

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° M20- 0000674

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4249 Société : RBM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 188930  
Nom & Prénom : FAKIR - ABID  
Date de naissance : 1.1.1950  
Adresse : 13 Mohamed ABDARI Boujergane  
Tél. : 0665.17.98.27 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Rachid ZAFAD  
Ophtalmologiste  
532, Bd Panoramique - Casablanca  
Tél : 05 22 77 77 40 à 49 (L.G.)  
Fax : 05 22 25 00 81 - 1

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : TMOG

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) :



# 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

13/12/23

91135490

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

13/12/2023

430,70

## 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 AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

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

## SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient

Diagramme dentaire (H, B, D, G) avec numérotation des dents.

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H 25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000  
35533411 11433553  
B

(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Diagramme dentaire (H, B, D, G) avec numérotation des dents.

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

- 45180
- **CILOXAN COLLYRE** : 1 goutte 4 fois par jour pendant 5 jours

- 178,00
- **COLLYRE UD** : 1 goutte 3 fois par jour pendant 2 mois

- 2240
- **MAXIDROL POMMADE** : 1 application le soir pendant 5 mois

- 5140
- **SPECTRUM 250MG** : 1 comprimé 2 fois par jour pendant 5 jours

- PHARMACIE DE L'AVENIR
- **Rondelles oculaires** : (3 jours à l'extérieur)

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

- Ne jamais arrêter le traitement sans avis médical

ADV

14112/2023

where



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**TOBRADEX®**  
**Collyre en suspension**

Tobramycine/Dexaméthasone

0.3/0.1%

Flacon de 5 ml

**Veillez 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, 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 UTILISÉ ?

La suspension ophtalmique 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 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 mycose.

## Avertissemen

- Il est indiqué la suspension.

• L'antibiotique micro-organismes mal dosé prescrit d'autres pour ophtalmique.

• Si vous développez une des paupières, une rougeur des yeux, voire des réactions généralisées telles que rougeur de la peau, démangeaisons, papules sur la peau, anaphylaxie et apparition de vésicules sur la peau, interrompez le traitement et consultez votre médecin. Ces réactions allergiques peuvent également survenir lors d'autres traitements (par voie locale ou systémique) avec un antibiotique de même type (aminoglycoside). Si vous prenez d'autres antibiotiques en même temps que la suspension ophtalmique TOBRADEX, demandez l'avis de votre médecin.



**TOBRADEX®**  
SUSPENSION

314161  
05 2025

6 118001 070596

**Laboratoires Sothema Bouskoura**  
Tobradex® 0,30,1% collyre en suspension, 5 ml  
AMM N°: 524/ 18 DMP/ 21/ NTO  
Boîte de 1 flacon.  
PPV : 35,70 DH

406836 1

**TOBRADEx®**  
COLLYRE EN SUSPENSION

Lot :  
EXP :

SIXEYC  
05 2029



**Laboratoires Sothema Bouskoura**  
Tobradex® 0,3/0,1% collyre en suspension, 5 ml  
AMM N°: 524/ 18 DMP/ 21/ NTO  
Boîte de 1 flacon.  
PPV : 35.70 DH



406836 MA

# TOBRADEX®

## Collyre en suspension

Tobramycine/Dexaméthasone

0,3/0,1%

Flacon de 5 ml

Veillez 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, 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 UTILISÉ ?

La suspension ophtalmique 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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX COLLYRE EN SUSPENSION ?

N'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 mycose.

#### Avertissement

- Il est indispensable de consulter votre médecin avant d'utiliser la suspension.
- L'antibiotique micro-organismes peut provoquer des effets indésirables tels que :  
- des démangeaisons, papules sur la peau, anaphylaxie et apparition de vésicules sur la peau, interrompez le traitement et consultez votre médecin. Ces réactions allergiques peuvent également survenir lors d'autres traitements (par voie locale ou systémique) avec un antibiotique de même type (aminoglycoside). Si vous prenez d'autres antibiotiques en même temps que la suspension ophtalmique TOBRADEX, demandez l'avis de votre médecin.
- Si vous développez une infection oculaire, demandez l'avis de votre médecin.



