

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : 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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-490245

ND: 29493

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1442 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BANGOUR TOURIYA

Date de naissance : 24/10/1969

Adresse : 163 KSOUR KONT 2 MASSARA 1 JARDAH EST

Tél. : 0666 93575-05434634 Total des frais engagés : 2367,2 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur JAMAL AZZEDINE
Spécialiste des Maladies et Chirurgie des Vais
Avenue Mohammed V
Casablanca 20000

Date de consultation : 01/06/2020

Nom et prénom du malade : BANGOUR TOURIYA Age : 24/10/69

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

Nature de la maladie : Affection chronique

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 : Marrakech Le : 01/06/2020

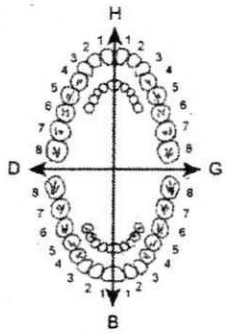
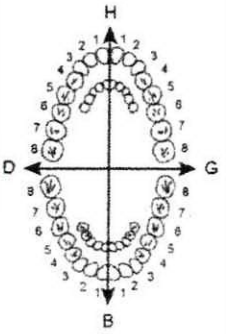
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
01.6.20	C		Gratuit	DP: 01/07/9883 Dentiste MALI Azzeddine 213, Avenue M. Azzeddine 6

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	1/6/20	3367,20

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES																		
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																		
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																		
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				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>		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																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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															

Docteur Jamali Azzeddine

SPÉCIALISTE

CHIRURGIE ET MALADIES DES YEUX

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Clermont Ferrand en France

Sur Rendez-vous

ICE : 002163054000078

Marrakech, Le 01/06/2020

الدكتور جمالي عز الدين

اختصاصي

في أمراض وجراحة العيون

خريج كلية الطب بكلية فرن بفرنسا

بالموعد

INP : 071079883

مراكش في

BANQOUR Touriya

649,20

(54,10 x 12)

1) Larmabak collyre

1g x 8/j----- x 11boites

1080,00

2) Hylogel

(180,00 x 6)

1app x 6/j----- x 6boites

3) Ganfort collyre

(234,00 x 7)

1g le soir ----- x 7boites

1638,00

3367,20

Docteur JAMALI Azzeddine
Spécialiste des Maladies et Chirurgie des Yeux
213 Avenue Mohamed V - G. 16117
MARRAKECH Tél : 05 24 44 95 25

Pharmacie Centrale SARL AU
166, Bd. Mohammed V - Marrakech
Tél.: 05 24 43 01 58
ICE 001606462000046

- 1) Hylogel gel ophtalmique
1g x 8/j-----5boites
- 2) Larmabak collyre
1g x 8/j-----9boites
- 3) Monoprost collyre
1g le soir

FAX (054) 44 - 60 - 02

(3)

Docteur JAMALI Azzeddine
Spécialiste des Maladies et Chirurgie des Yeux
213, Avenue Mohamed V - Guéliz
(à côté de Royal Air Maroc)
MARRAKECH Tél : 44.95.24

MALADIE CHRONIQUE (*)
Médecin Conseil, sous pli confidentiel

Docteur JAMALI Azzeddine
Spécialiste des Maladies et Chirurgie des Yeux
Avenue Mohamed V - Guéliz
(à côté de Royal Air Maroc)
MARRAKECH Tél : 44.95.24

LE SOUSSIGNE DOCTEUR :

CERTIFIE QUE MME. MME. DR. BANIGOUR Taima

PRESENTE :

une glaucome + une sécheresse oculaire

NECESSITANT UN TRAITEMENT D'UNE DUREE DE :

Indéterminée (longue durée) à vie

DONT CI-JOINT L'ORDONNANCE.

(A DEFALT NOTER LE TRAITEMENT PRESCRIT)

DE :

Dr C. Oculari

Dr L. O. GEL

Dr F. S.

Dr Boussier

Dr A. H. S.

