

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.



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

191473

Déclaration de Maladie : N° S19-0050816

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02220 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Veuve

Nom & Prénom : FRAIS TINA VU-KAIREBI Date de naissance : 1925

Adresse : HAY - HAISANI Derb el Amei Bloc 104 N° 116 case

Tél. : 06 63 29 79 55 Total des frais engagés : 1452,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr BADAOUI Abdellatif
OPHTALMOLOGUE
27, Rue Farhat Hachad - Casablanca
Tél: 0522 26 61 68 / 0522 43 02 71
ophta-badaoui@gmail.com

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02 / 11 / 2023

Nom et prénom du malade : ERNAISS AMINA Age :

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca Le : 29 / 11 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
02/11/2023	E		0,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE HIBA Dr. Ahmed GHAFRY Hay Raha, Rue Banafsaj 51 Bis - Beauséjour - Casablanca Tel: 0522 94 99 34 / 0522 39 34 81 Fax: 0522 94 99 34	02/11/2024	1452,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

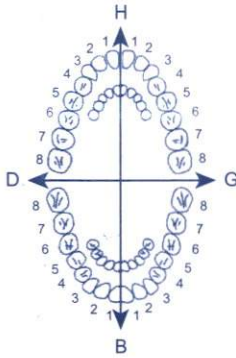
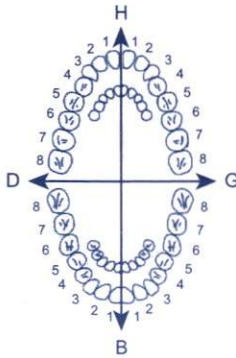
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, 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"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> <td colspan="2"></td> </tr> </tbody> </table> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		G		25533412	21433552			00000000	00000000			D				00000000	00000000			35533411	11433553			B				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H		G																														
25533412	21433552																															
00000000	00000000																															
D																																
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 BADAOUI ABDELLATIF

Ophthalmologiste spécialiste de la chirurgie de la cataracte et de la correction visuelle au laser des myopies, astigmatismes, hypermétropies et presbytie

Diplômé de la faculté de médecine de Montpellier
Ex-attaché de l'hôpital des quinze-vingt à Paris

الدكتور بدوي عبد اللطيف

اختصاصي في جراحة العيون المياه البيضاء
و تصحيح البصر بالليزر عن بعد أو عن قرب

خريج كلية مونبولي بفرنسا
ملحق سابق بمستشفى فان - كانز بباريس

Casablanca, le

02-11-2023

في البيضاء

Madame ERRAISS Amina

05620 x 06
- XALATAN

1 goutte, le soir, dans les deux yeux, pendant 6 mois

05620 x 06
- IBRIMO 0.2% COLLYRE

1 goutte, le matin et soir, dans les deux yeux, pendant 6 mois

157.00 x 02
- THEALOSE COLLYRE

1 goutte, le matin le midi 16h et soir, dans les deux yeux, pendant 2 mois

145220
PHARMACIE HIBA
Dr. Ahmed GHAFRY
Hay Rana, Rue Banafsa
51 Bis - Beauséjour - Casablanca
Tél: 0522 94 99 34 / 0522 39 34 31
Fax: 0522 94 99 34

Dr BADAOUI Abdellatif
OPHTHALMOLOGUE
27, Rue Ferhat Hachad - Casablanca
Tél: 0522 26 61 68 / 0522 43 02 71
ophta-badaoui@gmail.com

Consultations : Tél.: 0522 26 61 68 / 0522 43 02 71 / 0680 21 70 90 - N° 27 Rue Ferhat Hachad
(perpendiculaire Bd. du 11 janvier). Casablanca.

Urgences : Tél.: 0522 20 92 43 / 0522 22 12 96 - Clinique Rachidi, 43 Bd. Rachidi, Casablanca.

E-mail : ophta.badaoui@gmail.com - www.dr badaoui abdellatif.com - www.casablancalaser vision.com





Théalos

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

VR2762C10MAR/0722

MA



3 662 042 0032 95




Distribué au Maroc par :
Laboratoires SOTHEMA
B.P N°1, 27182 Bouiskoura - Maroc
PPC : 157,00 DH

Solution pour la protection, l'hydratation et l'oculaire utilisée dans le soulagement des symptômes
Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose 3 g
Hyaluronate de sodium 0,15 g
Autres composants :
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparations injectables q.s.p. 100 ml

Détenteur de la décision d'homologation :

 **Laboratoires Théa** - 12, rue Louis Blériot
63017 Clermont-Ferrand - Cedex 2 - France

Fabricant :

Farmila-Thea Farmaceutici S.P.A., Via Enrico Fermi, 50
20019 Settimo. Milanese MI. Italie.