TOBRADEX®  
COLLYRE EN SUSPENSION

317x11C  
05 2025

Exp :  
Lot :



6 118001 070596  
Laboratoires Sothema Bouskoura  
Tobradex® 0,3/0,1% collyre en suspension, 5 ml  
AMM N°: 524/ 18 DMP/ 21/ NTO  
Boîte de 1 flacon.  
PPV : 35,70 DH

406836 MA

# TOBRADEX®

## Collyre en suspension

Tobramycine/Dexaméthasone

0,3/0,1%

Flacon de 5 ml

Veillez 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, 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 UTILISÉ ?

La suspension ophtalmique 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 À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX COLLYRE EN SUSPENSION ?

N'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 mycose.

#### Avertissement

- Il est indistinct la suspension.
- L'antibiotique micro-organismes mal dosé, prescrit, d'autres per ophtalmiques.
- Si vous développez une des paupières, une rougeur des yeux, voire des réactions généralisées telles que rougeur de la peau, démangeaisons, papules sur la peau, anaphylaxie et apparition de vésicules sur la peau, interrompez le traitement et consultez votre médecin. Ces réactions allergiques peuvent également survenir lors d'autres traitements (par voie locale ou systémique) avec un antibiotique de même type (aminoglycoside). Si vous prenez d'autres antibiotiques en même temps que la suspension ophtalmique TOBRADEX, demandez l'avis de votre médecin.

TOBRADEX®  
COLLYRE EN SUSPENSION

Lot :  
Exp :

31X61C  
05 2025

6 118001 070596

Laboratoires Sothema Bouskoura  
Tobradex® 0,3/0,1% collyre en suspension, 5 ml  
AMM N°: 524/ 18 DMP/ 21/ NTO  
Boîte de 1 flacon.  
PPV : 35,70 DH

406836 MA



FR

# 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 ?

1. Qu'est-ce que MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
3. Comment utiliser MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MYDRIATICUM 0,5 POUR CENT, collyre ?
6. 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 À CONNAÎTRE 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 : Tropicamide, à l'atropine ou à l'un des excipients du collyre (chlorure de benzalkonium).
- si vous portez une lentille de contact (à l'exception de la fermeture de l'angle).

environ 30 minutes.

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

Lot 082516  
Fab 07/2023  
EXP 06/2026

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



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

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 ÉVENTUELS ?

Comme pour tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ils sont généralement bénins et disparaissent spontanément.



### 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 ténidinite.

Veuillez informer votre médecin ou

utiliser 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 :

Excipients 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<sup>er</sup> 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<sup>e</sup> jour:** Instiller 2 gouttes toutes les heures dans l'oeil atteint.

**3<sup>e</sup>-14<sup>e</sup> 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



WARTIS

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CILOXAN collyre ?

Contre-indications :  
Ne pas utiliser si vous êtes allergique à la ciprofloxacin ou à l'un des composants de ce collyre.

- si vous êtes allergique à la ciprofloxacin ou à l'un des composants de ce collyre,
- si vous êtes allergique à l'un des composants de ce collyre,

Mises en garde spéciales et

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Pendant la grossesse et l'allaitement



CILOXAN® 0,3% COLLYRE

EXP: 28033C 09 2024

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



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 oeil.

*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'oeil et cligner des paupières.
- Ne pas laisser la pointe du flacon toucher l'oeil 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.

## 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, tyloxapol, 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, démarqués 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.).

**Cationorm®**  
Multi  
Emulsion  
Ophtalmique

**PPC 178,00 DH**

LOT

SZ465

EXP

2023-09

EXP

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 UTILISÉ ?
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

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

Corticoïdes et

Ce médicament

- un antibiotique
- un antibiotique de la famille des polypeptides : la polymyxine B,







laissés (agranulocytose) (voir rubrique 7), baisse du et de plaquettes (pancytopenie) pouvant être fatale, les angioedèmes (allergie) pouvant également

de réactions (voir rubrique 7), peuvent conduire à des pensées suicidaires, à des

instable (troubles de la marche), troubles de l'ordonner (hypertension intracrânienne) et pseudotumeur

(vasculite)

(allergie) aboutissant très rarement à une insuffisance

du cuir (peau), éruptions cutanées diverses (voir rubrique 7),

de grand optimisme avec hypervieillesse (hypomanie),

cardiaque imminente mettant votre vie en danger, rythme

allant à l'OT\*, observé sur un ECG, enregistrement du tracé

allant à l'OT\*, observé sur un ECG, enregistrement du tracé

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

de sang prélevée sur la base des données

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

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

- Des réactions psychiatriques peuvent survenir sous la première prise de SPECTRUM. Si vous souffrez 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 cet 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 ou 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 ralentir le transit intestinal.

