

# 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.



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° W21-819694

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11161

Société : ROYAL AIR MAROC

☒ **Actif**

☐ **Pensionné(e)**

☐ **Autre**

Nom & Prénom :

TOBARAK TOHAMED YACINE

Date de naissance :

10/05/1976

Adresse :

Appt 28 Ctx 4 Res 1 GH6 Fedout (monhit)  
old 11161 - JAR B1 121A

Tél. :

066130377

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

/

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca

Le : 20/03/2013

Signature de l'adhérent(e) :

*[Signature]*

## 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

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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
				INP : [ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ][ ]

[illegible]

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

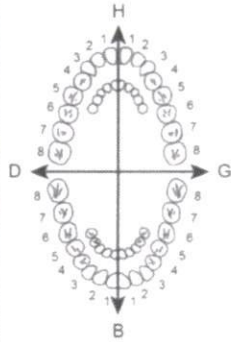
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	PC	IM	IV	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

# 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 canaux, 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"/>
<b>O.D.F</b> <b>PROTHESES DENTAIRES</b>	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412            00000000  <b>D</b> </div> <div style="text-align: center;">           21433552            00000000  <b>G</b> </div> </div>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;">           00000000            35533411  <b>B</b> </div> <div style="text-align: center;">           00000000            11433553         </div> </div>			
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
				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



## Partie réservée au praticien traitant

Nom et Prénom du malade : EL Fares K Najda

Date de naissance : .....

Nature de la maladie : Affection ocul

En cas d'accident : .....

(préciser causes et circonstances) .....

Dr. Amine BENSEMLALI  
Spécialiste en Ophtalmologie  
A. Abderrahmane Serghini  
Résidence Rawiya Mohammedia  
Tél 05 23 31 12 12 / 30

## Nature des prestations

Praticien	Date	Acte et coefficient	Ordonnance	Honoraires	Cachet et signature du praticien
Médecin traitant	15/06/2023	Consult		300 DA	Dr. Amine BENSEMLALI Spécialiste en Ophtalmologie A. Abderrahmane Serghini Résidence Rawiya Mohammedia Tél 05 23 31 12 12 / 30
Auxiliaires médicaux					
Analyses et radiographies					

[www.rmaassurance.com](http://www.rmaassurance.com)



# RMA

ROYALE  
MAROCAINE  
D'ASSURANCE

## تصريح بالمرض

## Déclaration de maladie

☒ Maladie    ☐ Maternité    ☐ Optique    ☐ Clinique    ☐ Traitements spéciaux

N° d'affiliation

Intermédiaire : .....

Souscripteur : .....

Cachet du souscripteur :

N° de police : .....

Adresse : .....

Nom et prénom :

ELFAROUK MAJDA

Adresse :

Res Abouab Yamari MM 33 NRs DAR Bouaya  
Cessalpa

Nom et prénom :

ELFA Roul MATA

Lien de parenté : mei.....

men-

Montant des frais engagés :

598.95

DHS.....

**J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration**

**Fait à**

Mohammed:

le

1510612023

**Signature de l'assuré(e)**

*[Signature]*



OPHTALMOLOGISTE

Chirurgie de la cataracte par phacoémulsification  
Maladies et chirurgie de la rétine  
Echographie, Laser, Angiographie, OCT, IVT

Diplômé de la faculté de médecine de CASABLANCA  
Ancien médecin de l'hôpital des Quinze-Vingts PARIS

إختصاصي في أمراض العيون  
جراحة الجلالة بالليزر  
أمراض و جراحة الشبكية  
خريج كلية الطب بالدار البيضاء  
طبيب سابقا بمستشفى 20 / 15 بباريس

15 juin 2023

Mme EL FAROUK Majda

28.60

1) CHIBRO-CADRON collyre

1 goutte 4 fois par jour, dans l'œil gauche, pendant 10 jours

2) LAVAGE oculaire au physio

2 fois par jour, dans l'œil gauche, pendant 10 jours

3) FUCITHALMIC 1 % gel ophtalmique ou TOBRADEX pomade

1 app le soir, dans l'œil gauche, pendant 10 jours

4) Augmentin 1 sachet

1 sachet (15 ml) 1 fois par jour

298.95

لن يتم تغيير أي وصفة طبية أو ورقة علاج بعد التاريخ المذكور  
Aucune ordonnance ni mutuelle ne sera modifiée après la date ci-dessus

