

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

- 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 : 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

M23-000060

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 299 Société : 174689

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOTASSIN BRAHIM

Date de naissance : 1941

Adresse : ANDALOUS II Rue 6 n° 23 Casablanca

Tél : 0663 072473 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10/08/2023

Nom et prénom du malade : MOTASSIN BRAHIM Age :

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

Nature de la maladie : Cancers

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 : Casa Le : 10/08/23

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Praticien attestant le Paiement des Actes
10/08/2023		2	250 DH	Dr. TANTAOUTI Ophthémologiste 203, Bd. Panoramique Rés. Panoramique 1118 - Casa - Tel : 05.22.21.17.00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE OUSARK Dr. LAMOUNI Khadija Andalous 3 Rte 7 N° 121 - Casablanca 0522 52 04 46 - ICE 00049994400003	10/08/2023	196,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

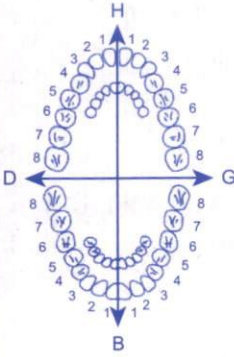
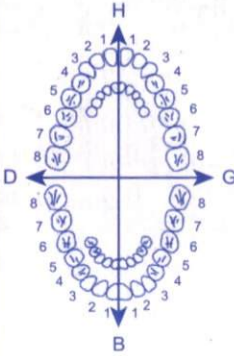
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
DATE DU DEVIS <input type="text"/>																		
DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. TANTAOUI EL ARAKI Asmaa

spécialiste des maladies et chirurgie des yeux

Ophthalmologiste

Chirurgie de la cataracte - Glaucome

Strabisme - Laser - Angiographie

Lentilles de contact



الدكتورة الطنطوي العراقية أسماء

اختصاصية في أمراض وجراحة العيون

جراحة الجلالة - الزراق (طنسيون)

الحول - الليزر - تخطيط أوعية الشبكية

العدسات اللاصقة

Casablanca, le :

10082023

MOTASSIM BRAHIM.

PHARMACIE OSCAR

Dr. LAMOUNI Khadija

Hay Andalouss 3 Rue 7 N° 121 - Casablanca

tél 0522 52 04 46 / ICE 00049994400003



411,00

- Gel lavage lappx 8

178,90 x 4

- Panoprost by le sein
2/mon

T : 756,60

Dr. TANTAOUI EL ARAKI Asmaa
Ophthalmologiste
Panoramique Rés. Panoramique II
Tél : 0522 21 17 00

الرقم 203, تقاطع شارع المنظور العام وشارع 2 مارس إقامة المنظر العام 2 الطابق الأول شقة رقم 18 - الدار البيضاء

203, Bd. Panoramique (angle av. 2 Mars) Résidence Panoramique II, 1^{er} étage, N° 18 - Casablanca

Tél/Fax : 05 22 21 17 00 - e-mail : ophta.panoramique@gmail.com

1. QU'EST-CE QUE GEL-LARMES, gel ophtalmique ? DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un gel ophtalmique.

Il est préconisé pour soulager les symptômes d'irritation liés à la sécheresse oculaire (quand il existe une insuffisance de larmes).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER GEL-LARMES, gel ophtalmique ?

N'utilisez jamais GEL-LARMES, gel ophtalmique :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans GEL-LARMES, gel ophtalmique.
- chez les porteurs de lentilles souples.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE
PHARMACIEN.**

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser GEL-LARMES, gel ophtalmique.

Précautions d'emploi

- Ne pas laisser le tube débouché après emploi.
- Tout tube entamé doit être utilisé dans les 4 semaines.
- Ne pas avaler.
- Retirer les lentilles de contact avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre.

Enfants et adolescents jusqu'à l'âge de 18 ans :

La sécurité et l'efficacité de GEL-LARMES, gel ophtalmique à la posologie recommandée chez les adultes a été établie par l'expérience clinique, mais aucune donnée d'étude clinique n'est disponible.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE
DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE
PHARMACIEN.**

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

- Léger trouble visuel dû à la viscosité du gel après instillation jusqu'à ce que le produit se répartisse uniformément à la surface de l'œil, ceci est sans conséquence et ne doit pas faire arrêter le traitement.
- Allergie à l'un des composants du gel (irritation, rougeur), il faut en avvertir votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

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

5. COMMENT CONSERVER GEL-LARMES, gel ophtalmique ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur.

Après ouverture du tube, le produit ne doit pas être conservé plus de 4 semaines.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C. 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.