QUAND UTILISER THEALOSE :

THEALOSE contient une solution destinée à être administrée sur l'œil ou sur les lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotements ou irritations oculaires.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs externes tels que vent, fumée, pollution, poussière, conditions climatiques ensoleillées ou froides, air chaud, climatisation, voyage en avion, travail prolongé devant un écran



Théalos

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

VR2762CI 10MAR/0722

MA



3 662 042 0032 95




Distribué au Maroc par :
Laboratoires SOTHEMA
B.P N°1, 27182 Bouiskoura - Maroc
PPC : 157,00 DH

Solution pour la protection, l'hydratation et l'oculaire utilisée dans le soulagement des symptômes
Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose 3 g
Hyaluronate de sodium 0,15 g
Autres composants :
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparations injectables q.s.p. 100 ml

Détenteur de la décision d'homologation :

 **Laboratoires Théa** - 12, rue Louis Blériot
63017 Clermont-Ferrand - Cedex 2 - France

Fabricant :

Farmila-Thea Farmaceutici S.P.A., Via Enrico Fermi, 50
20019 Settimo. Milanese MI. Italie.

QUAND UTILISER THEALOSE :

THEALOSE contient une solution destinée à être administrée sur l'œil ou sur les lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotements ou irritations oculaires.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs externes tels que vent, fumée, pollution, poussière, conditions climatiques ensoleillées ou froides, air chaud, climatisation, voyage en avion, travail prolongé devant un écran

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



XalatanTM

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

GJ4180

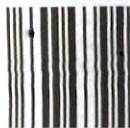
GJ6704

07/2025

-- LAPROPHAN --

PPV : 98DH20

Flacon



Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Même si vous avez déjà utilisé dans le passé Xalatan ou un médicament similaire, nous vous conseillons de lire attentivement ce texte. L'information peut avoir été changée.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant 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 Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Xalatan fait partie d'un groupe de médicaments connus sous le nom d'analogues de prostaglandines. Xalatan favorise l'écoulement naturel du liquide contenu dans l'œil vers la circulation sanguine.

Xalatan est utilisé pour traiter des maladies connues sous les noms de **glaucome à angle ouvert** et d'**hypertension oculaire** chez les adultes. Ces deux maladies sont associées à une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil et peuvent affecter votre vision.

Xalatan est aussi utilisé pour traiter l'augmentation de la pression oculaire et le glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan ?

Xalatan peut être utilisé chez les hommes et femmes adultes (y compris les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 18 ans. Xalatan n'a pas été étudié chez les nourissons nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines).

N'utilisez jamais Xalatan :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au latanoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte ou essayez de devenir enceinte.
- si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien avant d'utiliser Xalatan ou avant de le donner à votre enfant, si certaines des situations ci-dessous correspondent à votre cas ou au cas de votre enfant :

- Si vous ou votre enfant devez subir ou avez subi une opération de l'œil (y compris une opération de la cataracte).
- Si vous ou votre enfant souffrez de problèmes aux yeux (comme une douleur, une irritation ou une inflammation des yeux, une vision trouble).
- Si vous ou votre enfant souffrez d'yeux secs.
- Si vous ou votre enfant avez de l'asthme sévère ou si l'asthme est mal contrôlé.
- Si vous ou votre enfant portez des lentilles. Vous pouvez toujours utiliser Xalatan, mais veuillez suivre les instructions pour porteurs de lentilles de contact mentionnées à la rubrique 3.
- Si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil qui est causée par le virus herpès simplex (HSV).

Autres médicaments et Xalatan

Xalatan peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien si vous ou votre enfant utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris des médicaments (ou collyre en solution) obtenus sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Xalatan si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.

Parlez-en immédiatement à votre médecin si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous voulez devenir enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez avoir pendant quelque temps une vision trouble quand vous utilisez Xalatan. Si ça vous arrive, **ne conduisez pas** et n'utilisez pas d'outils ou de machines jusqu'à ce que votre vision devienne à nouveau claire.

Xalatan contient du chlorure de benzalkonium

Xalatan contient un conservateur, appelé le chlorure de benzalkonium. Ce conservateur peut provoquer une irritation oculaire ou une fissure à la surface de l'œil. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact et est connu pour décolorer des lentilles souples. Évitez donc le contact avec des lentilles souples.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



XalatanTM

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

GJ4180

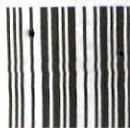
GJ6704

07/2025

-- LAPROPHAN --

PPV : 98DH20

Flacon



Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Même si vous avez déjà utilisé dans le passé Xalatan ou un médicament similaire, nous vous conseillons de lire attentivement ce texte. L'information peut avoir été changée.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant 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 Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Xalatan fait partie d'un groupe de médicaments connus sous le nom d'analogues de prostaglandines. Xalatan favorise l'écoulement naturel du liquide contenu dans l'œil vers la circulation sanguine.

Xalatan est utilisé pour traiter des maladies connues sous les noms de **glaucome à angle ouvert** et d'**hypertension oculaire** chez les adultes. Ces deux maladies sont associées à une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil et peuvent affecter votre vision.

Xalatan est aussi utilisé pour traiter l'augmentation de la pression oculaire et le glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan ?

Xalatan peut être utilisé chez les hommes et femmes adultes (y compris les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 18 ans. Xalatan n'a pas été étudié chez les nourissons nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines).