شارع عبد الرحمن السرخيني إقامة راوية رقم 4 الطابق الأول (أمام محطة القطار) - المحمدية  
Av Abderrahmane Serghini Résidence RAWIYA 1er Etage N° 4 (en face de la gare ONCF)  
Mohammedia Tél : 05 23 31 12 12 / 30 Urgence : 06 64 44 65 80 E-mail : dr.abensemlali@gmail.com



## Siège social

83, avenue de l'Armée Royale - Casablanca - Maroc

Tél : 022 31 21 63 - 022 31 01 69 - Fax : 022 31 38 84 - 022 31 31 37

S.A. au capital de 1.774.400.800 DH - entreprise régie par la loi n° 17-99 portant code des assurances

www.rmaassurance.com



## FEUILLE DE DÉCLARATION DE SINISTRE ASSURÉ

<b>Employeur</b>	: MAROC BIOTECHNOLOGIES (MARBIO)	Page 1/1
<b>Assuré</b>	: EL FAROUK MAJDA	
<b>N° Affiliation</b>	: 00402457 00 000020	<b>N° Externe</b> :
<b>Personne soignée</b>	: EL FAROUK MAJDA	<b>Date ouverture</b> : 20/06/2023
<b>N° sinistre</b>	: 2023005 00	<b>Date règlement</b> : 21/06/2023
<b>Nature de la maladie</b>	:	

Nature des Prestations	Coût Effectif	Coût Réel	Vous avez payé	Base de Remboursement	Taux de Remboursement	Montant de Remboursement
CONSULT. SPEC.	0	0.00	300.00	300.00	90.00	270.00
PHARMACIE	0	0.00	298.95	298.95	90.00	269.06
<b>TOTAL</b>			<b>598.95</b>	<b>598.95</b>		<b>539.06</b>
						<b>Montant à Rembourser</b>
						<b>539.06</b>

FOR-GM-004 VERSION 01 DU 15/07/1998



Partie réservée au praticien traitant

Nom et Prénom du malade : EL FAROUK Najda

Date de naissance : .....

Nature de la maladie : Affection ocul

En cas d'accident : .....

(préciser causes et circonstances).....

*Dr. Amine BENSEMALI*  
Spécialiste en Ophtalmologie  
A. Abderrahmane Serghini  
Résidence Rawiya Mohammeda  
Tél 05 23 31 12 12 / 30

Nature des prestations

Praticien	Date	Acte et coefficient	Ordonnance	Honoraires	Cachet et signature du praticien
Médecin traitant	15/06/23	Consultel	300D		<i>Dr. Amine BENSEMALI</i> Spécialiste en Ophtalmologie A. Abderrahmane Serghini Résidence Rawiya Mohammeda Tél 05 23 31 12 12 / 30
Auxiliaires médicaux					
Analyses et radiographies					

Pharmacie

Factures		Signature & cachet
Date	Montant	
15/06/23	298,95	<i>Dr. Amine BENSEMALI</i> Spécialiste en Ophtalmologie A. Abderrahmane Serghini Résidence Rawiya Mohammeda Tél 05 23 31 12 12 / 30

Recommandations importantes

- Etablir une déclaration par personne et par maladie.
- La déclaration doit être accompagnée de toutes les pièces justificatives (ordonnances médicales, résultats des examens de radiologie et laboratoire).
- Joindre à la déclaration de maladie les vignettes ou à défaut les prospectus et le P.P.M. concernant les médicaments.
- Lorsque la personne malade bénéficie d'un régime de prévoyance, l'assuré devra remettre à l'assureur les photocopies des pièces justificatives et l'original du décompte de règlement délivré par cet organisme.
- En cas d'hospitalisation médicale ou chirurgicale : joindre une facture détaillée et dûment acquittée sur laquelle devra être précisé l'ensemble des prestations.
- Délai de remise des pièces : toutes les pièces concernant une maladie ou un accident doivent être remises à l'assureur trois mois au plus tard après la cessation des soins.
- Toute fausse déclaration est passible des sanctions prévues par la loi n°17 -99 portant code des assurances.

→ Toute réclamation doit être formulée au plus tard dans un délai de deux mois.





NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# TOBRADEX®

Pommade ophtalmique

Tobramycine/Dexaméthasone

0,3/0,1%

Tube de 3,5 g

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 d'autres questions, 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, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
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.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** et dans quel cas est-elle utilisée ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 3- Comment utiliser **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 6- Informations supplémentaires.

## 1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, POMMADE OPHTALMIQUE ET DANS QUELS CAS EST-ELLE UTILISÉE ?

La pommade ophtalmique **TOBRADEX** contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et dexaméthasone (glucocorticoïde à action anti-inflammatoire). Elle est utilisée pour le traitement de certaines inflammations oculaires accompagnées d'une infection oculaire bactérienne.

La pommade ophtalmique **TOBRADEX** est strictement soumise à prescription médicale et ne peut être utilisée que sur prescription du médecin.

## 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX, POMMADE OPHTALMIQUE ?

N'utilisez jamais **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** dans les cas suivants :

La pommade ophtalmique **TOBRADEX** ne doit pas être utilisée en présence :

- d'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée à l'un des composants de la pommade ophtalmique **TOBRADEX** ;
- d'un glaucome ;
- d'une infection oculaire qui ne peut pas être traitée avec un antibiotique (par ex. certaines affections virales de la cornée ou de la conjonctive) ;
- d'une tuberculose de l'œil ;
- d'un ulcère ou d'une lésion de la cornée (y compris après l'extraction d'un corps étranger sans complications) ;
- d'une mycose oculaire ou d'une parasitose oculaire non traitée.

## Avertissements et précautions :

- Il est indispensable que le médecin contrôle régulièrement vos yeux durant tout le traitement avec la pommade ophtalmique **TOBRADEX**.
- L'antibiotique (tobramycine) contenu dans ce médicament n'est pas efficace contre tous les micro-organismes provoquant des infections oculaires. L'utilisation d'un antibiotique non adapté ou mal dosé peut entraîner des complications. Pour cette raison, ne l'utilisez jamais pour traiter d'autres maladies ou d'autres personnes. De même, en cas de nouvelles infections, vous ne devez pas utiliser la pommade ophtalmique **TOBRADEX** sans consulter une nouvelle fois votre médecin.
- Si vous développez une réaction allergique telle que des troubles traités avec la pommade ophtalmique **TOBRADEX** s'aggravent après 2-3 jours de traitement ou si de nouveaux symptômes apparaissent.

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'une autre maladie, d'allergies ou si vous prenez d'autres médicaments (même en automédication)/vous prenez ou utilisez déjà d'autres médicaments en usage interne ou oculaire.

## Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

L'utilisation de la pommade ophtalmique **TOBRADEX** est déconseillée pendant la grossesse.

L'utilisation de la pommade ophtalmique **TOBRADEX** est déconseillée pendant l'allaitement. Vous devez donc soit cesser d'allaiter, soit arrêter le traitement.

## Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

La vue pouvant être provisoirement troublée juste après l'application de la pommade ophtalmique, il est recommandé d'attendre que le symptôme disparaisse avant de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

## 3- COMMENT UTILISER TOBRADEX, POMMADE OPHTALMIQUE ?

### Posologie/Mode d'emploi :

#### Adultes :

La posologie du médicament doit être déterminée par le médecin individuellement pour chaque patient. Respectez dans tous les cas la dose fixée par votre médecin. Ni la dose journalière ni la durée du traitement ne doivent être modifiées sans en parler à votre médecin. De plus, le traitement ne doit pas être interrompu sans instruction de la part de votre médecin. En cas de gonflement du tronc et du visage (syndrome de Cushing) et/ou de perte extrême de force, de nausées et de diarrhée persistante (symptômes d'une suppression surrénalienne), vous ne devez pas interrompre le traitement brutalement, mais le réduire progressivement, selon les instructions de votre médecin, jusqu'à l'arrêter complètement.

Normalement on applique 3 à 4x par jour une noisette de pommade d'environ 1 cm entre l'œil et la paupière inférieure de l'œil atteint.

Lorsqu'une quantité trop importante de pommade ophtalmique **TOBRADEX** est parvenue dans l'œil, rincez l'œil avec de l'eau tiède. N'appliquez plus de pommade jusqu'à la prochaine utilisation prévue.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

Votre médecin peut prescrire la pommade ophtalmique **TOBRADEX** pour suppléer le traitement avec le collyre **TOBRADEX** (il est recommandé d'appliquer la pommade ophtalmique **TOBRADEX** le soir avant le coucher).