Dr Lm

(photo)

Docteur JAMALI Azzeddine
Spécialiste des Maladies et Chirurgie des Yeux
213, Avenue Mohamed V - Guéliz
(à côté de Royal Air Maroc)
MARRAKECH Tél : 44.95.24



Mode d'emploi

Veillez lire attentivement ces informations, elles vous aideront à utiliser correctement HYLO®-GEL.

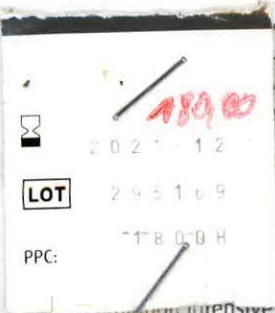
HYLO®-GEL

de sodium 2 mg/ml

nsive, thérapeutique de la surface
nsation de sécheresse oculaire
si qu'après une chirurgie des yeux.

EL ?

irile, sans phosphate et sans conser-
d'hyaluronate de sodium, un tampon
u.



...tion intensive, thérapeutique de la surface de l'oeil
en cas de sensation de sécheresse oculaire sévère et chronique
ainsi qu'après une chirurgie des yeux.

Quand faut-il utiliser HYLO®-GEL ?

HYLO®-GEL contient le sel de sodium de l'acide hyaluronique, une substance naturelle, qui se trouve dans l'oeil et dans d'autres parties du corps. Grâce à ses propriétés particulières, il forme un film hydratant régulier, stable et adhérent particulièrement longtemps sur la surface de l'oeil, qui ne peut être éliminé rapidement. Grâce à cette caractéristique bioadhésive ajoutée aux larmes naturelles, la cornée et la conjonctive sont soignées et la lubrification est idéale pour le battement de paupière. HYLO®-GEL contient une quantité particulièrement élevée d'acide hyaluronique et est donc très visqueux. L'oeil est ainsi recouvert d'un film humide stable particulièrement intensif et durable. Les troubles continus ou plus importants sont soulagés et l'oeil est durablement protégé des irritations.

La régénération des tissus superficiels de l'oeil exige continuellement une hydratation suffisante. L'utilisation de HYLO®-GEL hydrate la cornée et la conjonctive pendant une longue période, soutenant ainsi le déroulement optimal du processus de guérison physiologique.

HYLO®-GEL est sans conservateur, ce qui fait qu'il est généralement très bien toléré. De plus, HYLO®-GEL est sans phosphate, ce qui permet d'éviter des complications éventuelles dues à la formation de dépôts dans la cornée.

Comment utiliser H



Retirer le



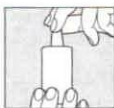
Avant la
d'HYLO®-
gouttes e
fois sur l
goutte a
ainsi prè
Maintien
vers le b
flacon et



Comme i
tenant le



Incliner l
libre, élo
l'oeil et a
centre d
de délivr
valve pa
vitesse d
en cas d
flacon. F
répartiti



Après ut
sement l
S'assure
Éviter to
l'oeil ou

Le système COMOD® pe
correspond à 300 goutte
faible quantité résiduel

La durée d'utilisation d

Le contenu d'un flacon
une seule personne.

Quels sont les autre sation ?

En cas de traitement co
intervalle de 30 minute

URSAPHARM



Mode d'emploi

Veillez lire attentivement ces informations, elles vous aideront à utiliser correctement HYLO®-GEL.

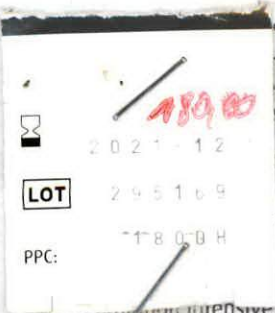
HYLO®-GEL

de sodium 2 mg/ml

nsive, thérapeutique de la surface
nsation de sécheresse oculaire
si qu'après une chirurgie des yeux.

EL ?

irile, sans phosphate et sans conser-
d'hyaluronate de sodium, un tampon
u.