N'utilisez jamais Xalatan :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au latanoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte ou essayez de devenir enceinte.
- si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien avant d'utiliser Xalatan ou avant de le donner à votre enfant, si certaines des situations ci-dessous correspondent à votre cas ou au cas de votre enfant :

- Si vous ou votre enfant devez subir ou avez subi une opération de l'œil (y compris une opération de la cataracte).
- Si vous ou votre enfant souffrez de problèmes aux yeux (comme une douleur, une irritation ou une inflammation des yeux, une vision trouble).
- Si vous ou votre enfant souffrez d'yeux secs.
- Si vous ou votre enfant avez de l'asthme sévère ou si l'asthme est mal contrôlé.
- Si vous ou votre enfant portez des lentilles. Vous pouvez toujours utiliser Xalatan, mais veuillez suivre les instructions pour porteurs de lentilles de contact mentionnées à la rubrique 3.
- Si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil qui est causée par le virus herpès simplex (HSV).

Autres médicaments et Xalatan

Xalatan peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien si vous ou votre enfant utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris des médicaments (ou collyre en solution) obtenus sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Xalatan si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.

Parlez-en immédiatement à votre médecin si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous voulez devenir enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez avoir pendant quelque temps une vision trouble quand vous utilisez Xalatan. Si ça vous arrive, **ne conduisez pas** et n'utilisez pas d'outils ou de machines jusqu'à ce que votre vision devienne à nouveau claire.

Xalatan contient du chlorure de benzalkonium

Xalatan contient un conservateur, appelé le chlorure de benzalkonium. Ce conservateur peut provoquer une irritation oculaire ou une fissure à la surface de l'œil. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact et est connu pour décolorer des lentilles souples. Évitez donc le contact avec des lentilles souples.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



XalatanTM

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

GJ4180

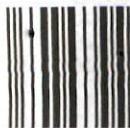
GJ6704

07/2025

-- LAPROPHAN --

PPV : 98DH20

Flacon



Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Même si vous avez déjà utilisé dans le passé Xalatan ou un médicament similaire, nous vous conseillons de lire attentivement ce texte. L'information peut avoir été changée.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant 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 Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Xalatan fait partie d'un groupe de médicaments connus sous le nom d'analogues de prostaglandines. Xalatan favorise l'écoulement naturel du liquide contenu dans l'œil vers la circulation sanguine.

Xalatan est utilisé pour traiter des maladies connues sous les noms de **glaucome à angle ouvert** et d'**hypertension oculaire** chez les adultes. Ces deux maladies sont associées à une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil et peuvent affecter votre vision.

Xalatan est aussi utilisé pour traiter l'augmentation de la pression oculaire et le glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan ?

Xalatan peut être utilisé chez les hommes et femmes adultes (y compris les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 18 ans. Xalatan n'a pas été étudié chez les nourissons nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines).

N'utilisez jamais Xalatan :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au latanoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte ou essayez de devenir enceinte.
- si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien avant d'utiliser Xalatan ou avant de le donner à votre enfant, si certaines des situations ci-dessous correspondent à votre cas ou au cas de votre enfant :

- Si vous ou votre enfant devez subir ou avez subi une opération de l'œil (y compris une opération de la cataracte).
- Si vous ou votre enfant souffrez de problèmes aux yeux (comme une douleur, une irritation ou une inflammation des yeux, une vision trouble).
- Si vous ou votre enfant souffrez d'yeux secs.
- Si vous ou votre enfant avez de l'asthme sévère ou si l'asthme est mal contrôlé.
- Si vous ou votre enfant portez des lentilles. Vous pouvez toujours utiliser Xalatan, mais veuillez suivre les instructions pour porteurs de lentilles de contact mentionnées à la rubrique 3.
- Si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil qui est causée par le virus herpès simplex (HSV).

Autres médicaments et Xalatan

Xalatan peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien si vous ou votre enfant utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris des médicaments (ou collyre en solution) obtenus sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Xalatan si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.

Parlez-en immédiatement à votre médecin si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous voulez devenir enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez avoir pendant quelque temps une vision trouble quand vous utilisez Xalatan. Si ça vous arrive, **ne conduisez pas** et n'utilisez pas d'outils ou de machines jusqu'à ce que votre vision devienne à nouveau claire.

Xalatan contient du chlorure de benzalkonium

Xalatan contient un conservateur, appelé le chlorure de benzalkonium. Ce conservateur peut provoquer une irritation oculaire ou une fissure à la surface de l'œil. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact et est connu pour décolorer des lentilles souples. Évitez donc le contact avec des lentilles souples.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



XalatanTM

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

GJ4180

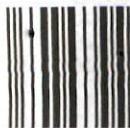
GJ6704

07/2025

-- LAPROPHAN --

PPV : 98DH20

Flacon



Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Même si vous avez déjà utilisé dans le passé Xalatan ou un médicament similaire, nous vous conseillons de lire attentivement ce texte. L'information peut avoir été changée.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant 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 Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Xalatan fait partie d'un groupe de médicaments connus sous le nom d'analogues de prostaglandines. Xalatan favorise l'écoulement naturel du liquide contenu dans l'œil vers la circulation sanguine.