Autres médicaments et GEL-LARMES, gel ophtalmique
Si vous utilisez actuellement (ou avez prévu d'utiliser) un autre médicament afin de traiter une maladie des yeux, vous devez d'abord appliquer l'autre médicament ophtalmique et attendre 15 minutes avant d'utiliser Gel-larmes, gel ophtalmique.

Gel-larmes, gel ophtalmique doit être le dernier produit administré.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. D'une façon générale, il convient de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Un trouble visuel bref peut se produire après instillation du produit jusqu'à ce que le gel se répartisse uniformément à la surface de l'œil.

Attendez le rétablissement de la vision normale avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

GEL-LARMES, gel ophtalmique contient du chlorure de benzalkonium.

Ce médicament contient 0,0023 mg de chlorure de benzalkonium par goutte de gel équivalent à 0,05 mg/g.

Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact souples et changer leur couleur.

Retirer les lentilles de contact avant application et attendre

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient GEL-LARMES, gel ophtalmique

- La substance active est :

Carbomère 974P

Pour 100 g de gel.

- Les autres composants sont :

Chlorure de benzalkonium, sorbitol, hyd
eau pour préparations injectables (voir

Qu'est ce que GEL-LARMES, gel ophtalmique contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous la forme d'un gel ophtalmique. Tubes de 5 g ou 10 g.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché LABORATOIRES THEA

12, RUE LOUIS BLÉRIOT
63017 CLERMONT-FERRAND - CEDEX 2
FRANCE

Fabricant

FARMILA THEA FARMACEUTICI S.P.A.

VIA E. FERMI, 50

20019 SETTIMO MILANESE (MI)

ITALIE

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée en France est : 06/2020

6 118001 100958
GEL-LARMES - Gel Oph. Tube de 10 g
PVP : 41,00 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diori, Casablanca
Pharmacien Responsable :
Mme Amine DKOUDI

Lot 490741
Fab 03/2023
EXP 03/2026

 **Thea**

Monoprost

50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose

Latanoprost

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 MONOPROST
50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MONOPROST
50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
3. Comment utiliser MONOPROST
50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

(latanoprost) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant d'utiliser MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose.

- si vous devez être opéré de l'œil ou l'avez déjà été (y compris s'il s'agit d'une opération de la cataracte),
- si vous avez d'autres problèmes oculaires (douleur au niveau de l'œil, irritation ou inflammation, vision trouble),
- si vous souffrez d'une sécheresse oculaire,
- si vous présentez un asthme sévère ou mal contrôlé,
- si vous portez des lentilles de contact. Vous pouvez utiliser MONOPROST, à condition de suivre les instructions concernant les porteurs de lentilles de contact mentionnées en rubrique 3.
- si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil due au virus herpès simplex (HSV).

Enfants

MONOPROST n'a pas été étudié chez les enfants (moins de 18 ans).

Autres médicaments et

MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose
MONOPROST peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

comme décrit dans cette notice, en suivant exactement les indications de votre médecin jusqu'à ce qu'il vous dise d'arrêter. Vérifiez auprès de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère en cas de doute.

Porteurs de lentilles de contact

Si vous portez des lentilles de contact, retirez-les avant d'utiliser MONOPROST. Après l'administration de MONOPROST vous devez attendre 15 minutes avant de les remettre.

Mode et voie d'administration

Le collyre est conditionné en récipients unidoses. La solution de MONOPROST contenue dans un récipient unidose doit être utilisée immédiatement après ouverture pour l'administration dans l'œil ou les yeux affectés. Comme la stérilité ne peut être maintenue après l'ouverture du récipient unidose, une nouvelle unidose doit être ouverte avant chaque utilisation et doit être jetée immédiatement après l'administration.

