

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## Biologie 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.

## Éducation :

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.

## Maladie chronique :

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](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0040789

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 63701 Société : Veuve Gouski

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BARBAR: HABIBA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Reda MIKOU  
Chirurgien Ophtalmologiste  
6, Boulevard Ain Taoujate - Casablanca  
Tél: (+212) 0522 47 15 94  
Email: mikou.ophtalmo@gmail.com

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Vite chronique - CAT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

VOLET ADHERENT



# 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
21/01/2021	CS CPA	300,00		
28/01/2021	CS	G		
29/01/2021	CS	G		

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

23/01/2021

544,00

29/01/21

371,60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

21/01/21

B 203

277,38 DM

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

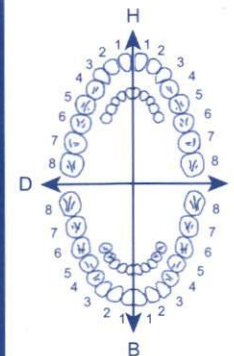
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

## SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



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 G  
35533411 11433553  
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# مصحة الاختصاصات الشفاء

## Clinique des Spécialités Achifaa



Angle Rues Lahcen El Arjoune et Lavoisier (face Hôpital 20 Août) - Tél. : 05 22 86 22 86  
05 22 85 92 20 (10 L.G.) - Fax : 05 22 86 22 23 - Casablanca - Maroc

E-mail : cliniqueachifaa@menara.ma

### Traitement de l'œil opéré

Casablanca, le : 23/01/21

Hubib

Docteur

1/ Chibrocadron collyre

1gtt 6/j pendant 1 semaines

1 gtt 4/j pendant 1 semaines

1 gtt 3/j pendant 1 semaines

1 gtt 2/j pendant 1 semaines

54,40 2/ Sterdex pmmd

1 app le soir pendant 2 semaines

25,90 3/ Mydriaticum collyre

1gtt 2/j pendant 1 semaines

56,10 4/ Megalox 250 mg

1cp x2/j pendant 5 jrs

164,20 5/ COSOPT COLLYRE

1 goutte x 2/ pendant 4 semaines

19,10 6/ DIAMOX 250 MG

1/2 Cp 3 fois / j, 8 jours

24,60 7/ POTASSIUM SIROP

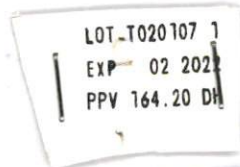
1 CAC x 2/j, 8 jours

99,00 8/ Phylarm pour lavage

27,10 9/ Compresse oculaire steril

15,00 10/ Pansement oculaire a changer chaque matin







## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament :

# TOBRADEX®

## Pommade ophtalmique

### Tobramycine/Déxaméthasone

### Tube de 3,5 g

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, 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 **Tobradex Pommade ophtalmique** et dans quel cas est-elle utilisée ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **Tobradex Pommade ophtalmique** ?



### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

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

Si vous êtes enceinte ou envisagez une grossesse, n'utilisez ce médicament que sur autorisation de votre médecin.

L'utilisation de la pommade **TOBRADEX®** déconseillée pendant la grossesse, soit arrêter d'allaiter, soit arrêter de sevrer le bébé.

### Effets sur l'aptitude à utiliser des machines

La vue pouvant être précisée après l'application de la pommade, il est recommandé d'attendre que la vision se soit améliorée avant de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

### 3- COMMENT UTILISER TOBRADEX POMMADE OPHTALMIQUE ?

#### Posologie/Mode d'emploi

#### Adulte :

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 suppression surrénalienne, vous ne devez pas interrompre le traitement brutalement, mais le réduire progressivement, selon les instructions de votre médecin, jusqu'à l'arrêt.



FR

# Chibro-Cadron, collyre en flacon Dexaméthasone./ Néomycine

**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 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE CHIBRO CADRON, collyre en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

peuvent être prescrites sous surveillance ophtalmologique stricte.