Xalatan est utilisé pour traiter des maladies connues sous les noms de **glaucome à angle ouvert** et d'**hypertension oculaire** chez les adultes. Ces deux maladies sont associées à une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil et peuvent affecter votre vision.

Xalatan est aussi utilisé pour traiter l'augmentation de la pression oculaire et le glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan ?

Xalatan peut être utilisé chez les hommes et femmes adultes (y compris les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 18 ans. Xalatan n'a pas été étudié chez les nourissons nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines).

N'utilisez jamais Xalatan :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au latanoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte ou essayez de devenir enceinte.
- si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien avant d'utiliser Xalatan ou avant de le donner à votre enfant, si certaines des situations ci-dessous correspondent à votre cas ou au cas de votre enfant :

- Si vous ou votre enfant devez subir ou avez subi une opération de l'œil (y compris une opération de la cataracte).
- Si vous ou votre enfant souffrez de problèmes aux yeux (comme une douleur, une irritation ou une inflammation des yeux, une vision trouble).
- Si vous ou votre enfant souffrez d'yeux secs.
- Si vous ou votre enfant avez de l'asthme sévère ou si l'asthme est mal contrôlé.
- Si vous ou votre enfant portez des lentilles. Vous pouvez toujours utiliser Xalatan, mais veuillez suivre les instructions pour porteurs de lentilles de contact mentionnées à la rubrique 3.
- Si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil qui est causée par le virus herpès simplex (HSV).

Autres médicaments et Xalatan

Xalatan peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien si vous ou votre enfant utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris des médicaments (ou collyre en solution) obtenus sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Xalatan si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.

Parlez-en immédiatement à votre médecin si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous voulez devenir enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez avoir pendant quelque temps une vision trouble quand vous utilisez Xalatan. Si ça vous arrive, **ne conduisez pas** et n'utilisez pas d'outils ou de machines jusqu'à ce que votre vision devienne à nouveau claire.

Xalatan contient du chlorure de benzalkonium

Xalatan contient un conservateur, appelé le chlorure de benzalkonium. Ce conservateur peut provoquer une irritation oculaire ou une fissure à la surface de l'œil. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact et est connu pour décolorer des lentilles souples. Évitez donc le contact avec des lentilles souples.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



XalatanTM

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

GJ4180

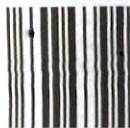
GJ6704

07/2025

-- LAPROPHAN --

PPV : 98DH20

Flacon



Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Même si vous avez déjà utilisé dans le passé Xalatan ou un médicament similaire, nous vous conseillons de lire attentivement ce texte. L'information peut avoir été changée.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant 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 Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Xalatan fait partie d'un groupe de médicaments connus sous le nom d'analogues de prostaglandines. Xalatan favorise l'écoulement naturel du liquide contenu dans l'œil vers la circulation sanguine.

Xalatan est utilisé pour traiter des maladies connues sous les noms de **glaucome à angle ouvert** et d'**hypertension oculaire** chez les adultes. Ces deux maladies sont associées à une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil et peuvent affecter votre vision.

Xalatan est aussi utilisé pour traiter l'augmentation de la pression oculaire et le glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan ?

Xalatan peut être utilisé chez les hommes et femmes adultes (y compris les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 18 ans. Xalatan n'a pas été étudié chez les nourissons nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines).

N'utilisez jamais Xalatan :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au latanoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte ou essayez de devenir enceinte.
- si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien avant d'utiliser Xalatan ou avant de le donner à votre enfant, si certaines des situations ci-dessous correspondent à votre cas ou au cas de votre enfant :

- Si vous ou votre enfant devez subir ou avez subi une opération de l'œil (y compris une opération de la cataracte).
- Si vous ou votre enfant souffrez de problèmes aux yeux (comme une douleur, une irritation ou une inflammation des yeux, une vision trouble).
- Si vous ou votre enfant souffrez d'yeux secs.
- Si vous ou votre enfant avez de l'asthme sévère ou si l'asthme est mal contrôlé.
- Si vous ou votre enfant portez des lentilles. Vous pouvez toujours utiliser Xalatan, mais veuillez suivre les instructions pour porteurs de lentilles de contact mentionnées à la rubrique 3.
- Si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil qui est causée par le virus herpès simplexe (HSV).

Autres médicaments et Xalatan

Xalatan peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien si vous ou votre enfant utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris des médicaments (ou collyre en solution) obtenus sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Xalatan si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.

Parlez-en immédiatement à votre médecin si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous voulez devenir enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez avoir pendant quelque temps une vision trouble quand vous utilisez Xalatan. Si ça vous arrive, **ne conduisez pas** et n'utilisez pas d'outils ou de machines jusqu'à ce que votre vision devienne à nouveau claire.