#### Enfants et adolescents :

L'utilisation et la sécurité de la pommade ophtalmique **TOBRADEX** n'ont pas été établies à ce jour pour les enfants et les adolescents.

## 4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

L'utilisation de la pommade ophtalmique **TOBRADEX** peut provoquer les effets secondaires suivants :

### Occasionnel (concerne 1 à 10 utilisateurs sur 1000) :

Augmentation de la pression intraoculaire, douleurs oculaires, irritations oculaires, démangeaisons à l'œil, gêne oculaire.

### Rare (concerne 1 à 10 utilisateurs sur 10 000) :

Inflammation de la cornée, réactions allergiques (par ex. démangeaison ou gonflement des paupières), vision floue, sécheresse oculaire, rougeur des yeux, altération du goût.

Si de tels symptômes surviennent, consultez immédiatement votre ophtalmologue.

### Les effets secondaires suivants ont été rapportés après la mise sur le marché :

Gonflement ou rougeur des paupières, dilatation de la pupille, augmentation du larmoiement, hypersensibilité, vertiges, maux de tête, nausées, douleurs abdominales et éruptions, gonflement du visage, démangeaisons, réactions cutanées (érythème polymorphe).

### Autres effets secondaires des différents principes actifs susceptibles de survenir avec la pommade ophtalmique **TOBRADEX** :

#### Tobramycine :

Abrasion de la cornée, acuité visuelle diminuée, gonflement de la conjonctive, écoulement oculaire, inflammation de la peau, perte des cils, blanchiment de la peau, peau sèche.

#### Dexaméthasone :

Conjonctivite, défauts visibles liés à la coloration vitale

### Remarques complémentaires :



# Physiodose

## FR Sérum physiologique stérile

**Physiodose sérum physiologique** est un sérum physiologique stérile, sans conservateur, non injectable. Présenté en unidose, **Physiodose sérum physiologique** est hygiénique et permet facilité et sécurité d'emploi.

### INDICATIONS

**Physiodose sérum physiologique** est conseillé chez le nourrisson, l'enfant et l'adulte :

- Pour l'hygiène nasale : en instillation ou en lavage pour les nez secs ou encombrés,
- Pour l'hygiène oculaire : en instillation, en lavage ou en bain,
- Pour le rinçage auriculaire,
- Pour le lavage des plaies.

### COMPOSITION

Chlorure de sodium (NaCl) ..... 0,9 g  
Eau purifiée ..... q.s.p. 100 mL

### PRÉSENTATION

Unidoses de 5 mL.

### UTILISATION

Détacher une unidose et l'ouvrir en tournant la partie supérieure.

#### POUR L'HYGIÈNE DU NEZ

En instillation ou en lavage pour les nez secs ou encombrés, **Physiodose sérum physiologique** peut être utilisé quotidiennement pour l'hygiène nasale à raison d'1 à 6 lavages par jour, en fonction des besoins.

##### Mode d'emploi :

Incliner la tête sur le côté. Introduire délicatement l'embout dans la narine supérieure et appuyer légèrement sur l'unidose. Répéter l'opération pour l'autre narine. Redresser la tête pour laisser s'écouler les mucosités, puis essuyer l'excédent. Ne pas se moucher violemment au cours des 10 minutes suivant l'administration.

##### Précaution d'emploi :

Chez le nourrisson, instiller le produit avec un minimum de pression afin d'éviter tout risque de contamination de l'oreille moyenne.

#### POUR L'HYGIÈNE DES YEUX

En instillation, en lavage ou en bain, **Physiodose sérum physiologique** peut être utilisé quotidiennement pour l'hygiène oculaire, à raison d'1 à 6 lavages par jour, en fonction des besoins.

##### Mode d'emploi :

Déposer quelques gouttes de solution dans chaque œil, en prenant garde de ne pas mettre en contact l'unidose avec la surface de l'œil. Essuyer l'excédent de liquide avec une compresse.

##### Précautions d'emploi :

En cas de traitement par un collyre, attendre 15 minutes avant son instillation.

#### POUR L'HYGIÈNE DES OREILLES

En rinçage. Pour une parfaite hygiène auriculaire, utiliser **Physiodose sérum physiologique** pour entraîner les dépôts solubilisés de cérumen et rincer le conduit auditif externe après utilisation d'une solution tensio-active auriculaire.