...tion intensive, thérapeutique de la surface de l'oeil
en cas de sensation de sécheresse oculaire sévère et chronique
ainsi qu'après une chirurgie des yeux.

Quand faut-il utiliser HYLO®-GEL ?

HYLO®-GEL contient le sel de sodium de l'acide hyaluronique, une substance naturelle, qui se trouve dans l'oeil et dans d'autres parties du corps. Grâce à ses propriétés particulières, il forme un film hydratant régulier, stable et adhérent particulièrement longtemps sur la surface de l'oeil, qui ne peut être éliminé rapidement. Grâce à cette caractéristique bioadhésive ajoutée aux larmes naturelles, la cornée et la conjonctive sont soignées et la lubrification est idéale pour le battement de paupière. HYLO®-GEL contient une quantité particulièrement élevée d'acide hyaluronique et est donc très visqueux. L'oeil est ainsi recouvert d'un film humide stable particulièrement intensif et durable. Les troubles continus ou plus importants sont soulagés et l'oeil est durablement protégé des irritations.

La régénération des tissus superficiels de l'oeil exige continuellement une hydratation suffisante. L'utilisation de HYLO®-GEL hydrate la cornée et la conjonctive pendant une longue période, soutenant ainsi le déroulement optimal du processus de guérison physiologique.

HYLO®-GEL est sans conservateur, ce qui fait qu'il est généralement très bien toléré. De plus, HYLO®-GEL est sans phosphate, ce qui permet d'éviter des complications éventuelles dues à la formation de dépôts dans la cornée.

Comment utiliser H



Retirer le



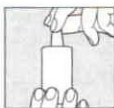
Avant la
d'HYLO®-
gouttes e
fois sur l
goutte a
ainsi prè
Maintien
vers le b
flacon et



Comme i
tenant le



Incliner l
libre, élo
l'oeil et a
centre d
de délivr
valve pa
vitesse d
en cas d
flacon. F
répartiti



Après ut
sement l
S'assure
Éviter to
l'oeil ou

Le système COMOD® pe
correspond à 300 goutte
faible quantité résiduel

La durée d'utilisation d

Le contenu d'un flacon
une seule personne.

Quels sont les autre sation ?

En cas de traitement co
intervalle de 30 minute

URSAPHARM



Mode d'emploi

Veillez lire attentivement ces informations, elles vous aideront à utiliser correctement HYLO®-GEL.

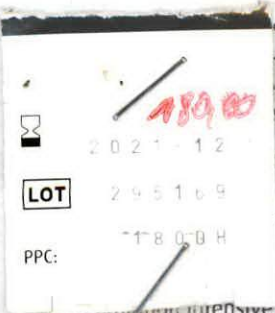
HYLO®-GEL

de sodium 2 mg/ml

nsive, thérapeutique de la surface
nsation de sécheresse oculaire
si qu'après une chirurgie des yeux.

EL ?

irile, sans phosphate et sans conser-
d'hyaluronate de sodium, un tampon
u.



...tion intensive, thérapeutique de la surface de l'oeil
en cas de sensation de sécheresse oculaire sévère et chronique
ainsi qu'après une chirurgie des yeux.

Quand faut-il utiliser HYLO®-GEL ?

HYLO®-GEL contient le sel de sodium de l'acide hyaluronique, une substance naturelle, qui se trouve dans l'oeil et dans d'autres parties du corps. Grâce à ses propriétés particulières, il forme un film hydratant régulier, stable et adhérent particulièrement longtemps sur la surface de l'oeil, qui ne peut être éliminé rapidement. Grâce à cette caractéristique bioadhésive ajoutée aux larmes naturelles, la cornée et la conjonctive sont soignées et la lubrification est idéale pour le battement de paupière. HYLO®-GEL contient une quantité particulièrement élevée d'acide hyaluronique et est donc très visqueux. L'oeil est ainsi recouvert d'un film humide stable particulièrement intensif et durable. Les troubles continus ou plus importants sont soulagés et l'oeil est durablement protégé des irritations.

