

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 4249

Société : RBM

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom :

FAKIR - ABID

Date de naissance :

1.1.1950

Adresse :

13 Mohamed ABDARI Bourgogne

Tél. : 0665.17.98.27

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Rachid ZAFAD
Ophtalmologiste
532, Bd Panoramique - Casablanca
Tél. : 05 22 71 77 40 à 49 (L.G)
Fax : 05 22 25 00 01

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
12/12/2023				G
12/12/2023				Dr. Rachid ZAIDI 091139490 Casablanca 091139490 (L.G.)

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE L'AVENIR Mme D'OUIDI Med El Hassan Bourgogne Casablanca - Tel. 06 22 27 22 31 INPE 092012434 ICE: 00022492000028	13/12/2023	430.00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

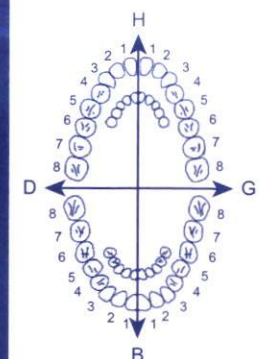
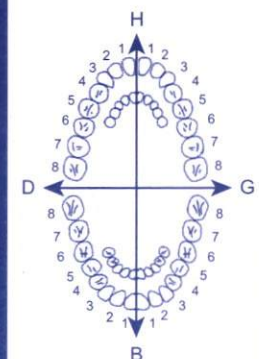
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				
				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H	25533412 00000000 00000000 35533411	G	21433552 00000000 00000000 11433553
	D		B	
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				Montants des Soins
				Date du devis
				Date de l'Execution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



ORDONNANCE RETINE

Casablanca, le 13/12/2023

Nom et prénom du patient : FAKIR ABID

35170x3



- TOBRADEX COLLYRE : 1 goutte 5 fois par jour pendant 1 semaine
1 goutte 4 fois par jour pendant 2 semaines
1 goutte 3 fois par jour pendant 2 semaines
1 goutte 2 fois par jour pendant 2 semaines
1 goutte le soir pendant 2 semaines

25180

- MYDRIATICUM : 1 goutte 2 fois par jour pendant 5 jours
- CILOXAN COLLYRE : 1 goutte 4 fois par jour pendant 5 jours
- COLLYRE UD : 1 goutte 3 fois par jour pendant 2 mois

126100

- MAXIDROL POMMADE : 1 application le soir pendant 5 mois

51140

- SPECTRUM 250MG : 1 comprimé 2 fois par jour pendant 5 jours

PHARMACIE DE L'AVENIR
Mme DAOUDI
100, Bd Med El Meknassi Bourgogne
Casablanca - Tél. 05 22 27 22 31

43010

CLINIQUE AL MADINA
Mme DAOUDI
100, Bd Med El Meknassi Bourgogne
Casablanca - Tél. 05 22 27 77 10 à 49 (L.G)
Fax: 05 22 25 00 01

Dr. Rachid ZAFAD
Opticien-Optométriste
532, Bd Panoramique, Casablanca
Tél. 05 22 77 77 40 à 49 (L.G)
Fax: 05 22 25 00 01 - 1

PHARMACIE DE L'AVENIR
Mme DAOUDI
100, Bd Med El Meknassi Bourgogne
Casablanca - Tél. 05 22 27 22 31

NB : - Se présenter le lendemain matin après l'opération pour le contrôle

- Ne jamais arrêter le traitement sans avis médical

ADV

141121 0083

where

TOBRADEX®

Collyre en suspension

Tobramycine/Dexaméthasone

0.3/0.1%

Flacon de 5 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez une dette, de-

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 :

- Quel est le contenu de cette notice ?

 - 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, collyre en suspension** et dans quels cas est-il utilisé ?
 - 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
 - 3- Comment utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
 - 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 - 5- Comment conserver **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
 - 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, COLLYRE EN SUSPENSION ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

La suspension ophthalmique TOBRADEX contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et dexaméthasone (glucocorticoïde à action anti-inflammatoire) et s'utilise pour le traitement de certaines inflammations de l'œil accompagnées d'une infection oculaire bactérienne.

