votre vie en danger (voir rubrique 7)

réagissons sous forme de points rouges

• Aggravation des symptômes de la myopathie (voir rubrique 7)

• Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut être déterminée)

• Sensation d'être très excité (marie) ou sensation

• Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque modifié (appelé « allongement de l'intervalle entre les battements cardiaques »)

• Modification de la coagulation du sang (chez les personnes qui ont des antécédents de maladie héréditaire de coagulation)

• Déclaration des effets indésirables suspects a été effectuée par un surveillant continu du rapport bénéfice-risque

7. MISE EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

• Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection

• Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons

• Si vous êtes diabète car ce produit peut augmenter votre risque de diabète

• Si vous souffrez de myopathie (maladie rare qui peut être exacerbée)

• Si vous avez déjà eu un diagnostic d'hypertrophie cardiaque (anémie aiguë ou anémie périphérique d'un cœur normal)

• Si vous avez déjà eu un épisode aigu de dissémination de l'artère

• Si vous présentez des antécédents familiaux d'anomalies de risque ou d'affections prédisposantes (par exemple, de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'artérite à cellules géantes, la maladie de Charcot-Marie-Tooth)

• Si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine peut entraîner une fibrillation atriale, ou un arrêt cardiaque. Si vous avez déjà eu une crise cardiaque (accident du myocarde) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner une fibrillation atriale, ou un arrêt cardiaque, ou si vous avez des antécédents familiaux d'accident cardiaque, contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous ou un membre de votre famille a une maladie de la thyroïde (hypothyroïdie ou hyperthyroïdie) ou si vous avez déjà eu une crise d'apnée de l'oxygène (apnée du sommeil) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner une crise d'apnée de l'oxygène, contactez immédiatement votre médecin.

• Pendant la prise de SPECTRUM.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des effets indésirables suspects a été observé par SPECTRUM, comprimé pelliculé. Votre médecin sera alors alerté.

• Réaction allergique sévère et soutenue (reaction anaphylactique) (voir rubrique 7)

• Réaction allergique sévère, réactions d'anxiété, dépression, réactions d'anxiété, réves étranges, dépression (pouvant 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)

• Troubles cardiaques, troubles de la coagulation, troubles de l'hépatite

• Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

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

• Esoufflement, crampes symptomatiques asthmatiques

• Troubles hésitantes, jaunisse (jaune cholestéatique), hépatite

• Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

• Inflammation rénale, présence de sels 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 (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

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

lcom

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

Suspensi

#### **DESCRIPTION :**

Chaque ml d'Icomb® contient :  
Principe actif : Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%).  
Excipient à effet notoire: Chlorure de Benzalkonium.

#### **PROPRIETES:**

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

#### **INDICATIONS:**

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.

#### **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. Kéратite 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:**

أيكومب  
Icomb®

Lot:

Fab:

Exp:

PPV: 30 DH 30



lcom

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

Suspensi

#### **DESCRIPTION :**

Chaque ml d'Icomb® contient :  
Principe actif : Tobramycine 3 mg (0,3%) et dexaméthasone 1 mg (0,1%).  
Excipient à effet notoire: Chlorure de Benzalkonium.

#### **PROPRIETES:**

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

#### **INDICATIONS:**

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.

#### **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. Kéратite 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:**

أيكومب  
Icomb®

Lot:

Fab:

Exp:

PPV: 30 DH 30



# MAXIDROL®, pommade

Dexaméthasone

Sulfate de néomycine

Sulfate de polymyxine B

6 118001 070404  
Laboratoires Sothera Bouskoura  
Maxidrol pommade ophtal., 3,5 g  
A.D.S.P. Maroc N° DMDP/21/NCI  
PPV : 22,40 DHS  
406805

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**

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

## **1. QU'EST-CE QUE MAXIDROL, pommade ophtalmique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Corticoïdes et anti-infectieux en association.

Ce médicament est une pommade ophtalmique contenant :

- un antibiotique de la famille des aminosides : la néomycine,
- un antibiotique de la famille des polypeptides : la polymyxine B,
- et un corticoïde : la dexaméthasone.

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

En cas d'allergie, le traitement peut entraîner une augmentation de l'inflammation.

Chez certains patients ce médicament peut entraîner une augmentation de la croissance oculaire, retard de cicatrisation, flétrissement, érosion et/ou ulcération rapide ou en cas d'apparition de symptômes anormaux, consulter votre médecin.