La régénération des tissus superficiels de l'oeil exige continuellement une hydratation suffisante. L'utilisation de HYLO®-GEL hydrate la cornée et la conjonctive pendant une longue période, soutenant ainsi le déroulement optimal du processus de guérison physiologique.

HYLO®-GEL est sans conservateur, ce qui fait qu'il est généralement très bien toléré. De plus, HYLO®-GEL est sans phosphate, ce qui permet d'éviter des complications éventuelles dues à la formation de dépôts dans la cornée.

Comment utiliser H



Retirer le



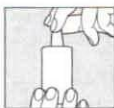
Avant la
d'HYLO®-
gouttes e
fois sur l
goutte a
ainsi prè
Maintien
vers le b
flacon et



Comme i
tenant le



Incliner l
libre, élo
l'oeil et a
centre d
de délivr
valve pa
vitesse d
en cas d
flacon. F
répartiti



Après ut
sement l
S'assure
Éviter to
l'oeil ou

Le système COMOD® pe
correspond à 300 goutte
faible quantité résiduel

La durée d'utilisation d

Le contenu d'un flacon
une seule personne.

Quels sont les autre sation ?

En cas de traitement co
intervalle de 30 minute

URSAPHARM



Mode d'emploi

Veillez lire attentivement ces informations, elles vous aideront à utiliser correctement HYLO®-GEL.

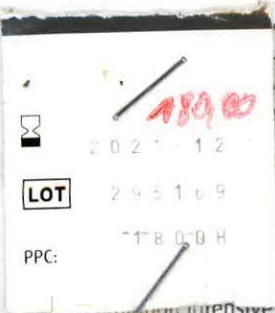
HYLO®-GEL

de sodium 2 mg/ml

visive, thérapeutique de la surface
sensation de sécheresse oculaire
si qu'après une chirurgie des yeux.

EL ?

irile, sans phosphate et sans conser-
d'hyaluronate de sodium, un tampon
u.



visive, thérapeutique de la surface de l'oeil
en cas de sensation de sécheresse oculaire sévère et chronique
ainsi qu'après une chirurgie des yeux.

Quand faut-il utiliser HYLO®-GEL ?

HYLO®-GEL contient le sel de sodium de l'acide hyaluronique, une substance naturelle, qui se trouve dans l'oeil et dans d'autres parties du corps. Grâce à ses propriétés particulières, il forme un film hydratant régulier, stable et adhérent particulièrement longtemps sur la surface de l'oeil, qui ne peut être éliminé rapidement. Grâce à cette caractéristique bioadhésive ajoutée aux larmes naturelles, la cornée et la conjonctive sont soignées et la lubrification est idéale pour le battement de paupière. HYLO®-GEL contient une quantité particulièrement élevée d'acide hyaluronique et est donc très visqueux. L'oeil est ainsi recouvert d'un film humide stable particulièrement intensif et durable. Les troubles continus ou plus importants sont soulagés et l'oeil est durablement protégé des irritations.

La régénération des tissus superficiels de l'oeil exige continuellement une hydratation suffisante. L'utilisation de HYLO®-GEL hydrate la cornée et la conjonctive pendant une longue période, soutenant ainsi le déroulement optimal du processus de guérison physiologique.

HYLO®-GEL est sans conservateur, ce qui fait qu'il est généralement très bien toléré. De plus, HYLO®-GEL est sans phosphate, ce qui permet d'éviter des complications éventuelles dues à la formation de dépôts dans la cornée.

Comment utiliser H



Retirer le



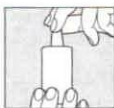
Avant la
d'HYLO®-
gouttes e
fois sur le
goutte ap
ainsi prêt
Maintien
vers le b
flacon et



Comme i
tenant le



Incliner l
libre, élo
l'oeil et a
centre d
de délivr
valve pa
vitesse d
en cas d
flacon. F
répartiti



Après ut
sement l
S'assure
Éviter to
l'oeil ou

Le système COMOD® pe
correspond à 300 goutte
faible quantité résiduel

La durée d'utilisation d

Le contenu d'un flacon
une seule personne.