La suspension ophtalmique TOBRADEX n'est délivrée que sur ordonnance et doit être utilisée uniquement sur prescription du médecin.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX COLLYRE EN SUSPENSION ?

N'utilisez jamais la suspension ophthalmique TOBRADEX en présence d'un enfant de moins de 12 ans.

- Utilisez jamais la suspension ophtalmique TOBRADEX en présence :

 - d'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée à l'une ou l'autre des substances du médicament ;
 - 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 mycosis.

Avertissemen

-

IOBRADEX®
COLLYRE EN SUSPENSION

EXP

31 XEM
05 2024

A standard linear barcode is positioned at the top of the page, above the title and author information.

Laboratoires Sotthema Bouskoura

Tobradex® 0,3/0,1% collyre en suspension, 5 ml

Boîte de 1 flacon

PPV : 35,70 DH

1000000.00

TOBRADEX®

Collyre en suspension

Tobramycine/Dexaméthasone

0.3/0.1%

Flacon de 5 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser l'appareil. 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 :

- Quel est le contenu de cette notice ?

 - 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, collyre en suspension** et dans quels cas est-il utilisé ?
 - 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
 - 3- Comment utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
 - 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 - 5- Comment conserver **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
 - 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, COLLYRE EN SUSPENSION ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

La suspension ophthalmique TOBRADEX contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et dexaméthasone (glucocorticoïde à action anti-inflammatoire) et s'utilise pour le traitement de certaines inflammations de l'œil accompagnées d'une infection oculaire bactérienne.

La suspension ophtalmique TOBRADEX n'est délivrée que sur ordonnance et doit être utilisée uniquement sur prescription du médecin.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX COLLYRE EN SUSPENSION ?

N'utilisez jamais la suspension ophthalmique TORBADEREX en présence d'un mal de tête ou d'une tension artérielle élevée.

- d'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée à l'une ou l'autre des substances du médicament ;
• 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 myose.

Avertissement

TOBRADEX®
3TXE1C
05 2025
EXP: 05/2025
Lot: 3TXE1C



406836 MA

Mydriaticum 0,5 %, collyre en flacon de 10 ml.

Tropicamide

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
- Comment utiliser MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique : MYDRIATIQUES ET CYCLOPLEGIQUES / ANTICHOLINERGIQUES

Code ATC : S01FA06 Tropicamide.

Ce médicament est un collyre qui permet de dilater la pupille (mydriase) pour réaliser certains examens et traitements en ophtalmologie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, COLLYRE ?

N'utilisez jamais MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 : la sensibilité au tropicamide, à l'atropine ou à l'un des excipients du collyre (notamment la benzalkonium).
- si vous avez une fermeture de l'angle (angiométrie) ou une tension dans l'œil).

environ 30 minutes.

- Dilatation pré-opératoire pour cataracte, photocoagulation : Instiller 1 ou 2 gouttes de collyre dans les 15 minutes précédent l'intervention.

Mode et voie d'administration

Voie locale.

EN INSTILLATION OCULAIRE.

Comme pour tous les collyres, effectuer, dans l'ordre, les opérations suivantes :

- Se laver soigneusement les mains.
- éviter de toucher l'œil ou les paupières avec l'embout du flacon.
- Pour instiller ce collyre, regarder vers le haut et tirer légèrement la paupière inférieure vers le bas.
- L'œil fermé, essuyer proprement l'excédent, notamment sur la joue.
- Pour éviter l'ingestion surtout chez l'enfant voir rubrique 2 « Avertissements et précautions ».
- Afin d'éviter les effets systémiques induits par le passage de tropicamide dans la circulation générale par les voies lacrymales et par ingestion orale, il est recommandé, surtout chez l'enfant et le sujet âgé, de comprimer l'angle interne de l'œil pendant 1 minute après chaque instillation et d'essuyer l'excédent sur la joue.
- Refermer le flacon après utilisation.
- En cas de traitement concomitant par un autre collyre, espacer de 15 minutes les instillations.