Veuillez suivre les instructions suivantes lors de l'utilisation de ce collyre :

1. Lavez-vous les mains, asseyez-vous ou installez-vous confortablement.
2. Avec vos doigts abaissez doucement la paupière inférieure de l'œil à traiter.
3. Approchez l'embout du récipient unidose de l'œil à traiter, sans toucher l'œil.
4. Pressez légèrement le récipient unidose afin de ne déposer qu'une seule goutte dans l'œil puis relâchez la paupière inférieure.



4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTIGLAUCOMATEUX ET MYOTIQUES ;
Analogues de prostaglandines - Code ATC :
S01EE01.

MONOPROST appartient à une famille de médicaments appelés prostaglandines. Il diminue la pression dans votre œil en augmentant le drainage du liquide intraoculaire vers le sang.

MONOPROST est indiqué chez les patients atteints de **glaucome à angle ouvert** ou d'**hypertension intraoculaire**. Ces deux pathologies sont liées à une pression élevée à l'intérieur de l'œil (de vos yeux) risquant ainsi d'endommager votre vue.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

N'utilisez jamais MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose :

- si vous êtes allergique à la substance active

N'utilisez pas MONOPROST si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lorsque vous utilisez MONOPROST vous pouvez avoir une vision trouble pendant un court instant. Si cela vous arrive, **vous ne devez pas conduire**, utiliser des outils ou des machines jusqu'à ce que votre vision redevienne normale.

MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose contient de l'hydroxystéarate de macroglycérol (dérivé de l'huile de ricin) qui peut provoquer des réactions cutanées.

3. COMMENT UTILISER MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

Posologie

- Veuillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.
- Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
- La posologie indiquée chez l'adulte (y compris chez le sujet âgé) est d'une goutte dans l'œil (les yeux) à traiter, une fois par jour et de préférence le soir.
- N'utilisez pas MONOPROST plus d'une fois par jour, votre traitement pourrait être moins efficace si vous l'utilisez plus souvent.
- Veuillez à toujours utiliser MONOPROST,

26106502

Lot / Fab / EXP :

S590
04 2023
04 2025

Monoprost 50 microgrammes/ml
collyre en solution en récipient unidose
PPV : 178.90 DH



Distribué par les laboratoires SOTHEMA,
BP N°1, 27182 Bouskoura, Maroc

une utilisation ultérieure.

Si vous devez utiliser MONOPROST avec un autre collyre

Attendez au moins cinq minutes entre l'administration de MONOPROST et celle d'un autre collyre.

Si vous avez utilisé plus de MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû

Si vous avez mis trop de gouttes dans votre œil, une sensation d'irritation peut apparaître vos yeux peuvent larmoyer et devenir rouges. Ceci doit disparaître mais si vous êtes inquiet, demandez conseils à votre médecin. Contactez votre médecin aussi vite que possible si vous avez avalé accidentellement MONOPROST.

Si vous oubliez d'utiliser MONOPROST

50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose

Attendez le moment de l'administration suivante, pour instiller votre collyre.

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

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous arrêtez d'utiliser MONOPROST

50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose

Vous devez avertir votre médecin si vous voulez arrêter d'utiliser MONOPROST.

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Sont listés ci-dessous les effets indésirables connus avec l'utilisation de MONOPROST :

Très fréquemment : pouvant affecter plus de 1 patient sur 10

- Une modification de la couleur des yeux, par augmentation de la quantité de pigments bruns dans l'iris.
 - o Si vous avez des yeux de plusieurs couleurs (bleu-marron, gris-marron, jaune-marron ou vert-marron) vous êtes plus exposés à cette modification que si vous avez les

surface oculaire (kératite), une vision trouble, une inflammation de la partie colorée de l'œil (uvéïte), un gonflement de la rétine (oedème maculaire).

- Une éruption cutanée.
- Douleurs thoraciques (angine de poitrine), des sensations désagréables de battements cardiaques (palpitations).
- De l'asthme, une gêne respiratoire (dyspnée).
- Des douleurs thoraciques.
- Des maux de tête, des étourdissements.
- Une douleur musculaire, une douleur articulaire.