##### Mode d'emploi :

Rincer le conduit auditif externe avec **Physiodose sérum physiologique**. Utiliser 1 dose pour les 2 oreilles. Essuyer l'excédent de liquide avec une compresse.

##### Mises en garde :

L'utilisation auriculaire de ce dispositif médical en cas de tympan perforés, d'antécédents de chirurgie de l'oreille ou d'affections chroniques de l'oreille est déconseillée ou doit faire l'objet d'un conseil préalable de votre médecin ou de votre pharmacien.

#### POUR LE LAVAGE DES PLAIES

##### Mode d'emploi :

Rincer la plaie en utilisant la dose complète et en prenant garde de ne pas mettre en contact l'unidose avec la plaie.

##### Précautions d'emploi :

Essuyer l'excédent de liquide uniquement sur la peau saine.

### MISES EN GARDE

Ne pas utiliser la même unidose pour les différentes utilisations. USAGE EXTERNE. NE PAS INJECTER. NE PAS AVALER. USAGE UNIQUE. Ne pas utiliser une unidose déjà ouverte ou endommagée au vu du risque de rapide contamination bactérienne. Si les symptômes persistent ou s'accroissent, consultez votre médecin. Veuillez rapporter tout incident grave survenu en lien avec ce dispositif aux Laboratoires Gilbert - site internet : [www.labogilbert.fr](http://www.labogilbert.fr) et/ou à l'Autorité Compétente nationale. TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

### CONDITIONS DE CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée sur l'unidose. Conserver à une température inférieure à 30°C.

## EN Sterile Saline Solution

**Physiodose saline solution** is a sterile, preservative-free, non-injectable, saline solution. Presented in single-dose vial **Physiodose** is hygienic, easy and safe to use.

### INDICATIONS

**Physiodose saline solution** is recommended for babies, children, and adults:

- For nasal hygiene : to irrigate or cleanse dry or stuffed up noses,
- For ocular hygiene : as an eyewash or bath to cleanse the eyes,
- For auricular rinsing,
- For cleansing wounds.

### COMPOSITION

Sodium chloride (NaCl) ..... 0.9 g  
Purified water ..... q.s. 100 mL

### PRESENTATION

Single-doses of 5 mL.

### USE

Detach a vial and open it by twisting off the top.

#### FOR NASAL HYGIENE

To irrigate or cleanse dry or stuffed up noses, **Physiodose saline solution** can be used daily for nasal hygiene at a frequency of 1 to 6 washings per day, depending on the needs.

##### Instructions for use :

Tilt the head to the side. Delicately insert the tip into the upper nostril and gently squeeze the vial. Repeat the operation in the other nostril. Lift the head up to allow the mucus to run out and then wipe away the excess. Do not blow your nose violently for 10 minutes after administering.

##### Precautions for use :

For babies, squeeze drops with a minimum amount of pressure to avoid any risk of contamination of the middle ear.

#### FOR OCULAR HYGIENE

As an eyewash or bath to cleanse the eyes, **Physiodose saline solution** can be used daily for ocular hygiene at a frequency of 1 to 6 washings per day, depending on the needs.

##### Instructions for use :

Pour a few drops of solution into each eye, taking care not to touch the surface of the eye with the vial. Wipe away excess liquid with a gauze.

##### Precautions for use :

Wait 15 minutes before using any other eye treatment product.

#### FOR EAR HYGIENE

By rinsing. For perfect ear hygiene, use **Physiodose saline solution** to flush out solubilised earwax deposits and rinse the external auditory canal after using a surfactant auricular solution.

##### Instructions for use :

Rinse the external auditory canal with **Physiodose saline solution**. Use 1 vial of the product for both ears. Wipe away the surplus liquid with a gauze pad.

##### Warning :

Ear use of this medical device in cases of perforated eardrums, a history of ear surgery or chronic ear conditions is not recommended or should be advised in advance by your doctor or pharmacist.

#### FOR CLEANSING WOUNDS

##### Instructions for use :

Rinse the wound, using the entire contents of one vial and taking care not to touch the wound with the vial.

##### Precautions for use :

Wipe away the excess liquid from the unaffected area only.

### WARNING

Do not use the same single-dose for the different uses. EXTERNAL USE. DO NOT INJECT. DO NOT SWALLOW. SINGLE USE.

Do not use a single dose that has already been opened or damaged because of the risk of rapid bacterial contamination.