Fréquence d'administration

Se conformer à la prescription médicale.

Durée du traitement

Se conformer à la prescription médicale.

Si vous avez utilisé plus de MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre que vous n'auriez dû

En cas d'instillation d'une quantité trop importante de médicament, prévenir IMMEDIATEMENT votre médecin.

2 situations sont possibles :

- soit par surdosage lors de l'administration du collyre (notamment lors d'instillations répétées).
- soit du fait d'une ingestion accidentelle d'un flacon de...»

Lot 082516

Fab 07/2023

EXP 06/2026

MYDRIATICUM 0,5%
Collyre - Flacon 10 ml - PPV : 25,90 DH



6 118001 070428
Distribué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N°1 Bouskoura - 27182 - MAROC

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut causer des effets indésirables, même si ce n'est pas systématiquement.

précautions particulières d'emploi :

Consultez immédiatement votre médecin si les irritations oculaires traitées s'aggravent dans les 2 à 3 jours après le début du traitement avec Ciloxan collyre ou si vous observez de nouveaux symptômes. Le traitement par Ciloxan doit être arrêté dès les premiers signes de tendinite. Veuillez informer votre médecin ou

Pendant la grossesse, utilisez ce médicament uniquement sur autorisation de votre médecin.

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

Après l'utilisation de Ciloxan collyre, il arrive que l'on voie trouble pendant un petit moment. Évitez donc de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines jusqu'à ce que cet état cesse.

3 COMMENT PRENDRE OU UTILISER CILOXAN collyre ?

Instructions pour un bon usage:

Ce médicament vous a été prescrit pour le traitement de vos problèmes oculaires actuels. L'antibiotique contenu dans le collyre Ciloxan n'est pas efficace contre tous les micro-organismes provoquant des infections oculaires. L'emploi incorrect d'un antibiotique inadéquat ou mal dosé peut être responsable de complications. N'utilisez donc jamais Ciloxan collyre sans prescription médicale pour le traitement d'une maladie autre que celle dont vous souffrez ou pour d'autres personnes. Même lors d'une nouvelle infection survenant ultérieurement, n'utilisez pas le médicament sans avoir eu recours à une nouvelle consultation chez votre médecin.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Excipient à effet notoire : Chlorure de benzalkonium (agent conservateur) Autres excipients : édétate de sodium, mannitol, acide acétique glacial, acétate de sodium, hydroxyde de sodium et/ou acide chlorhydrique concentré, eau purifiée.

Ensuite Instillez dans l'oeil atteint 1 à 2 gouttes toutes les 4 heures jusqu'à ce que l'inflammation bactérienne ait disparu.

En cas d'ulcère cornéen:

Adultes et enfants à partir de 1 an: Ciloxan doit être appliqué selon le schéma suivant, également pendant la nuit:
1^{er} jour: Instillez dans l'oeil atteint 2 gouttes toutes les 15 minutes pendant les 6 premières heures, puis 2 gouttes toutes les 30 minutes.

2^e jour: Instiller 2 gouttes toutes les heures dans l'oeil atteint.

3^e–14^e jour: Instiller 2 gouttes toutes les 4 heures dans l'oeil atteint.

Un traitement antibiotique commencé ne doit pas être arrêté sans l'accord de votre médecin. Les symptômes de la maladie oculaire peuvent disparaître avant que l'infection soit complètement

nom et adresse du fabricant :

Alcon-Couvreur N. V., Rijksweg 14,
B-2870 Puurs, Belgique

Alcon Cusi, S.A., Camil Fabra 58, 08320
El Masnou, Espagne

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Septembre 2018.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (liste I). Sur Prescription médicale

NOTICE D'INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

CILOXAN® 0,3 % Collyre

Ciprofloxacin

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, même en cas de symptômes identiques, 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 **CILOXAN collyre** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CILOXAN collyre** ?
3. Comment utiliser **CILOXAN collyre** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CILOXAN collyre** ?
6. Informations supplémentaires.