**DANS TOUS LES CAS CONFORMEZ-VOUS STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

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

Des instillations répétées de façon excessive

peuvent

des p

opaci

retard

Si vou

en flac

indésir

contact

**CHIBRO-CADRON**

Collyre - Flacon 5 ml - PPV : 29,40 DH



6 118001 071425

A.M.M. Maroc  
N° 116 DMP/21/NCV  
Distribué par les  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N°1, 27182  
Bouskoura - MAROC



collyre

légible

et un

, collyre

i effets

jillez

**Si vous oubliez de prendre 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 EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CHIBRO CADRON, collyre en flacon est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Sensations de brûlure, de larmolement, 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 remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables

FR

# Chibro-Cadron, collyre en flacon

Dexaméthasone / Néomycine

**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 CHIBRO CADRON, collyre en flacon ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
  2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
  3. COMMENT UTILISER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
  4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
  5. COMMENT CONSERVER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
  6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.
1. QU'EST-CE QUE CHIBRO CADRON, collyre en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CORTICOIDES ET ANTI-INFECTIEUX EN ASSOCIATION

peuvent être prescrites sous surveillance ophtalmologique stricte.

**DANS TOUS LES CAS CONFORMEZ-VOUS STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

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

Des instillations répétées de

peuvent  
des p  
opacil  
retard  
Si vous  
en flac  
indésir  
contact

AMAL MAROC  
N° 116 DAP/21/NCV  
Distribué par les  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27102  
Boukharouba - MAROC



PPV : 29,40 DH



collyre  
ligeable

et un

CHIBRO-CADRON  
Collyre - Flacon 5 ml - PPV : 29,40 DH

collyre  
effets  
villiez

**Si vous oubliez de prendre 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 EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CHIBRO CADRON, collyre en flacon est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- 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 remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou



# Diamox® 250 mg

Acétazolamide

Comprimé sécable

**Veillez lire attentivement 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, 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.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMOX 250 mg comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : INHIBITEURS DE L'ANHYDRASE CARBONIQUE - code ATC : S01EC01

Ce médicament contient une substance active, l'acétazolamide, qui appartient à la famille des sulfamides, inhibiteurs de l'anhydrase carbonique.

Ce médicament permet de :

- diminuer rapidement la pression au niveau de l'œil,
- diminuer le taux de gaz carbonique dans le sang chez les patients ayant une maladie grave des poumons (insuffisance respiratoire) ou chez les personnes séjournant en haute altitude.

**DIAMOX 250 mg, comprimé sécable est utilisé pour :**

- traiter rapidement une pression élevée au niveau de l'œil (glaucomes),
- traiter certains troubles de l'organisme (alcaloses), en particulier au cours de certains troubles respiratoires (décompensations respiratoires aiguës nécessitant le recours à la ventilation mécanique) chez les patients ayant une maladie des poumons (insuffisance respiratoire chronique),
- traiter le mal des montagnes.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMOX 250 mg, comprimé sécable ?

**Ne prenez jamais DIAMOX 250 mg, comprimé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'acétazolamide) ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMOX mentionnés à la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique à un médicament de la famille des sulfamides. Demandez à votre médecin ou à votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr de ce qu'est un sulfamide.
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique sévère), des reins (insuffisance rénale sévère) ou des glandes situées au-dessus des reins (insuffisance surrénale sévère).
- Si vous avez eu, dans le passé, des crises douloureuses en bas du dos dues à un blocage des organes qui vous permettent d'uriner (coliques néphrétiques).
- Si vous êtes au 1er trimestre de votre grossesse.
- Si vous êtes allergique au blé, car ce médicament contient de l'amidon de blé.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMOX 250 mg, comprimé sécable.

Si vous faites partie des sujets à risque : âgé, diabétique, avec des troubles de l'organisme : acidose, goutte (excès d'acide urique dans le sang) ou si vous prenez ce médicament de façon prolongée, votre médecin pourra vous demander de faire une prise de sang pour surveiller :

- votre glycémie dans le sang (glycémie).

Si vous présentez des symptômes tels que : douleur à l'œil avec une baisse de la vue, ceux-ci nécessitent un traitement en urgence car ils peuvent conduire à la perte de la vue.

Le traitement par DIAMOX doit être arrêté et il convient de demander conseil à votre médecin.

Prenez immédiatement contact avec un médecin si vous présentez une réaction cutanée sévère : rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules et pouvant être accompagnée de fièvre (pustulose exanthématique aigue généralisée).

Les femmes en âge d'avoir des enfants doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement (voir la rubrique Grossesse et allaitement). Ce médicament ne doit jamais être utilisé au 1er trimestre de grossesse. Il ne sera prescrit au 2ième ou 3ième trimestre de grossesse, qu'en cas de nécessité absolue.