Xalatan contient du chlorure de benzalkonium

Xalatan contient un conservateur, appelé le chlorure de benzalkonium. Ce conservateur peut provoquer une irritation oculaire ou une fissure à la surface de l'œil. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact et est connu pour décolorer des lentilles souples. Évitez donc le contact avec des lentilles souples.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



XalatanTM

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

GJ4180

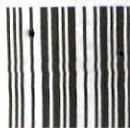
GJ6704

07/2025

-- LAPROPHAN --

PPV : 98DH20

Flacon



Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Même si vous avez déjà utilisé dans le passé Xalatan ou un médicament similaire, nous vous conseillons de lire attentivement ce texte. L'information peut avoir été changée.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant 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 Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Xalatan fait partie d'un groupe de médicaments connus sous le nom d'analogues de prostaglandines. Xalatan favorise l'écoulement naturel du liquide contenu dans l'œil vers la circulation sanguine.

Xalatan est utilisé pour traiter des maladies connues sous les noms de **glaucome à angle ouvert** et d'**hypertension oculaire** chez les adultes. Ces deux maladies sont associées à une augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil et peuvent affecter votre vision.

Xalatan est aussi utilisé pour traiter l'augmentation de la pression oculaire et le glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan ?

Xalatan peut être utilisé chez les hommes et femmes adultes (y compris les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 18 ans. Xalatan n'a pas été étudié chez les nourissons nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines).

N'utilisez jamais Xalatan :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au latanoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte ou essayez de devenir enceinte.
- si vous allaitez.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien avant d'utiliser Xalatan ou avant de le donner à votre enfant, si certaines des situations ci-dessous correspondent à votre cas ou au cas de votre enfant :

- Si vous ou votre enfant devez subir ou avez subi une opération de l'œil (y compris une opération de la cataracte).
- Si vous ou votre enfant souffrez de problèmes aux yeux (comme une douleur, une irritation ou une inflammation des yeux, une vision trouble).
- Si vous ou votre enfant souffrez d'yeux secs.
- Si vous ou votre enfant avez de l'asthme sévère ou si l'asthme est mal contrôlé.
- Si vous ou votre enfant portez des lentilles. Vous pouvez toujours utiliser Xalatan, mais veuillez suivre les instructions pour porteurs de lentilles de contact mentionnées à la rubrique 3.
- Si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil qui est causée par le virus herpès simplex (HSV).

Autres médicaments et Xalatan

Xalatan peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien si vous ou votre enfant utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris des médicaments (ou collyre en solution) obtenus sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas utiliser Xalatan si vous êtes enceinte ou que vous allaitez.

Parlez-en immédiatement à votre médecin si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous voulez devenir enceinte.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez avoir pendant quelque temps une vision trouble quand vous utilisez Xalatan. Si ça vous arrive, **ne conduisez pas** et n'utilisez pas d'outils ou de machines jusqu'à ce que votre vision devienne à nouveau claire.

Xalatan contient du chlorure de benzalkonium

Xalatan contient un conservateur, appelé le chlorure de benzalkonium. Ce conservateur peut provoquer une irritation oculaire ou une fissure à la surface de l'œil. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact et est connu pour décolorer des lentilles souples. Évitez donc le contact avec des lentilles souples.

IBRIMO® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en solution tartrate de brimonidine

Lot:

Fab:

Exp:

P.P.V : 91 DH 50

Veillez 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 d'autres questions, adressez-vous 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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que IBRIMO® et dans quel cas est-il utilisé?

IBRIMO® est utilisé pour réduire la pression au niveau de l'œil. Il peut être utilisé soit seul lorsque les collyres bêta-bloquants sont contre-indiqués, ou avec un autre collyre lorsqu'un seul médicament ne suffit pas pour abaisser la pression accrue au niveau de l'œil, dans le traitement du glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire.

Le principe actif de IBRIMO® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur du globe oculaire.

2. Avant utilisation de IBRIMO®

N'utilisez jamais IBRIMO®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants de IBRIMO®.
- Si vous prenez la monoamine oxydase (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde avec IBRIMO®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

- Si vous souffrez ou avez souffert de dépression, de capacité mentale réduite, de réduction d'apport sanguin vers le cerveau, de problèmes cardiaques, de perturbation d'approvisionnement sanguin des membres ou des troubles de la pression sanguine.
- Si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes de rein ou de foie.
- Si étant administré à un enfant entre l'âge de 2 et 12 ans, parce IBRIMO® est déconseillé pour une utilisation dans cette tranche d'âge.

Utilisation d'autres médicaments

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

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Antidouleurs, les sédatifs, les opiacés, les

Si vous arrêtez d'utiliser
Pour être efficace IBRIMO® jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez plus à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBRIMO® peut provoquer des effets indésirables, mais le monde n'y soit pas sujet. La fréquence d'indésirables est décrite sur la base des taux d'incidences suivants :

Très fréquent : Survient chez plus de 1 utilisateur sur 10 patients.

Commun : Survient chez moins de 1 utilisateur sur 10 patients.