Quels sont les autre sation ?

En cas de traitement co
intervalle de 30 minute

URSAPHARM



Mode d'emploi

Veillez lire attentivement ces informations, elles vous aideront à utiliser correctement HYLO®-GEL.

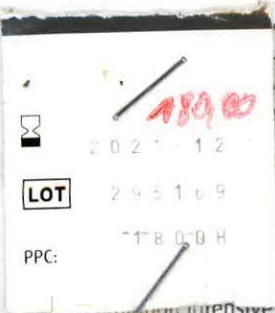
HYLO®-GEL

de sodium 2 mg/ml

nsive, thérapeutique de la surface
nsation de sécheresse oculaire
si qu'après une chirurgie des yeux.

EL ?

irile, sans phosphate et sans conser-
d'hyaluronate de sodium, un tampon
u.



...tion intensive, thérapeutique de la surface de l'oeil
en cas de sensation de sécheresse oculaire sévère et chronique
ainsi qu'après une chirurgie des yeux.

Quand faut-il utiliser HYLO®-GEL ?

HYLO®-GEL contient le sel de sodium de l'acide hyaluronique, une substance naturelle, qui se trouve dans l'oeil et dans d'autres parties du corps. Grâce à ses propriétés particulières, il forme un film hydratant régulier, stable et adhérent particulièrement longtemps sur la surface de l'oeil, qui ne peut être éliminé rapidement. Grâce à cette caractéristique bioadhésive ajoutée aux larmes naturelles, la cornée et la conjonctive sont soignées et la lubrification est idéale pour le batttement de paupière. HYLO®-GEL contient une quantité particulièrement élevée d'acide hyaluronique et est donc très visqueux. L'oeil est ainsi recouvert d'un film humide stable particulièrement intensif et durable. Les troubles continus ou plus importants sont soulagés et l'oeil est durablement protégé des irritations.

La régénération des tissus superficiels de l'oeil exige continuellement une hydratation suffisante. L'utilisation de HYLO®-GEL hydrate la cornée et la conjonctive pendant une longue période, soutenant ainsi le déroulement optimal du processus de guérison physiologique.

HYLO®-GEL est sans conservateur, ce qui fait qu'il est généralement très bien toléré. De plus, HYLO®-GEL est sans phosphate, ce qui permet d'éviter des complications éventuelles dues à la formation de dépôts dans la cornée.

Comment utiliser H



Retirer le



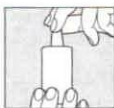
Avant la
d'HYLO®.
gouttes e
fois sur le
goutte ap
ainsi prêt
Maintien
vers le b
flacon et



Comme i
tenant le



Incliner l
libre, élo
l'oeil et a
centre d
de délivr
valve pa
vitesse d
en cas d
flacon. F
répartiti



Après ut
sement l
S'assure
Éviter to
l'oeil ou

Le système COMOD® pe
correspond à 300 goutte
faible quantité résiduel

La durée d'utilisation d

Le contenu d'un flacon
une seule personne.

Quels sont les autre sation ?

En cas de traitement co
intervalle de 30 minute

URSAPHARM



Mode d'emploi

Veillez lire attentivement ces informations, elles vous aideront à utiliser correctement HYLO®-GEL.

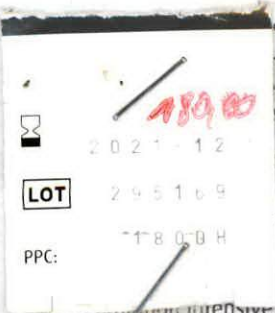
HYLO®-GEL

de sodium 2 mg/ml

nsive, thérapeutique de la surface
nsation de sécheresse oculaire
si qu'après une chirurgie des yeux.

EL ?

irile, sans phosphate et sans conser-
d'hyaluronate de sodium, un tampon
u.