## Autres médicaments et DIAMOX 250 mg, comprimé sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

## Grossesse et allaitement

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

## Grossesse

Si vous êtes enceinte, DIAMOX pourrait nuire gravement à votre enfant. Par conséquent, ce médicament ne doit jamais être utilisé au cours du 1er trimestre de votre grossesse. Au-delà du 1er trimestre, votre médecin ne pourra pas vous prescrire ce médicament, sauf en cas de nécessité absolue. En effet, des cas de malformations (de la face, des membres et du cœur), de modification du volume du liquide amniotique et des effets sur la croissance de l'enfant à naître et le métabolisme du bébé (par exemple augmentation de l'acidité du sang) ont été observés en cas d'utilisation au cours de la grossesse. Si vous avez pris ce médicament alors que vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin, un suivi particulier de votre grossesse et de votre bébé sera mis en place.

## Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé si vous prenez ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de



# مصحة الاختصاصات الشفاء

## Clinique des Spécialités Achifaa

Ang: Rues Laheem El Arjonne et Lavoisier (face Hôpital 20 Août) - Tél. : 05 22 86 22 86  
05 22 85 92 20 (10 L.G.) - Fax : 05 22 86 22 23 - Casablanca - Maroc

E-mail : cliniqueachifaa@menara.ma

### Traitement de l'œil opéré

Casablanca, le : 29/01/21.

Mr /Mme

Docteur :

1/ Chlorobutol collyre

1gtt 4/j pendant 1 semaines

puis,

1 gtt 3/j pendant 1 semaines

puis,

1 gtt 2/j pendant 1 semaines

puis,

1 gtt 1/j pendant 1 semaines .

2/ Sterdex pmmd

1app le soir pendant 2 semaines

3/ Mydriaticum collyre

1gtt 2/j pendant 1 semaines

4/ Megaflox 250 mg

1ep x2/j pendant 5 jrs

5/ COSOPT COLLYRE

1 goutte x 2/ pendant 4 semaines

6/ DIAMOX 250 MG

1/2 Cp 3 fois / j, 8 jours

7/ POTASSIUM SIROP

1 CAC x 2/j, 8 jours

8/ Phylarm pour lavage

9/ Comresse oculaire steril

10/ Pansement oculaire a changer chaque matin .

URGENCES 24/24 مستعجلات



FR

# Chibro-Cadron, collyre en flacon

Dexaméthasone / Néomycine

**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 CHIBRO CADRON, collyre en flacon ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
  2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
  3. COMMENT UTILISER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
  4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
  5. COMMENT CONSERVER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?
  6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.
1. QU'EST-CE QUE CHIBRO CADRON, collyre en flacon ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### CORTICOIDES ET ANTI-INFECTIEUX EN ASSOCIATION

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 A CONNAITRE AVANT D'UTILISER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?

peuvent être prescrites sous surveillance ophtalmologique stricte.

**DANS TOUS LES CAS CONFORMEZ-VOUS STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

**Si vous avez pris 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 CHIBRO-CADRON**

**en flacon Collyre - Flacon 5 ml - PPV : 29,40 DH**

Si vous

possédez

Dans

votre



A.M.M. Maroc  
N° 116 DMP/21/MCV  
Distribué par les  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182  
Bouskoura - MAROC



collyre

que

vante.

ici par

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CHIBRO CADRON, collyre en flacon est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Sensations de brûlure, de larmolement, 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 remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 5. COMMENT CONSERVER CHIBRO CADRON, collyre en flacon ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser CHIBRO CADRON, collyre en flacon après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Ce médicament ne doit pas être conservé plus de 15 jours après la première utilisation. Noter la date d'ouverture en clair sur l'emballage.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien des conseils pour l'élimination des médicaments.



# POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

## DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

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'informations à votre médecin ou à 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 symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**  
Supplément potassique.

### Indications thérapeutiques

- Ce médicament est un apport de potassium. Il est prescrit dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :
  - prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
  - de dérivés de la cortisone,
  - de certains laxatifs.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**
  - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) substance(s) active(s) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
  - Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**  
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.
- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par c-dose, c-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».
- Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hypérkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.
- En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hypérkaliémie.
- **UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES**  
NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.
- **Enfants et adolescents**

### Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

### Sans objet.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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.