1 QU'EST-CE QUE CILOXAN collyre ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le collyre Ciloxan contient le principe actif ciprofloxacin (un antibiotique) qui agit contre de nombreuses bactéries qui peuvent provoquer des infections oculaires. Ciloxan collyre est destiné

au traitement des conjonctivites, des blépharites ainsi que des ulcères cornéens d'origine bactérienne et s'utilise uniquement sur ordonnance médicale

2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT ?

Contre-indications

Ne pas utiliser ce collyre

- si vous êtes allergique au ciprofloxacin (antibiotique de la famille des quinolones),
- si vous êtes allergique à l'un des composants de ce collyre,

Mises en garde spéciales et



Lot :



6 118001 070176
CILOXAN 0,3% Collyre, flacon de 5 ml

A.M.M. N° 151 DMP/21/NRQ
Laboratoires Sothema
PPV : 45,90 DHS

Remboursable AMO
406434



Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Pendant la grossesse et l'allaitement

pollution, fumée, avec un travail prolongé sur écran d'ordinateur.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER CATIONORM® ?

Ne pas utiliser Cationorm® multi si vous êtes ou avez été allergique à l'un des composants. Ce produit n'est pas destiné au traitement d'autres affections oculaires.

Demander conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

En cas d'instillation de plusieurs collyres, il est conseillé d'attendre au moins 5 minutes entre chaque collyre et d'utiliser Cationorm® multi en dernier.

Cationorm® multi n'altère pas la qualité des lentilles de contact.

3. COMMENT UTILISER CATIONORM® MULTI ?

VOIE OCULAIRE.

La posologie recommandée est de 1 à 4 gouttes par jour dans chaque œil.

Comment procéder à l'instillation ?

- Se laver les mains.
- Avant la première utilisation, retirer la bague d'inviolabilité du capuchon en tirant sur la languette
- Retirer le capuchon du flacon en tirant dessus.
- Saisir le corps du flacon entre le pouce et l'index.
- Éviter tout contact de la pointe du flacon avec les doigts.
- Incliner la tête en arrière.
- Tirer doucement la paupière inférieure et regarder vers le haut.
- Appuyer légèrement sur le corps du flacon afin d'instiller 1 goutte dans l'œil et cligner des paupières.
- Ne pas laisser la pointe du flacon toucher l'œil ou les paupières.
- Bien repositionner le capuchon après utilisation.
- Remettre dans son emballage après utilisation.

Ne pas utiliser Cationorm® multi plus de trois mois après la première ouverture du flacon.

S'assurer de ne pas dépasser la date de péremption. Ne pas avaler.

Cationorm® Multi

Emulsion ophtalmique

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si les symptômes persistent, consultez un médecin.

Cationorm®

Multi
Emulsion
Ophtalmique

PPC 178,00 DH

1. QU'EST-CE QUE CATIONORM® MULTI ET DANS QUEL(S) CAS L'UTILISER

Cationorm® multi est une émulsion ophtalmique hypotonique sans conservateur, présente sous la forme d'un liquide d'aspect laiteux.

Cationorm® multi est composé de : huiles minérales, glycérol, tyloxapac, tris-hydrochlorure, trométhamine, chlorure de cétalkonium et eau purifiée.

Un flacon de Cationorm® multi contient 10 ml d'émulsion stérile.

De par ses propriétés, Cationorm® multi contribue à l'hydratation, à la protection de la surface oculaire.

Son utilisation est recommandée dans le traitement des symptômes oculaire qui peuvent être caractérisés par des yeux qui piquent, démarquent par une sensation de corps étranger dans l'oeil (sensation de grain de poussière). Ces symptômes peuvent être liés à des facteurs extérieurs (climat, pollution, etc.).

LOT : SZ465
M1 : 2023-09
M2 : 2026-09



Mode d'administration

Voie locale.