- Si votre vue se dégrade ou si vous ressentez un quelconque effet au niveau des yeux, consultez immédiatement un ophtalmologiste.

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

- Prévenez le médecin ou le personnel du laboratoire d'analyses que vous prenez SPECTRUM, si vous devez avoir un prélèvement 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 icterus (jaunissement de la peau), des urines foncées, des démangeaisons 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, pharynx, bouche ou des problèmes urinaires, consultez immédiatement votre médecin. Une analyse de sang sera effectuée afin de réduire 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 pharmaciens si vous prenez, avez récemment pris ou pouvez prendre tout autre médicament.

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

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

**Prenez votre médicament si vous prenez :**

- Antibiotique (à part ceux de la famille des « tétracyclines », la phéromycine ou la rifamidine) ou autres antiparasitaires oraux (destinés à éliminer la giardiase).
- Prokinétique (utilisé pour traiter la constipation).
- Méthotrexate (utilisé dans certains types de cancer, le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde).
- Théophylline (utilisée dans des problèmes respiratoires).
- Théophylline (utilisée dans des problèmes de spasmes musculaires liés à la sclérose en plaques).
- Olanzapine (un antipsychotique).
- Clozapine (utilisée dans certains troubles psychiatriques).
- Ropinirole (utilisé dans la maladie de Parkinson).
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie).
- Métoprolol (utilisé dans les troubles du rythme cardiaque).
- Colchicine (utilisée dans les maladies de peau, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations d'organe).

- Autres médicaments pouvant modifier votre rythme cardiaque : les médicaments appartenant au groupe des « anticholinergiques », la quinine, l'hydroquinone, le disopyramide, l'amiodone, le valproate, la doxylamine, les anticholinergiques trophiques, certains antibiotiques (qui appartiennent à la classe des macrolides), certains antipsychotiques.

- zolédronate (utilisé dans les troubles du sommeil).

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

- Pentythrinol (utilisé dans des troubles de la circulation).
- Caffeine.
- Duloxétine (utilisée dans la dépression, les ataxies nerveuses liées au diabète ou dans l'inconscience urinaire).
- Lidocaïne (utilisée dans les maladies cardiaques ou à usage anesthésique).
- Sildenafil (par exemple, dans des troubles de l'érection).
- Acétylsalicylate (utilisé dans la douleur).

Généralisez également les effets de SPECTRUM. Prévenez votre médecin si vous prenez ou envisagez de prendre :

- Des anti-acides.
- L'aspirine.
- Des compléments minéraux.

- Du cholestérol.
  - Un chélateur polymérique du phosphate (par ex. le gravimètre ou le carbonate de lanthane).
- Des médicaments ou compléments contenant du sodium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer. Si tel est essentiel pour vous de prendre ces médicaments, prenez SPECTRUM, au moins deux heures avant ou quatre heures après ces médicaments.

**Spectrums avec des aliments et boissons.**

Si vous prenez SPECTRUM, en dehors des heures de consommation pas de produits laitiers (par ex. lait ou yaourt) ou de boissons enrichies en calcium quand vous prenez les comprimés de ciprofloxacine car les produits laitiers peuvent diminuer l'effet du médicament.

**9. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT**

Si vous êtes enceinte ou que vous allez l'être, vous n'avez été enceinte ou allaiter 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 pourrait 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 À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À 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 doute, parlez-en avec votre médecin.

**11. SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE**

Si vous avez pris plus de ce médicament que vous n'avez dû.

Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, emportez les comprimés restants ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

**12. CONDUITE À 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 à prendre normalement. Toutefois, s'il est presque l'heure de prendre la dose 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 si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre ce médicament trop tôt, votre infection pourrait ne pas être complètement guérie et les symptômes de l'infection pourraient réapparaître ou s'aggraver. Vous pouvez également développer une résistance bactérienne à cet 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 ÉDUCATION 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 actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance apparaît lorsque l'usage abusif ou l'ignorance 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 de ce médicament :

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

2) Respectez strictement votre ordonnance.

3) Ne réutilisez 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 n'est peut-être pas adapté à sa maladie.

5) Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes restantes pour une destruction correcte et appropriée de ces médicaments.

**Conditions de prescription et de délivrance**

Antibiotique (liste I).

**Précautions 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.