Rarement : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000

- Une inflammation de l'iris (iritis), un gonflement et des ulcérations de la surface oculaire, un gonflement du pourtour de l'œil (oedème périorbitaire), des cils mal orientés ou une rangée supplémentaire de cils, un kyste dans la partie colorée de l'œil (kyste irien).
- Une réaction cutanée localisée aux paupières, une coloration plus foncée des paupières.
- Une aggravation de l'asthme.
- Des démangeaisons sévères de la peau.
- Le développement d'une infection virale de l'œil due au virus de l'herpès simple (HSV).

Très rarement : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000

- Une aggravation d'une angine de poitrine chez les patients ayant également une maladie cardiaque.
- Des yeux d'apparence creuse (creusement du sillon oculaire).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet

• La substance active est :

1 ml de collyre en solution contient 50 microgrammes de latanoprost.

Une goutte contient environ 1,5 microgrammes de latanoprost.

• Les autres composants sont :

Hydroxystéarate de macroglycérol 40 (voir rubrique 2), sorbitol, carbomère 974P, macrogol 4000, édétate disodique, hydroxyde de sodium (pour ajustement du pH), eau pour préparations injectables.

Qu'est ce que MONOPROST

50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de collyre en solution en récipient unidose. C'est une solution légèrement jaune et opalescente sans conservateur conditionnée en récipient unidose par sachet de 5. Chaque récipient unidose contient 0,2 ml de collyre.

Une boîte contient 5 (1x5), 10 (2x5), 30 (6x5) ou 90 (18x5) récipients unidoses.

Monoprost
50 microgrammes/ml,
collyre en solution
en récipient unidose
Latanoprost



- o Cette modification de la couleur des yeux peut prendre des années à se développer même si en général cela est visible dès les 8 premiers mois du traitement.
- o Cette modification de couleur peut être définitive et peut être plus visible si vous n'êtes traité avec MONOPROST que pour un seul œil.
- o Il n'y a apparemment pas de problème associé à ce changement de couleur de l'œil.
- o Le changement de la couleur de l'œil ne se poursuit pas après l'arrêt du traitement par MONOPROST.
- Une rougeur au niveau de l'œil.
- Une irritation oculaire (sensation de brûlure, grain de sable, démangeaison, picotement ou sensation de corps étranger).

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte, le sachet et l'unidose. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Après la première ouverture du sachet : utiliser les récipients unidoses dans les 7 jours. Après ouverture d'un récipient unidose : utiliser immédiatement et le jeter après utilisation.

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. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient MONOPROST
50 microgrammes/ml, collyre en solution en
récipient unidose

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES THEA

12 RUE LOUIS BLERIOT

63017 CLERMONT-FERRAND CEDEX 2
FRANCE

Fabricant

EXCELVISION

27, RUE DE LA LOMBARDIERE

ZI LA LOMBARDIERE

07100 ANNONAY

FRANCE

**La dernière date à laquelle cette notice a été
révisée en France est : 07/2019.**

Conditions de prescription et de délivrance :
Tableau A (Liste I).

Monoprost 50 microgrammes/ml
collyre en solution en récipient unidose
PPV : 178,90 DH
6 1118001072583
Distribué par les laboratoires SOTHEMA,
BP N°1, 27182 Boussouira, Maroc

26106502

Lot / Fab / EXP :

4R62
07 2022
07 2024

**Si vous oubliez d'utiliser MONOPROST
50 microgrammes/ml, collyre en solution en
récipient unidose**

Attendez le moment de l'administration
suivante, pour instiller votre collyre.

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

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à
votre pharmacien.

**Si vous arrêtez d'utiliser MONOPROST
50 microgrammes/ml, collyre en solution en
récipient unidose**

Vous devez avertir votre médecin si vous voulez
arrêter d'utiliser MONOPROST.

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 infirmière.

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

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

Sont listés ci-dessous les effets indésirables
connus avec l'utilisation de MONOPROST :

**Très fréquemment : pouvant affecter plus de
1 patient sur 10**

- Une modification de la couleur des yeux, par
augmentation de la quantité de pigments
bruns dans l'iris.
 - o Si vous avez des yeux de plusieurs couleurs
(bleu-marron, gris-marron, jaune-marron
ou vert-marron) vous êtes plus exposés
à cette modification que si vous avez les
yeux d'une seule couleur (bleu, gris, vert ou

surface oculaire (kératite), une vision trouble,
une inflammation de la partie colorée de l'œil
(uvéite), un gonflement de la rétine (oedème
maculaire).