En application oculaire. ,

Se laver soigneusement les mains.

Eviter de toucher l'œil ou les paupières avec l'embout du tube.

Reboucher le tube après utilisation.

Durée du traitement

La durée du traitement est en moyenne de 7 jours.

Conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Ne prolongez pas le traitement sans avis médical

Un traitement plus long ou des instillations plus fréquentes peuvent vous être prescrits.

Si vous avez utilisé plus de MAXIDROL, pommade ophtalmique que vous n'auriez dû :

Rincez l'œil avec une solution de chlorure de sodium à 0,9 % stérile. Ne mettez pas d'autre dose jusqu'à ce que le moment soit venu de mettre la dose suivante.

Si vous avez oublié de mettre MAXIDROL, pommade ophtalmique :

Continuez avec la dose suivante comme prévu. En revanche, si l'heure de la prochaine dose est proche, omettez la dose oubliée et reprenez la posologie normale. Ne mettez pas de dose double pour compenser.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, MAXIDROL, pommade ophtalmique est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Fréquents (peut affecter 1 à 10 personnes sur 100)

Effets oculaires : augmentation de la pression intraoculaire, irritation de l'œil, gêne oculaire (brûlures, picotements ou démangeaisons transitoires).

Effets indésirables généraux : allergie.

Peu fréquentes (peut affecter 1 à 10 personnes sur 1000)

Effets oculaires: glaucome, cataractes et/ou les opacités cristalliniennes.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles)

- Effets oculaires : amincissement de la surface de l'œil, trouble oculaire, infection, irritation, démangeaisons, rougeur, gonflement

MAXIDROL[®], pommade ophtalmique

Dexaméthasone

Sulfate de néomycine

Sulfate de polymyxine B

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



blancs (agranulocytose) (voir rubrique 7), baisse du taux de plaquettes (pancytopénie) peuvent être fatale, les sanguines (aplasie médullaire) peuvent également être sérique (voir rubrique 7).

peuvent conduire à des pensées suicidaires, à des crises (voir rubrique 7).

instable (tremblements de la marche), troubles de l'odorat (odorat) (hypertension intracrânienne et pseudotumeur vasculaire)

hypople) abouissant très rarement à une insuffisance cardiaque (voir la peau (petechies), éruptions cutanées diverses (voir rubrique 7).

ut pas être estimée sur la base des données de grand optimisme avec hyperactivité (hypomanie) cardiaque régulier mettant votre vie en danger, rythme QT, observé sur un ECG, enregistrement du tracé

patients traités par des antihistaminiques K).

pre autorisation du médicament est importante. Elle est le cas du médicament.

ONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI

on le pourra être nécessaire d'adapter votre traitement, en neurologique.

ors avec des antibiotiques de la même famille que

de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacin, entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes

ou de « renflements d'un gros vaisseau sanguin gros vaisseau);

ction aiguë (une déchirure de la paroi aortique);

ction aiguë ou de dissection aortique ou d'autres exemples, des troubles du sujet conjoint comme le

maladie de Behcet, l'hypertension artérielle ou une

coxine doit être utilisée avec précaution si vous êtes atteint d'un anévrisme (OT) observé sur un autre, si vous avez un désordre électrolytique dans le magnésium dans le sang), si vous avez un rythme

un cœur arrêté (insuffisance cardiaque), si vous avez, si vous êtes une femme ou une personne âgée, peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG

les atteignent) un déficit englobant 5-phosphate de présenter une anémie avec la ciprofloxacin.

génital, votre médecin peut vous prescrire un autre amélioration des symptômes n'est observée après 3

problèmes suivants se produisent pendant le traitement déterminera si le traitement par SPECTRUM, doit

thioc anaphylactique, réaction de Quincke). Dès lors

une réaction allergique sévère, se manifestant par

sensations vertigineuses, sensation de malaise ou passage en position debout. Si ces symptômes

intacte immédiatement votre médecin.

