

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

## ditions 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.

## armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## adiologie 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.

## ptique :

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

## Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

58956

## Déclaration de Maladie : N° P19-0000509

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 949 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : NASSR LAHCEN Date de naissance : 1/7/50

Adresse : Home on Khouma VAY BAH

Tél. : 0662467387 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. BENJELLOUN Najid  
SPECIALISTE ORL  
235, Boulevard Yacoub El Mansour  
App. No 5 - 2ème Etage  
Résidence Al Anfal  
Tél. 95.12.89/90 - CASABLANCA

Date de consultation : 02 FEV. 2021

Nom et prénom du malade : NASSR LAHCEN Age :

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

Nature de la maladie : otite aux Biber

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca 2/2/2021 Le : 2/2/2021

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

02-FEV. 2021  
300  
100  
400 DHS  
BENJELLOUN Nabil  
Dentiste  
235, Route No 5 - 2ème Etage  
Al Anfal  
Casablanca

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

02/02/21

3825,10  
408,70

## 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      Montant détaillé des Honoraires

AM      PC      IM      IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

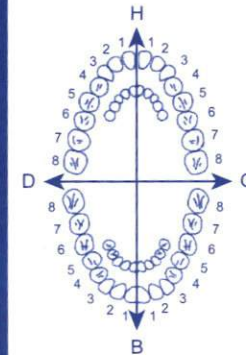
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

## Important :

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

## 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

## (Création, remont, adjonction)

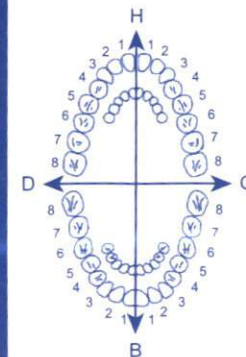
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

# CABINET O.R.L.

**Docteur Najib BENJELLOUN**

**SPECIALISTE O.R.L.**

**OTORHINO - LARYNGOLOGIE**

Maladie et Chirurgie Oreille, Nez Gorge

Chirurgie de la Face du Cou

Exploration et Chirurgie de la Surdité et des Vertiges

Ex. Médecin    L'Hôpital 20 Août, Casablanca

Ex. Chef de Service O.R.L.    L'Hôpital Hassan II, Settat

**الدكتور نجيب بن جلون**

اختصاصي في امراض و جراحة

الاذن - الانف و الحنجرة

جراحة الوجه و العنق

تشخيص و جراحة الصم و الدوخة

طبيب سابقا بمستشفى 20 غشت بالدار البيضاء

رئيس قسم امراض و جراحة الاذن - الانف و الحنجرة

بمستشفى الحسن الثاني بسطات سابقا

Casablanca, le : 02 FEB. 2021 في الدار البيضاء

MR NASR. LANCEN

65,00  
1) otilyls



2 pul 3 x 1 / 04,



79,70 x 2

2) Ziklonas

Two (x2)

120,70



PHARMACIE HIBA  
Dr. Ahmed CHAFRY  
Hay Raha Rue Banafshje  
22 94 99 34

3) Aenus 5mg

186 sr

139

PHARMACIE HIBA  
Dr. Ahmed CHAFRY  
Hay Raha Rue Banafshje  
22 94 99 34

Dr. BENJELLOUN Najib  
SPECIALISTE O.R.L.  
225 Boulevard Yacoub El Mansour



(4) Antituberculeux.

A'S

19,40

19,40 3x100

(5)

~~Diff.~~

Difal 50mg

A'S

19,40 1041

44,20

408,70

Dr. BENJELLOUN Najib  
Résidence Al Anfal  
235, Bd. Yacoub El Mansour  
Appt. N° 3 - 2ème Etage  
Tél. 95 12 89 790 - CASABLANCA

# ZITHROMAX

azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE - POUDRE POUR SACHET - COMPRIMES

## COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

- Comprimé 500 mg, boîte de 3 comprimés
- Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 15 ml, 1 cuillerée mesure est égale à 5 ml équivalent à 200 mg.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- ZITHROMAX est un antibiotique de la classe des azalides, apparenté aux macrolides.
- ZITHROMAX est préconisé dans les infections ou surinfections bactériennes à germes sensibles.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

## MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
  - insuffisance hépatique,
  - antécédents allergiques,
  - manifestations cutanées à l'origine allergique,
  - prise concomitante d'autres médicaments,
  - grossesse,
  - allaitement.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, œdème de Quincke.

# ZITHROMAX

azithromycine

POUDRE POUR SUSPENSION BUVABLE - POUDRE POUR SACHET - COMPRIMES

## COMPOSITION ET PRESENTATION :

Azithromycine (DCI) dihydrate

- Comprimé 500 mg, boîte de 3 comprimés
- Poudre pour sachet à 100 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 200 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 300 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour sachet à 400 mg par voie orale, boîte de 3 sachets
- Poudre pour suspension buvable 200 mg/5 ml, flacon de 15 ml, 1 cuillerée mesure est égale à 5 ml équivalent à 200 mg.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- ZITHROMAX est un antibiotique de la classe des azalides, apparenté aux macrolides.
- ZITHROMAX est préconisé dans les infections ou surinfections bactériennes à germes sensibles.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

## MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
  - insuffisance hépatique,
  - antécédents allergiques,
  - manifestations cutanées à l'origine allergique,
  - prise concomitante d'autres médicaments,
  - grossesse,
  - allaitement.

## EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, œdème de Quincke.

# Aerius® 5 mg comprimés pelliculés

Desloratadine

LOT : 083-1  
PER : AUT 2022  
P PV : 120 DH 70

**Veuillez 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, demandez plus d'information 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 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 Aerius et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aerius
3. Comment prendre Aerius
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aerius
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. Qu'est-ce que Aerius et dans quel cas est-il utilisé ?

### Qu'est-ce que Aerius ?

Aerius contient de la desloratadine qui est un antihistaminique.

### Comment agit Aerius ?

Aerius est un médicament contre l'allergie qui ne vous rend pas somnolent. Il aide à contrôler votre réaction allergique et ses symptômes.

### Quand Aerius doit-il être utilisé ?

Aerius soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens) chez les adultes et les adolescents de 12 ans et plus. Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

Aerius est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aerius ?

### Ne prenez jamais Aerius

- si vous êtes allergique à la desloratadine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ou à la loratadine.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Aerius :

devez donc suivre les instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus d'Aerius que vous n'auriez dû Prenez Aerius uniquement comme il vous a été prescrit. Aucun problème sérieux n'est attendu lors d'un surdosage accidentel. Cependant, si vous avez pris plus d'Aerius que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

### Si vous oubliez de prendre Aerius

Si vous oubliez de prendre votre dose à temps, prenez-la dès que possible, puis continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

### Si vous arrêtez de prendre Aerius

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

## 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.

Depuis la commercialisation d'Aerius, des cas de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été très rarement rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez d'urgence un médecin.

Lors des essais cliniques chez les adultes, les effets indésirables étaient à peu près les mêmes que ceux observés avec un comprimé placebo. Cependant, la fatigue, la sécheresse de la bouche et le mal de tête ont été rapportés plus souvent qu'avec un comprimé placebo. Chez les adolescents, le mal de tête était l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté.

Dans les essais cliniques avec Aerius, les effets indésirables suivants ont été rapportés : Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 : Fatigue, sécheresse de la bouche, maux de tête

Adultes

Depuis la commercialisation d'Aerius, les effets indésirables suivants ont été rapportés : Très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : Réactions allergiques sévères, éruption cutanée, battements du cœur irréguliers ou plus intenses, battements du cœur rapides, douleur d'estomac, nausées, vomissements, pesanteur d'estomac, diarrhées, vertige,



# DIFAL®

## Diclofénac de sodium

Formes	Composition	Présentation
DIFAL® 25 mg DIFAL® 50 mg Comprimés gastro-résistants	Diclofénac sodique 25 mg / 50 mg amidon de maïs, cellulose microcristalline, lactose mgp20, amidon de maïs préaggloméré, stéarate de magnésium, croscellose, croscellose (gsp) comprimé GR Excipients à effet notoire : lactose - colorant jaune orangé S	Boîte de 30
DIFAL® 25 mg / 100 mg Suppositoires	Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg lactose, stéarate, glycérols, hémi-synthétiques gsp 1 suppositoire Diclofénac sodique 75 mg Excipients qps 1 ampoule injectable IM de 3 ml Excipients à effet notoire : sodium métacristallin - propylène glycol, alcool benzyle.	Boîte de 10 Boîtes de 25 ampoules de 3 ml

**DIFAL®**  
Diclofénac sodique 50 mg  
Boîte de 30 comprimés

P.P.V. : 44,20 DH



zomposé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des effets secondaires du médicament comme il est de sa place dans le traitement symptomatique des affections suivantes :

**maladies chez les enfants :** suppositoire à 25 mg (enfant au 16 kg soit 16 à 25 mg (enfant : 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg)

**enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :**  
- Traitement symptomatique au long cours des **rhumatismes inflammatoires chroniques** et de certaines **arthroses douloureuses et invalidantes** ; notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Reiter et le rhumatisme psoriasique ;  
- Traitement des **arthroses douloureuses aiguës**, (tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies aiguës ;  
- Traitement des **dysménorrhées essentielles**, après bilan étiologique ;  
- **Solution injectable à 75 mg / 3 ml** : traitement symptomatique de courte durée des **rhumatismes inflammatoires** en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques

**CONTRA-INDICATIONS :**  
- DIFAL (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;  
- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimé 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

- Enfants de moins de 16 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadéquat ;  
- Enfants de moins de 15 ans : suppositoire à 100 mg et injectable 75 mg ;  
- Enfants de moins de 10 ans : suppositoire à 25 mg et injectable 75 mg ;  
- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;  
- Grossesse : dès le 3ème mois ;  
- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;  
- Insuffisance rénale sévère ;  
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;  
- Malade cardiaque ou duodénal évolutif ;  
- Malade souffrant d'une ulcère suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;  
- Antécédents récents de troubles ou de rectographies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;  
- Contre-indication liée à la voie intramusculaire solution injectable à 75 mg / 3 ml, troubles de l'hémostasie ou traitement anticoagulant en cours ;

Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'acide benzylique, DIFAL est contre-indiqué.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**  
- Respecter la prescription médicale.