Peu fréquent : Survient chez moins de 1 patients sur 100.

Rare : Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

Les effets indésirables oculaires suivants peuvent être signalés avec IBRIMO®.

Affectant l'œil

Très fréquent :

- Irritation des yeux (rougeur oculaire, sensation de brûlure, des picotements, une sensation de corps étranger dans l'œil, des démangeaisons, des follicules ou des taches blanches sur la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil).
- Vision floue.
- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmoiement).
- Sensibilité à la lumière.
- Lésions superficielles de l'œil et coloration.
- sécheresse oculaire.
- Blanchiment de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.
- Vision anormale.
- Inflammation de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.

Très rare :

- Inflammation de l'œil.
 - Contraction de la pupille.
- Les effets indésirables lorsque la fréquence est **indéterminée :**
- Démangeaison des paupières.

Affectant le corps humain

Très fréquent :

- Céphalées.
- Bouche sèche.
- Fatigue / somnolence.

Fréquent :

- Vertiges.
- Les symptômes du rhume.

IBRIMO® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en solution tartrate de brimonidine

Lot:

Fab:

Exp:

P.P.V : 91 DH 50

Veillez 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 d'autres questions, adressez-vous 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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que IBRIMO® et dans quel cas est-il utilisé?

IBRIMO® est utilisé pour réduire la pression au niveau de l'œil. Il peut être utilisé soit seul lorsque les collyres bêta-bloquants sont contre-indiqués, ou avec un autre collyre lorsqu'un seul médicament ne suffit pas pour abaisser la pression accrue au niveau de l'œil, dans le traitement du glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire.

Le principe actif de IBRIMO® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur du globe oculaire.

2. Avant utilisation de IBRIMO®

N'utilisez jamais IBRIMO®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants de IBRIMO®.
- Si vous prenez la monoamine oxydase (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde avec IBRIMO®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

- Si vous souffrez ou avez souffert de dépression, de capacité mentale réduite, de réduction d'apport sanguin vers le cerveau, de problèmes cardiaques, de perturbation d'approvisionnement sanguin des membres ou des troubles de la pression sanguine.
- Si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes de rein ou de foie.
- Si étant administré à un enfant entre l'âge de 2 et 12 ans, parce IBRIMO® est déconseillé pour une utilisation dans cette tranche d'âge.

Utilisation d'autres médicaments

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

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Antidouleurs, les sédatifs, les opiacés, les

Si vous arrêtez d'utiliser
Pour être efficace IBRIMO® jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBRIMO® peut provoquer des effets indésirables, mais le monde n'y soit pas sujet. La fréquence d'indésirables est décrite sur la base des taux d'incidences suivants :

Très fréquent : Survient chez plus de 1 utilisateur sur 10 patients.

Commun : Survient chez moins de 1 utilisateur sur 10 patients.

Peu fréquent : Survient chez moins de 1 patients sur 100.

Rare : Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

Les effets indésirables oculaires suivants peuvent être signalés avec IBRIMO®.

Affectant l'œil

Très fréquent :

- Irritation des yeux (rougeur oculaire, sensation de brûlure, des picotements, une sensation de corps étranger dans l'œil, des démangeaisons, des follicules ou des taches blanches sur la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil).
- Vision floue.
- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmoiement).
- Sensibilité à la lumière.
- Lésions superficielles de l'œil et coloration.
- sécheresse oculaire.
- Blanchiment de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.
- Vision anormale.
- Inflammation de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.

Très rare :

- Inflammation de l'œil.
 - Contraction de la pupille.
- Les effets indésirables lorsque la fréquence est **indéterminée :**
- Démangeaison des paupières.

Affectant le corps humain

Très fréquent :

- Céphalées.
- Bouche sèche.
- Fatigue / somnolence.

Fréquent :

- Vertiges.
- Les symptômes du rhume.

IBRIMO® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en solution tartrate de brimonidine

Lot:

Fab:

Exp:

P.P.V : 91 DH 50

Veillez 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 d'autres questions, adressez-vous 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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que IBRIMO® et dans quel cas est-il utilisé?

IBRIMO® est utilisé pour réduire la pression au niveau de l'œil. Il peut être utilisé soit seul lorsque les collyres bêta-bloquants sont contre-indiqués, ou avec un autre collyre lorsqu'un seul médicament ne suffit pas pour abaisser la pression accrue au niveau de l'œil, dans le traitement du glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire.

Le principe actif de IBRIMO® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur du globe oculaire.

2. Avant utilisation de IBRIMO®

N'utilisez jamais IBRIMO®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants de IBRIMO®.
- Si vous prenez la monoamine oxydase (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde avec IBRIMO®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

- Si vous souffrez ou avez souffert de dépression, de capacité mentale réduite, de réduction d'apport sanguin vers le cerveau, de problèmes cardiaques, de perturbation d'approvisionnement sanguin des membres ou des troubles de la pression sanguine.
- Si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes de rein ou de foie.
- Si étant administré à un enfant entre l'âge de 2 et 12 ans, parce IBRIMO® est déconseillé pour une utilisation dans cette tranche d'âge.