If the symptoms persist or worsen, consult your doctor. Please return any major incident involving with this device to Laboratoires Gilbert - website: [www.labogilbert.fr](http://www.labogilbert.fr) and/or the national Competent Authority. KEEP OUT OF SIGHT AND REACH OF CHILDREN.

### STORAGE CONDITIONS

Do not exceed the expiry date indicated on the single dose. Store at a temperature below 30°C.

**Chibro-Cadron,****collyre en flacon**

Dexaméthasone / Néomycine

**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 CHIBRO CADRON, collyre en flacon et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
3. Comment utiliser CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE CHIBRO CADRON, COLLYRE EN FLACON ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOIDES ET ANTI-INFECTIEUX EN ASSOCIATION, code ATC : S01CA01.

Ce médicament est un collyre (gouttes oculaires) contenant :

- un antibiotique de la famille des aminosides : la néomycine,
- et 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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CHIBRO CADRON, COLLYRE EN FLACON ?**

N'utilisez jamais CHIBRO CADRON, collyre en flacon dans les cas suivants :

- 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 présentez certaines inflammations de la cornée (kératite herpétique épithéliale dendritique, kératite mycosique),
- si vous présentez des infections mycosiques et tuberculeuses de l'œil.
- si vous avez des antécédents personnels ou

Si vous avez utilisé plus de CHIBRO CADRON, collyre en flacon que vous n'auriez dû

Des instillations répétées de façon prolongée du collyre peuvent entraîner un passage systémique non négligeable des principes actifs, une hypertension oculaire, une opacification du cristallin, une kératite superficielle, et un retard de cicatrisation. Si vous pensez avoir pris plus de CHIBRO CADRON, collyre en flacon, qu'il ne fallait et que vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez contacter votre médecin.

**Si vous oubliez d'utiliser CHIBRO CADRON, collyre en flacon**

Si vous oubliez de mettre une dose, mettez-la dès que possible, sauf s'il est presque l'heure de la dose suivante. Dans ce cas, reprenez votre traitement comme prescrit par votre médecin.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?**

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

- Sensations de brûlure, de larmoiement, gêne, rougeur.
- Risques de réactions allergiques.
- En usage prolongé : augmentation de la tension oculaire, opacification du cristallin, inflammation superficielle de la cornée.

Prévenir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien en cas de symptômes inhabituel quel qu'il soit.

Si vous souffrez de dommages sévères de la cornée (couche transparente située à l'avant de l'œil) les phosphates peuvent causer, dans de très rares cas, des troubles de la vision en raison de l'accumulation de calcium pendant le traitement (nuage).

**Effets indésirables issus des données obtenues après la mise sur le marché (fréquence non déterminée) :**

Les effets indésirables suivants ont été observés après la mise sur le marché :

- Problèmes hormonaux : croissance de poils sur le corps (en particulier chez les femmes), faiblesse et fonte musculaire, vergetures (taches) violacées sur la peau, augmentation de la pression artérielle, règles irrégulières ou absence de règles, changements des niveaux de protéines et de calcium dans votre corps, croissance ralentie chez les enfants et les adolescents et gonflement et gain de poids au niveau du corps et du visage (appelés « syndrome de Cushing »), (voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »).
- Vision floue

**Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez





**AUGMENTIN** 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension  
 buvable en sachet-dose  
**AUGMENTIN** 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimé pelliculé  
 Amoxicilline/acide clavulanique



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en au médecin ou au pharmacien.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
3. Comment prendre AUGMENTIN ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AUGMENTIN ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase  
 - code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre Augmentin 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

**Ne prenez jamais AUGMENTIN :**

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

**Réactions nécessitant une attention particulière**

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin.

Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

**Tests sanguins et urinaux**

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer les résultats de ces types de tests.

**Autres médicaments et AUGMENTIN :**

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

**Grossesse et allaitement**

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

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

**AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) contient de l'aspartam (E951), de l'alcool benzylique, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :**

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartam par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,0001176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

**3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?**

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.

**Posologie**

**Adultes et enfants de 40 kg et plus**

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour.
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

**Enfants pesant moins de 40 kg**

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

**Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques**

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

**Mode d'administration**

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

**Augmentin 1g/125mg sachets :**

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

**Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :**

- Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

**Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :**

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

**Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :**

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

**Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :**

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.