**ENFANT à partir de 12 mois : 2 à 3 mg/kg/jour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif DIFAL® 25 mg suppositoire (enfant de 16 à 25 kg) ;**

**Effet hépatique :** comme avec la plupart des AINS, on peut observer une augmentation du taux de certaines enzymes hépatiques (transaminases, gamma-GT, phosphatase alcaline, phosphatase osseuse, etc.) sans que cela entraîne de troubles cliniques (hépatopathie ou d'autres manifestations).

**Précautions d'emploi :** le diclofénac, comme tout médicament inhibiteur de la synthèse des cyclo-oxygénases et des prostaglandines, peut altérer la fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant.

Au cours de traitement prolongé, il est recommandé de contrôler la formule sanguine, les hématocrites et les réactions allergiques chez les nourissons et les enfants jusqu'à 3 ans.

Comprimés gastro-résistants à 25 mg et à 50 mg : ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'intestin ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

DIFAL® 75mg injectable contient de l'alcool benzylique. Il peut provoquer des réactions allergiques et des réactions allergiques chez les nourissons et les enfants jusqu'à 3 ans.

DIFAL® 75mg injectable contient de l'alcool benzylique. Il peut provoquer des réactions allergiques et des réactions allergiques chez les nourissons et les enfants jusqu'à 3 ans.

DIFAL® 75mg injectable contient de l'alcool benzylique. Il peut provoquer des réactions allergiques et des réactions allergiques chez les nourissons et les enfants jusqu'à 3 ans.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
- DIFAL est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.



**ANTIBIO SYNALAR**

**ANTIBIO-SYNALAR**  
**Gouttes auriculaires**  
**Flacon de 10 ml**

Fluocinolone / Sulfate de polymyxine B / Sulfate de néomycine

**Lisez attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

Vous n'avez pas besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Ce médicament est uniquement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes, cela pourrait lui être nocif.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, informez-en votre médecin ou à votre pharmacien.

19.40

**CONTENU :**

**Quantitative en substances actives:**

Composition qualitative:	
Acétonide de fluocinolone	0,025 g
Sulfate de polymyxine B	1 000 000 UI
Sulfate de néomycine	350 000 UI

Pour 100 ml de solution.

**Excipients:** Nitrate de phénylmercure, acide citrique monohydraté, propylène glycol, eau purifiée.

**Excipient à effet notoire:** Phénylmercure

**FORME PHARMACEUTIQUE:**

Solution pour instillation auriculaire, Flacon de 10 ml avec compte-gouttes.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE:**

Ce médicament est une association d'un anti-inflammatoire stéroïdien (fluocinolone) et de deux antibiotiques (néomycine et polymyxine B). La néomycine est un antibiotique de la famille des aminosides. La polymyxine B est un antibiotique de la famille des polypeptides.

**DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines otites.

**COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?**

**Posologie:**

A titre indicatif, la posologie usuelle est la suivante:

Instiller chaque matin 3 à 6 gouttes dans l'oreille atteinte et renouveler l'opération le soir.

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Mode et voie d'administration:**

Voie locale.

Instillation auriculaire.

Il est recommandé de ne pas utiliser la solution sous pression.

Tiédifier le flacon au moment de l'emploi et le maintenir quelques minutes dans la paume de la main afin d'éviter le contact désagréable de la solution froide dans l'oreille.

**Pour mettre les gouttes dans une oreille et faire un bain d'oreille:**

• Il faut d'abord pencher la tête du côté opposé à l'oreille atteinte pour que l'oreille atteinte se trouve en haut.

• Mettre les gouttes dans l'oreille atteinte.

• Tirer à différentes reprises sur le pavillon de l'oreille pour que les gouttes coulent bien dans le fond de l'oreille.

• Attendre environ 5 minutes en gardant la tête ainsi penchée.

• Lorsque vous relevez la tête, les gouttes peuvent ressortir un peu; il faut alors essuyer avec un papier absorbant qui n'a pas besoin d'être stérile.

Il est important de bien suivre cette recommandation car il en va de l'efficacité de votre traitement: en effet, si vous gardez suffisamment longtemps la tête penchée pour permettre une bonne pénétration du médicament dans l'oreille. Redresser trop tôt la tête va provoquer une perte du médicament car les gouttes couleront le long de votre visage et n'iront pas dans le fond de l'oreille; ceci expose alors à une moindre efficacité du traitement.

Refermez le flacon immédiatement après usage.

A la fin du traitement, le reste du flacon doit être jeté et ne pas être conservé en vue d'une réutilisation.

**Fréquence d'administration:**

Deux administrations par jour: une administration de gouttes le matin et une administration de gouttes le soir.

**Durée de traitement:**

La durée du traitement est habituellement de 7 jours.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.