Utilisation d'autres médicaments

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

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Antidouleurs, les sédatifs, les opiacés, les

Si vous arrêtez d'utiliser
Pour être efficace IBRIMO® jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBRIMO® peut provoquer des effets indésirables, mais le monde n'y soit pas sujet. La fréquence d'indésirables est décrite sur la base des taux d'incidences suivants :

Très fréquent : Survient chez plus de 1 utilisateur sur 10 patients.

Commun : Survient chez moins de 1 utilisateur sur 10 patients.

Peu fréquent : Survient chez moins de 1 patients sur 100.

Rare : Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

Les effets indésirables oculaires suivants peuvent être signalés avec IBRIMO®.

Affectant l'œil

Très fréquent :

- Irritation des yeux (rougeur oculaire, sensation de brûlure, des picotements, une sensation de corps étranger dans l'œil, des démangeaisons, des follicules ou des taches blanches sur la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil).
- Vision floue.
- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmolement).
- Sensibilité à la lumière.
- Lésions superficielles de l'œil et coloration.
- sécheresse oculaire.
- Blanchiment de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.
- Vision anormale.
- Inflammation de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.

Très rare :

- Inflammation de l'œil.
 - Contraction de la pupille.
- Les effets indésirables lorsque la fréquence est **indéterminée :**
- Démangeaison des paupières.

Affectant le corps humain

Très fréquent :

- Céphalées.
- Bouche sèche.
- Fatigue / somnolence.

Fréquent :

- Vertiges.
- Les symptômes du rhume.

IBRIMO® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en solution tartrate de brimonidine

Lot:

Fab:

Exp:

P.P.V : 91 DH 50

Veillez 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 d'autres questions, adressez-vous 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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que IBRIMO® et dans quel cas est-il utilisé?

IBRIMO® est utilisé pour réduire la pression au niveau de l'œil. Il peut être utilisé soit seul lorsque les collyres bêta-bloquants sont contre-indiqués, ou avec un autre collyre lorsqu'un seul médicament ne suffit pas pour abaisser la pression accrue au niveau de l'œil, dans le traitement du glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire.

Le principe actif de IBRIMO® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur du globe oculaire.

2. Avant utilisation de IBRIMO®

N'utilisez jamais IBRIMO®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants de IBRIMO®.
- Si vous prenez la monoamine oxydase (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde avec IBRIMO®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

- Si vous souffrez ou avez souffert de dépression, de capacité mentale réduite, de réduction d'apport sanguin vers le cerveau, de problèmes cardiaques, de perturbation d'approvisionnement sanguin des membres ou des troubles de la pression sanguine.
- Si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes de rein ou de foie.
- Si étant administré à un enfant entre l'âge de 2 et 12 ans, parce IBRIMO® est déconseillé pour une utilisation dans cette tranche d'âge.

Utilisation d'autres médicaments

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

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Antidouleurs, les sédatifs, les opiacés, les

Si vous arrêtez d'utiliser
Pour être efficace IBRIMO® jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez plus à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBRIMO® peut provoquer des effets indésirables, mais le monde n'y soit pas sujet. La fréquence d'indésirables est décrite sur la base des taux d'incidences suivants :

Très fréquent : Survient chez plus de 1 utilisateur sur 10 patients.

Commun : Survient chez moins de 1 utilisateur sur 10 patients.

Peu fréquent : Survient chez moins de 1 patients sur 100.

Rare : Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

Les effets indésirables oculaires suivants peuvent être signalés avec IBRIMO®.

Affectant l'œil

Très fréquent :

- Irritation des yeux (rougeur oculaire, sensation de brûlure, des picotements, une sensation de corps étranger dans l'œil, des démangeaisons, des follicules ou des taches blanches sur la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil).
- Vision floue.
- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmoiement).
- Sensibilité à la lumière.
- Lésions superficielles de l'œil et coloration.
- sécheresse oculaire.
- Blanchiment de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.
- Vision anormale.
- Inflammation de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.

Très rare :

- Inflammation de l'œil.
 - Contraction de la pupille.
- Les effets indésirables lorsque la fréquence est **indéterminée :**
- Démangeaison des paupières.

Affectant le corps humain

Très fréquent :

- Céphalées.
- Bouche sèche.
- Fatigue / somnolence.

Fréquent :

- Vertiges.
- Les symptômes du rhume.



IBRIMO® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en solution tartrate de brimonidine

Lot:

Fab:

Exp:

P.P.V : 91 DH 50

Veillez 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 d'autres questions, adressez-vous 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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que IBRIMO® et dans quel cas est-il utilisé?

IBRIMO® est utilisé pour réduire la pression au niveau de l'œil. Il peut être utilisé soit seul lorsque les collyres bêta-bloquants sont contre-indiqués, ou avec un autre collyre lorsqu'un seul médicament ne suffit pas pour abaisser la pression accrue au niveau de l'œil, dans le traitement du glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire.