- Une éruption cutanée.
- Douleurs thoraciques (angine de poitrine),
des sensations désagréables de battements
cardiaques (palpitations).
- De l'asthme, une gêne respiratoire (dyspnée).
- Des douleurs thoraciques.
- Des maux de tête, des étourdissements.
- Une douleur musculaire, une douleur
articulaire.

**Rarement : pouvant affecter jusqu'à 1 patient
sur 1 000**

- Une inflammation de l'iris (iritis), un
gonflement et des ulcérations de la surface
oculaire, un gonflement du pourtour de l'œil
(oedème périorbitaire), des cils mal orientés
ou une rangée supplémentaire de cils, un
kyste dans la partie colorée de l'œil (kyste
irien).
- Une réaction cutanée localisée aux paupières,
une coloration plus foncée des paupières.
- Une aggravation de l'asthme.
- Des démangeaisons sévères de la peau.
- Le développement d'une infection virale de
l'œil due au virus de l'herpès simplex (HSV).

**Très rarement : pouvant affecter jusqu'à
1 patient sur 10 000**

- Une aggravation d'une angine de poitrine
chez les patients ayant également une
maladie cardiaque.
- Des yeux d'apparence creuse (creusement du
sillon oculaire).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet

- La substance active est :

1 ml de collyre en solution contient
50 microgrammes de latanoprost.

Une goutte contient environ 1,5 microgrammes
de latanoprost.

- Les autres composants sont :

Hydroxystéarate de macroglycérol 40
(voir rubrique 2), sorbitol, carbomère 974P,
macrogol 4000, édétate disodique, hydroxyde
de sodium (pour ajustement du pH), eau pour
préparations injectables.

Qu'est ce que MONOPROST

**50 microgrammes/ml, collyre en solution en
récipient unidose et contenu de l'emballage
extérieur**

Ce médicament se présente sous forme de
collyre en solution en récipient unidose. C'est
une solution légèrement jaune et opalescente
sans conservateur conditionnée en récipient
unidose par sachet de 5. Chaque récipient
unidose contient 0,2 ml de collyre.

Une boîte contient 5 (1x5), 10 (2x5), 30 (6x5)
ou 90 (18x5) récipients unidoses.

Monoprost
50 microgrammes/ml,
collyre en solution
en récipient unidose
Latanoprost



brun).

- Cette modification de la couleur des yeux peut prendre des années à se développer même si en général cela est visible dès les 8 premiers mois du traitement.

- Cette modification de couleur peut être définitive et peut être plus visible si vous n'êtes traité avec MONOPROST que pour un seul œil.

- Il n'y a apparemment pas de problème associé à ce changement de couleur de l'œil.

- Le changement de la couleur de l'œil ne se poursuit pas après l'arrêt du traitement par MONOPROST.

- Une rougeur au niveau de l'œil.

- Une irritation oculaire (sensation de brûlure, grain de sable, démangeaison, picotement ou sensation de corps étranger).

Des modifications progressives des cils



26106502

Lot / Fab / EXP :

8R39
11 2022
11 2024

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

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

5. COMMENT CONSERVER MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte, le sachet et l'unidose. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Après la première ouverture du sachet : utiliser les récipients unidoses dans les 7 jours.

Après ouverture d'un récipient unidose : utiliser immédiatement et le jeter après utilisation.

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. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES THEA

12 RUE LOUIS BLERIOT

63017 CLERMONT-FERRAND CEDEX 2

FRANCE

Fabricant

EXCELVISION

27, RUE DE LA LOMBARDIERE

ZI LA LOMBARDIERE

07100 ANNONAY

FRANCE

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée en France est : 07/2019.

Conditions de prescription et de délivrance :
Tableau A (Liste I).

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTIGLAUCOMATEUX ET MYOTIQUES ;
Analogues de prostaglandines - Code ATC :
S01EE01.