- En cas de traitement prolongé par cette pommade, une surveillance par l'ophtalmologiste est nécessaire.
- Ne pas prolonger le traitement au-delà de la date prévue sans avis médical (risque de passage non négligeable du corticoïde dans la circulation générale).
- En cas de traitement concomitant par un collyre, instiller les collyres à 15 minutes d'intervalle.
- En raison de la présence de parahydroxybenzoate de méthyle (E 218) et de parahydroxybenzoate de propyle (E 216), ce médicament peut

# Dicloced 1 mg/ml

## Collyre en solution diclofénac sodique

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution ?
- Comment utiliser DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUÉ DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: Anti-inflammatoire non stéroïdiens (AINS) - Code ATC : S01BC03.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdiens (AINS) pour la voie ophtalmique.

Il est indiqué au cours de certaines interventions

chirurgicales de l'œil et de leurs suites opératoires:

- inhibition du myosis (rétrécissement du diamètre de la pupille) dans la chirurgie de la cataracte,
- prévention des manifestations inflammatoires liées à la chirurgie de la cataracte et du segment antérieur de l'œil,
- traitement des manifestations douloureuses liées à la kératectomie photoréfractive (chirurgie correctrice de la myopie) au cours des 24 premières heures après l'opération.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution ?

N'utilisez jamais DICLOCED 1 mg/ml,

collyre en solution :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au diclofénac sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6),
- si vous avez des antécédents d'allergie, d'urticaire (éruption cutanée avec démangeaisons), rhinite aiguë (gonflement et irritation de l'intérieur du nez) ou d'asthme déclenchés par la prise de ce collyre ou d'un médicament apparenté, notamment un autre anti-inflammatoire non stéroïdiens (AINS) ou l'aspirine,
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution.

Vous devez utiliser ce médicament avec précaution :

- DICLOCED peut, comme d'autres AINS, dans de rares cas provoquer des réactions allergiques incluant des réactions anaphylactiques (réactions allergiques graves causant des difficultés à respirer ou des vertiges).

DICLOCED  
diclofénac sodique  
DICLOCED  
qui peut causer des réactions allergiques.

3. COMM  
collyre  
Veillez à  
exactem

DICLOCED 1 mg/ml  
Collyre, Flacon de 10 ml - PPV : 68,00 DH



6 118001 101948  
Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed Diouri, Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI  
pharmacien en cas de doute.

### Posologie

A titre indicatif, la dose recommandée chez l'adulte et les personnes âgées est de :

Inhibition du myosis au cours de la chirurgie de la cataracte :

- pré-opératoire : jusqu'à 5 fois 1 goutte dans les 3 heures précédent l'intervention.

Chirurgie de la cataracte et du segment antérieur de l'œil :

- pré-opératoire : jusqu'à 5 fois 1 goutte dans les 3 heures précédent l'intervention,
- post-opératoire : 3 fois 1 goutte dès la fin de l'intervention, puis 3 à 5 fois 1 goutte par jour pendant maximum 4 semaines.

Manifestations douloureuses oculaires liées à la kératectomie photoréfractive (chirurgie corrective de la myopie) :

- pré-opératoire : 2 gouttes dans l'heure précédent l'intervention,
- post-opératoire : 2 gouttes dans l'heure suivant l'intervention, puis 4 gouttes dans les 24 heures suivant l'intervention.

Ne pas dépasser la posologie recommandée.

### Utilisation chez les enfants

Aucune étude spécifique n'a été réalisée.

### Mode d'administration

Ce médicament doit être administré dans l'œil (voie ophtalmique).

Ne pas injecter, ne pas avaler.

Le collyre en solution ne doit pas être administré en injection péri ou intra-oculaire.

- Laver vous soigneusement les mains avant d'utiliser ce médicament.
- éviter le contact de l'embout du flacon avec l'œil ou les paupières.
- Instiller 1 goutte dans l'œil à traiter en regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas.
- Reboucher le flacon après utilisation.
- Après instillation, appuyer avec votre doigt dans le coin interne de l'œil proche du nez et fermez les paupières pendant 2 minutes. Cela aidera à stopper le passage de DICLOCED dans le reste du corps.

### Si vous oubliez d'utiliser DICLOCED 1 mg/ml, collyre en solution

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets indésirables suivants ont été rapportés : Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Sensation de brûlure lors de l'instillation
- Troubles visuels lors de l'instillation

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 :

- Réactions d'hypersensibilité, démangeaisons et rougeur
- Réaction de photosensibilité (réaction allergique après exposition au soleil)