Le principe actif de IBRIMO® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur du globe oculaire.

2. Avant utilisation de IBRIMO®

N'utilisez jamais IBRIMO®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants de IBRIMO®.
- Si vous prenez la monoamine oxydase (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde avec IBRIMO®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

- Si vous souffrez ou avez souffert de dépression, de capacité mentale réduite, de réduction d'apport sanguin vers le cerveau, de problèmes cardiaques, de perturbation d'approvisionnement sanguin des membres ou des troubles de la pression sanguine.
- Si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes de rein ou de foie.
- Si étant administré à un enfant entre l'âge de 2 et 12 ans, parce IBRIMO® est déconseillé pour une utilisation dans cette tranche d'âge.

Utilisation d'autres médicaments

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

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Antidouleurs, les sédatifs, les opiacés, les

Si vous arrêtez d'utiliser
Pour être efficace IBRIMO® jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez plus à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBRIMO® peut provoquer des effets indésirables, mais le monde n'y soit pas sujet. La fréquence d'indésirables est décrite sur la base des taux d'incidences suivants :

Très fréquent : Survient chez plus de 1 utilisateur sur 10 patients.

Commun : Survient chez moins de 1 utilisateur sur 10 patients.

Peu fréquent : Survient chez moins de 1 patients sur 100.

Rare : Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

Les effets indésirables oculaires suivants peuvent être signalés avec IBRIMO®.

Affectant l'œil

Très fréquent :

- Irritation des yeux (rougeur oculaire, sensation de brûlure, des picotements, une sensation de corps étranger dans l'œil, des démangeaisons, des follicules ou des taches blanches sur la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil).
- Vision floue.
- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmoiement).
- Sensibilité à la lumière.
- Lésions superficielles de l'œil et coloration.
- sécheresse oculaire.
- Blanchiment de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.
- Vision anormale.
- Inflammation de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.

Très rare :

- Inflammation de l'œil.
 - Contraction de la pupille.
- Les effets indésirables lorsque la fréquence est **indéterminée :**
- Démangeaison des paupières.

Affectant le corps humain

Très fréquent :

- Céphalées.
- Bouche sèche.
- Fatigue / somnolence.

Fréquent :

- Vertiges.
- Les symptômes du rhume.

IBRIMO® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en solution tartrate de brimonidine

Lot:

Fab:

Exp:

P.P.V : 91 DH 50

Veillez 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 d'autres questions, adressez-vous 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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que IBRIMO® et dans quel cas est-il utilisé?

IBRIMO® est utilisé pour réduire la pression au niveau de l'œil. Il peut être utilisé soit seul lorsque les collyres bêta-bloquants sont contre-indiqués, ou avec un autre collyre lorsqu'un seul médicament ne suffit pas pour abaisser la pression accrue au niveau de l'œil, dans le traitement du glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire.

Le principe actif de IBRIMO® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur du globe oculaire.

2. Avant utilisation de IBRIMO®

N'utilisez jamais IBRIMO®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants de IBRIMO®.
- Si vous prenez la monoamine oxydase (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

Mises en garde avec IBRIMO®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

- Si vous souffrez ou avez souffert de dépression, de capacité mentale réduite, de réduction d'apport sanguin vers le cerveau, de problèmes cardiaques, de perturbation d'approvisionnement sanguin des membres ou des troubles de la pression sanguine.
- Si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes de rein ou de foie.
- Si étant administré à un enfant entre l'âge de 2 et 12 ans, parce IBRIMO® est déconseillé pour une utilisation dans cette tranche d'âge.

Utilisation d'autres médicaments

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

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Antidouleurs, les sédatifs, les opiacés, les

Si vous arrêtez d'utiliser
Pour être efficace IBRIMO® jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBRIMO® peut provoquer des effets indésirables, mais le monde n'y soit pas sujet. La fréquence d'indésirables est décrite sur la base des taux d'incidences suivants :

Très fréquent : Survient chez plus de 1 utilisateur sur 10 patients.

Commun : Survient chez moins de 1 utilisateur sur 10 patients.

Peu fréquent : Survient chez moins de 1 patients sur 100.

Rare : Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

Les effets indésirables oculaires suivants peuvent être signalés avec IBRIMO®.

Affectant l'œil

Très fréquent :

- Irritation des yeux (rougeur oculaire, sensation de brûlure, des picotements, une sensation de corps étranger dans l'œil, des démangeaisons, des follicules ou des taches blanches sur la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil).
- Vision floue.
- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmolement).
- Sensibilité à la lumière.
- Lésions superficielles de l'œil et coloration.
- sécheresse oculaire.
- Blanchiment de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.
- Vision anormale.
- Inflammation de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil.

Très rare :

- Inflammation de l'œil.
 - Contraction de la pupille.
- Les effets indésirables lorsque la fréquence est **indéterminée :**
- Démangeaison des paupières.

Affectant le corps humain

Très fréquent :

- Céphalées.
- Bouche sèche.
- Fatigue / somnolence.

Fréquent :

- Vertiges.
- Les symptômes du rhume.