### • **Storifs**

### Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

### Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**
  - Parahydroxybenzoate de méthyle
  - Parahydroxybenzoate de propyle
  - Saccharose.

## 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

**Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

**POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.**

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

### Sans objet.

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 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 au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0800 000 180 - Email : [cpn@cpn.m.ma](mailto:cpn@cpn.m.ma)) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : [pharmacovigilance@laprophan.com](mailto:pharmacovigilance@laprophan.com)).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5 - COMMENT CONSERVER POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Tenir hors de la portée et de la vue des enfants**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date de péremption figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).**

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

- 3 ans.

- Aucune condition particulière de conservation.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**  
Gluconate de potassium ..... 15,000 g

Pour 100 ml

### Composition qualitative en excipients

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 61/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

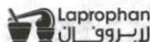
Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.





## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

# TOBRADEX®

**Pommade ophtalmique**

*Tobramycine/Dexaméthasone*

Tube de 3,5 g

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, 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 **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) et est utilisée pour le traitement

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

L'utilisation de la pommade Tobradex est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement.

**TOBRADEX®**  
POMMADE OPHTALMIQUE  
3,5 g  
Boîte de 1 tube  
Laboratoires Sothema, Bouskoura  
AMM N° 455/18 DMP/ 21/ NRQ

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne prenez pas ce médicament sans l'avis de votre médecin.

L'utilisation de la pommade Tobradex est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement.

6 118001 070602  
69020-4

**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**

**Adulte :**

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 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 dans le sac conjonctival de l'œil atteint 3 à 4x par jour un bout de pommade d'environ 1 cm.

Consultez votre médecin ou pharmacien lorsque vous pensez que l'efficacité du médicament est trop faible ou 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 de se coucher).



# مصلحة الاختصاصات الشفاء Clinique des Spécialités Achifaa

Angle Rues Lahcen El Arjoune et Lavoisier (face Hôpital 20 Août)  
05 22 85 92 20 (10 L.G.) - Fax : 05 22 86 22 23 - Casablanca - Maroc

E-mail : [cliniqueachifaa@menara.ma](mailto:cliniqueachifaa@menara.ma)

Casablanca, le : 22/01/24

Docteur :

Dr. BARBARI Habiba

~~glycémie~~

crebimine

TP. TCA.

Laboratoire ZAKKOURI  
d'Analyses Médicales  
Secrétariat  
18 Rue Lavoisier - Casablanca  
Tél : 05 22 86 50 00 / Fax : 05 22 86 50 20

Dr. ZAKKOURI MOHAMED  
Médecin Spécialiste  
Anesthésiste - Réanimateur

Mme BARBARI Habiba  
01-01-1932 F  
210121072  
A coller sur l'ordonnance



# مصحة الاختصاصات الشفاء

## BILLET D'ADMISSION

### Clinique des Spécialités Achifaa



Angle Rues Lahsen El Aricune et Lavoisier ( face Hôpital 20 Août ) - Tél.: 05 22 86 22 86

N° admission



(10 L.G.) - Fax: 05 22 86 22 23- Casablanca- Maroc

21A00902

Email: Cliniqueachifaa@menara.ma

28916

Nom patient

BARBARI HABIBA

Médecin

DR. REANIMATEUR

REANIMATEUR

Prestations

CONSULTATION

Encaissement

300,00  
PAYANT

Visa accueil

KHADIJA

13:32

CENTRE D'OPHTALMOLOGIE  
CLINIQUE ACHIFAA  
Tél: 0522 85 92 20 / 0522 85 81 32

**FACTURE N° : 210121072**

Casablanca le 21-01-2021

**Mme Habiba BARBARI**

Date de l'examen : 21-01-2021

INPE : 093060911

### Analyses :

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	B17
0111	Créatinine	B30
0216	Numération formule	B80
0239	Temps de céphaline: TCK	B40
0236	Taux de prothrombine	B40
0205	Clearances de la créatinine	B50

Total des B : 207

TOTAL DOSSIER : 277.38 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : deux cent soixante-dix-sept dirhams  
trente-huit centimes

**Laboratoire d'Analyses Médicales**  
Secrétariat  
18, Rue Lavoisier - Casablanca  
Tél: 05 22 86 50 00 / Fax: 05 22 86 50 20

La Qualité est notre souci permanent