ainsi que des tendinites peuvent survenir

et si vous êtes également traitée) par des

peuvent survenir des premières 48 heures de

traitement par SPECTRUM. Au moins signe de

arrêts, arrêtez de prendre SPECTRUM, contactez

Evitez tout effort inutile car cela pourrait augmenter

au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos,

un hôpital.

ne neurologique telle qu'une ischémie cérébrale ou

un accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. Si des crises convulsives surviennent, arrêtez SPECTRUM, et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pourrez présenter des symptômes évocateurs d'une neuropathie, tels que des douleurs, des brûlures, des picotements, un engourdissement et/ou une faiblesse musculaire. Si de tels symptômes surviennent, arrêtez SPECTRUM, et contactez immédiatement votre médecin.

• Des réactions psychotiques peuvent survenir dès la première prise de SPECTRUM. Si vous sentez de dépression ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par SPECTRUM. Dans de rares cas, une dépression ou une psychose peut évoluer vers des pensées suicidaires, des tentatives de suicide ou un suicide. Si de telles réactions surviennent, contactez immédiatement votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés le plus souvent chez des patients diabétiques, principalement dans la population âgée. Si une effet indésirable survient, contactez immédiatement votre médecin.

• Une diarrhée peut se produire pendant la prise d'antibiotiques, y compris avec SPECTRUM, et même plusieurs semaines après la fin du traitement. Si la diarrhée devient sévère ou persiste si vous remarquez la présence de sang ou de mucus dans vos selles, arrêtez immédiatement de prendre SPECTRUM, et contactez immédiatement votre médecin, car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas de médicaments destinés à bloquer ou réduire le transit intestinal.

• Si vous voiez se dégrader ou si vous ressentez un quelconque effet au niveau des yeux, consultez immédiatement un ophtalmologue.

• Votre peau devient plus sensible au soleil et aux rayons ultraviolets (UV) lorsque vous prenez SPECTRUM. Evitez toute exposition prolongée au soleil ou aux rayons UV artificiels comme ceux des cabines de bronze.

• Prévenez le médecin ou le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez SPECTRUM, si vous devez subir un prélevement de sang ou d'urine.

• Si vous avez des problèmes rénaux, prévenez votre médecin car la dose de SPECTRUM doit éventuellement être adaptée.

• SPECTRUM, peut provoquer des troubles hépatiques. Si vous remarquez le moindre symptôme tel qu'une perte d'appétit, un crève (jaunissement de la peau), des urines foncées, des dérangements ou une sensibilité de l'estomac à la palpation, contactez immédiatement votre médecin.

• SPECTRUM, peut entraîner une diminution du taux de globules blancs dans votre sang et réduire votre résistance aux infections. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels qu'une fièvre et une altération importante de votre état général ou une fièvre accompagnée de symptômes d'infection locale, tels que des douleurs dans la gorge, pharyngite, bouche ou des problèmes urinaires, vous devez consulter immédiatement votre médecin. Une analyse de sang sera effectuée afin de rechercher une éventuelle diminution du taux de certains globules blancs (agranulocytose). Il est important d'indiquer à votre médecin que vous prenez ce médicament.

8. INTERACTION AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS ET D'AUTRES FORMES D'INTERACTION

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

Ne prenez pas de SPECTRUM, en même temps que la lizénamide car ceo pourrait provoquer des effets indésirables tels qu'une baisse de la tension artérielle et des sommeils (voir rubrique 5).

Les médicaments suivants sont connus pour interagir avec SPECTRUM. Prenez SPECTRUM, en même temps que ces médicaments pourront avoir une incidence sur les effets thérapeutiques de ces produits, et augmenter la probabilité de survenue des effets indésirables.