MONOPROST appartient à une famille de médicaments appelés prostaglandines. Il diminue la pression dans votre œil en augmentant le drainage du liquide intraoculaire vers le sang.

MONOPROST est indiqué chez les patients atteints de **glaucome à angle ouvert ou d'hypertension intraoculaire**. Ces deux pathologies sont liées à une pression élevée à l'intérieur de l'œil (de vos yeux) risquant ainsi d'endommager votre vue.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

N'utilisez jamais MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose :

- si vous êtes allergique à la substance active

N'utilisez pas MONOPROST si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lorsque vous utilisez MONOPROST vous pouvez avoir une vision trouble pendant un court instant. Si cela vous arrive, **vous ne devez pas conduire**, utiliser des outils ou des machines jusqu'à ce que votre vision redevienne normale.

MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose contient de l'hydroxystéarate de macroglycérol (dérivé de l'huile de ricin) qui peut provoquer des réactions cutanées.

3. COMMENT UTILISER MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

Posologie

- Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.
Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
- La posologie indiquée chez l'adulte (y compris chez le sujet âgé) est d'une goutte dans l'œil (les yeux) à traiter, une fois par jour et de préférence le soir.
- N'utilisez pas MONOPROST plus d'une fois par jour, votre traitement pourrait être moins efficace si vous l'utilisez plus souvent.
- Veillez à toujours utiliser MONOPROST,

5. Appuyez légèrement avec votre doigt sur le coin interne de l'œil à traiter (proche du nez) pendant une minute tout en gardant l'œil fermé.



6. Répétez cette procédure dans l'autre œil si cela vous a été prescrit par votre médecin.
7. Jetez le récipient unidose immédiatement après l'administration. Ne pas le garder pour une utilisation ultérieure.

Si vous devez utiliser MONOPROST avec un autre collyre

Attendez au moins cinq minutes entre l'administration de MONOPROST et celle d'un autre collyre.

Si vous avez utilisé plus de MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû

Si vous avez mis trop de gouttes dans votre œil, une sensation d'irritation peut apparaître et vos yeux peuvent larmoyer et devenir rouges. Ceci doit disparaître mais si vous êtes inquiet, demandez conseils à votre médecin. Contactez votre médecin aussi vite que possible si vous avez avalé accidentellement MONOPROST.

Monoprost

50 microgrammes/ml,

collyre en solution en récipient unidose

Latanoprost

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 MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
3. Comment utiliser MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose ?

(latanoprost) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant d'utiliser MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose.

- si vous devez être opéré de l'œil ou l'avez déjà été (y compris s'il s'agit d'une opération de la cataracte),
- si vous avez d'autres problèmes oculaires (douleur au niveau de l'œil, irritation ou inflammation, vision trouble),
- si vous souffrez d'une sécheresse oculaire,
- si vous présentez un asthme sévère ou mal contrôlé,
- si vous portez des lentilles de contact. Vous pouvez utiliser MONOPROST, à condition de suivre les instructions concernant les porteurs de lentilles de contact mentionnées en rubrique 3.
- si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil due au virus herpès simplex (HSV).

Enfants

MONOPROST n'a pas été étudié chez les enfants (moins de 18 ans).

Autres médicaments et

MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose

MONOPROST peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

26106502
Lot / Fab / Exp :
5590
04 2023
04 2025

Monoprost 50 microgrammes/ml
collyre en solution en récipient unidose
PPV : 178.90 DH



Distribué par les laboratoires SOTHEMA,
BP N°1, 27182 Bouskoura, Maroc

nouvelle unidose doit être ouverte avant chaque utilisation et doit être jetée immédiatement après l'administration.

Veuillez suivre les instructions suivantes lors de l'utilisation de ce collyre :

1. Lavez-vous les mains, asseyez-vous ou installez-vous confortablement.
2. Avec vos doigts abaissez doucement la paupière inférieure de l'œil à traiter.
3. Approchez l'embout du récipient unidose de l'œil à traiter, sans toucher l'œil.
4. Pressez légèrement le récipient unidose afin de ne déposer qu'une seule goutte dans l'œil puis relâchez la paupière inférieure.

2 3 4