Prévenez votre médecin si vous prenez :

• Antivitamines K (par exemple : la warfarine, l'acénocoumarol, la phenprocoumarol ou le fluindione) ou autres anticoagulants oraux (destinés à fluidifier le sang)

• Prothrombines (utilisées pour traiter la goutte)

• Méthotrexate (utilisé dans certains types de cancer, la psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde)

• Théophylline (utilisée dans les problèmes respiratoires)

• Tizanidine (utilisée dans les problèmes de spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques)

• Autres médicaments pouvant modifier votre rythme cardiaque : les médicaments appartenant au groupe des antiarythmiques (par exemple, la quinidine, l'hydroquinidine, le disopyramide, l'amiodarone, le scopolate et l'iodure d'lidocaïne), les antidiépresseurs tricycliques, certains antibiotiques (qui appartiennent à la famille des macrolides), certains antiviraux

• Iodopédimé (utilisé dans les troubles du sommeil)

SPECTRUM, peut augmenter la concentration des médicaments suivants dans votre sang :

• Pantopartuline (utilisée dans les troubles de la circulation)

• Céfalexine (utilisée dans la dépression, les artérites nerveuses liées au diabète ou dans l'inconfinement urinaire)

• Loxicatine (utilisée dans les maladies cardiaques ou à usage anesthésique)

• Sildénafil (par exemple, dans les troubles de l'érection)

• Agomélatine (utilisée dans la dépression)

Certains médicaments atténuent les effets de SPECTRUM. Prévenez votre médecin si vous prenez ou envisagez de prendre :

• Des anti-acides

• L'omeprazole

• Des compléments minéraux

• Du sucre

• Un chélate polymérique du phosphate (par ex. la géluline ou le carbonate de lanthane)

Des médicaments ou compléments contenant du zinc ou magnésium, de l'aluminium ou du fer. Si l'est essentiel pour vous de prendre ces médicaments, prenez SPECTRUM, au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.

Spectrum, avec des aliments et boissons.

Si vous prenez SPECTRUM, en dehors des repas, ne consommez pas de produits laitiers (par ex. lait ou yaourts) ou de fruits mûrs après la prise de SPECTRUM, quand vous prenez les comprimés de ciprofloxacine car les produits laitiers peuvent diminuer (effacer) ce médicament.

9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous sentez que enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Il est préférable d'éviter d'utiliser SPECTRUM pendant la grossesse.

Ne prenez pas de SPECTRUM, pendant l'allaitement car la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et peut nuire à la santé de votre enfant.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

10. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ A CONDUIRE UN VÉHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

SPECTRUM peut abaisser votre niveau de vigilance. Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire. Par conséquent, assurez-vous de savoir comment vous réagissez à SPECTRUM avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines. En cas de malaise, arrêtez avec votre médecin.

11. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de ce médicament que vous n'en aviez dû, Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, emportez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour la montrer au médecin.

12. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre ce médicament.

Prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement. Toutefois, il est préférable d'arrêter la prise suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Veillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

13. MENTION, SI nécessaire, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre ce médicament.

Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même avant de commencer à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre ce médicament trop tôt, cette infection pourrait ne pas être complètement guérie et les symptômes de l'infection pourraient réapparaître ou s'aggraver. Vous pourrez également développer une réaction bactérienne à ce antibiotique.

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

14. CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

Que savoir sur les antibiotiques ?

Les antibiotiques sont utilisés pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie spécifique.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance. Ces bactéries peuvent éventuellement réapparaître ou s'aggraver. Vous pourrez également développer une réaction bactérienne à ce antibiotique.

La résistance s'accorde à l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques.

Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inutile ce médicament, si vous ne respectez pas :

• La dose à prendre

• Les moments de prise

• La durée de traitement

En conséquence, pour préserver l'efficacité du médicament :

1) Utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.

2) Respectez strictement votre ordonnance.

3) Ne réduisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.

4) Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne. Il est peut-être pas adapté à sa maladie.

5) Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

Conditions de prescription et de délivrance.

Tableau A (Liste).

Précaution Particulières de conservation

A: Conserver à une température inférieure à 30°C.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Avril 2019.

Fabriqué par :



41, Rue Mohamed DIOURI, 20110 Casablanca.