...tion intensive, thérapeutique de la surface de l'oeil
en cas de sensation de sécheresse oculaire sévère et chronique
ainsi qu'après une chirurgie des yeux.

Quand faut-il utiliser HYLO®-GEL ?

HYLO®-GEL contient le sel de sodium de l'acide hyaluronique, une substance naturelle, qui se trouve dans l'oeil et dans d'autres parties du corps. Grâce à ses propriétés particulières, il forme un film hydratant régulier, stable et adhérent particulièrement longtemps sur la surface de l'oeil, qui ne peut être éliminé rapidement. Grâce à cette caractéristique bioadhésive ajoutée aux larmes naturelles, la cornée et la conjonctive sont soignées et la lubrification est idéale pour le batttement de paupière. HYLO®-GEL contient une quantité particulièrement élevée d'acide hyaluronique et est donc très visqueux. L'oeil est ainsi recouvert d'un film humide stable particulièrement intensif et durable. Les troubles continus ou plus importants sont soulagés et l'oeil est durablement protégé des irritations.

La régénération des tissus superficiels de l'oeil exige continuellement une hydratation suffisante. L'utilisation de HYLO®-GEL hydrate la cornée et la conjonctive pendant une longue période, soutenant ainsi le déroulement optimal du processus de guérison physiologique.

HYLO®-GEL est sans conservateur, ce qui fait qu'il est généralement très bien toléré. De plus, HYLO®-GEL est sans phosphate, ce qui permet d'éviter des complications éventuelles dues à la formation de dépôts dans la cornée.

Comment utiliser H



Retirer le



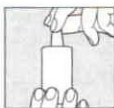
Avant la
d'HYLO®.
gouttes e
fois sur le
goutte ap
ainsi prêt
Maintien
vers le b
flacon et



Comme i
tenant le



Incliner l
libre, élo
l'oeil et a
centre d
de délivr
valve pa
vitesse d
en cas d
flacon. F
répartiti



Après ut
sement l
S'assure
Éviter to
l'oeil ou

Le système COMOD® pe
correspond à 300 goutte
faible quantité résiduel

La durée d'utilisation d

Le contenu d'un flacon
une seule personne.

Quels sont les autre sation ?

En cas de traitement co
intervalle de 30 minute

URSAPHARM



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE

Rimexolone
Bimatoprost

Collyre en solution Flacon de 3ml

6118001 251391

Distribué par les laboratoires AFRIC PHAR

PPV : 234DH00

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

Veuillez lire attentivement l'in-
formation importante

- Gardez cette notice, vous po
- Si vous avez toute autre que
- ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
- cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice,

ne prendre ce médicament car elle

prenez plus d'informations à votre médecin

ou à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol, qui diminuent tous deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement, à la longue, d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE

Rimexolone
GANFORT® 0,3 mg/ml + 5 mg/ml

Collyre en solution - Flacon de 3ml

6118001 251391
Distribué par les laboratoires AFRIC PHAR

PPV : 234DH00

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

Veuillez lire attentivement l'in-

contient d'importantes inform-

- Gardez cette notice, vous po

- Si vous avez toute autre que

ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en

- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice,

parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

ne prendre ce médicament car elle

andez plus d'informations à votre médecin

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol, qui diminuent tous deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement, à la longue, d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE

Rimexolone
GANFORT® 0,3 mg/ml + 5 mg/ml

Collyre en solution - Flacon de 3ml

6118001 251391
Distribué par les laboratoires AFRIC PHAR

PPV : 234DH00

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

Veuillez lire attentivement l'in-

contient d'importantes inform-

- Gardez cette notice, vous po

- Si vous avez toute autre que

ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en

- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice,

parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

ne prendre ce médicament car elle

andez plus d'informations à votre médecin

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol, qui diminuent tous deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement, à la longue, d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE

Rimexolone
GANFORT® 0,3mg/ml+5mg/ml

Collyre en solution - Flacon de 3ml

6118001 251391
Distribué par les laboratoires AFRIC PHAR

PPV : 234DH00

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

Veuillez lire attentivement l'in-
formation importante

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol, qui diminuent tous deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement, à la longue, d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE

Rimexolone
GANFORT® 0,3mg/ml+5mg/ml

Collyre en solution Flacon de 3ml

6118001 251391

Distribué par les laboratoires AFRIC PHAR

PPV : 234DH00

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

Veuillez lire attentivement l'in-
formation importante

- Gardez cette notice, vous po
- Si vous avez toute autre que
- ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
- cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice,

ne prenez ce médicament car elle

prenez plus d'informations à votre médecin

ne donnez plus d'informations à votre médecin

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol, qui diminuent tous deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement, à la longue, d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE

Rimexolone
GANFORT® 0,3 mg/ml + 5 mg/ml

Collyre en solution Flacon de 3ml

6118001 251391

Distribué par les laboratoires AFRIC PHAR

PPV : 234DH00

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

Veuillez lire attentivement l'in-
formation importante

- Gardez cette notice, vous po-
- Si vous avez toute autre que
ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

ne prendre ce médicament car elle

ndez plus d'informations à votre médecin

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol, qui diminuent tous deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement, à la longue, d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.



NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE

Rimexolone
GANFORT® 0,3 mg/ml + 5 mg/ml

Collyre en solution Flacon de 3ml

6118001 251391

Distribué par les laboratoires AFRIC PHAR

PPV : 234DH00

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

Veuillez lire attentivement l'in-
formation importante

- Gardez cette notice, vous po-
- Si vous avez toute autre que
ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

ne prendre ce médicament car elle

ndez plus d'informations à votre médecin

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost et le timolol, qui diminuent tous deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de la prostaglandine, appartient à un groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient à un groupe de médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement, à la longue, d'endommager la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de liquide et également en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.

1 goutte de collyre dans
le sac conjonctival, en tirant

légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.

1 goutte de collyre dans
le sac conjonctival, en tirant

légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.

1 goutte de collyre dans
le sac conjonctival, en tirant

légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.

1 goutte de collyre dans
le sac conjonctival, en tirant

légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.
1 goutte de collyre dans

le sac conjonctival, en tirant
légèrement la paupière inférieure et en
regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est
plus long qu'avec un flacon de collyre
classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la
journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.

1 goutte de collyre dans
le sac conjonctival, en tirant
légèrement la paupière inférieure et en
regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est
plus long qu'avec un flacon de collyre
classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la
journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



6 118001 100651
Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
contact de l'embout avec
les paupières.
1 goutte de collyre dans

le sac conjonctival, en tirant
légèrement la paupière inférieure et en
regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est
plus long qu'avec un flacon de collyre
classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la
journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



6 118001 100651
Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

- soigneusement les mains
- procéder à l'application,
- contact de l'embout avec
- les paupières.
- 1 goutte de collyre dans
- le sac conjonctival, en tirant
- légèrement la paupière inférieure et en
- regardant vers le haut.
- Le temps d'apparition d'une goutte est
- plus long qu'avec un flacon de collyre
- classique.
- Rebouchez le flacon après utilisation.
- Fréquence d'administration
- Répartir les instillations au cours de la
- journée, en fonction des besoins.
- En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
- et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.
Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
contact de l'embout avec
les paupières.
1 goutte de collyre dans
le sac conjonctival, en tirant
légèrement la paupière inférieure et en
regardant vers le haut.
Le temps d'apparition d'une goutte est
plus long qu'avec un flacon de collyre
classique.
Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la
journée, en fonction des besoins.
En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.
Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
contact de l'embout avec
les paupières.
1 goutte de collyre dans
le sac conjonctival, en tirant
légèrement la paupière inférieure et en
regardant vers le haut.
Le temps d'apparition d'une goutte est
plus long qu'avec un flacon de collyre
classique.
Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la
journée, en fonction des besoins.
En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



6 118001 100651
Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.
1 goutte de collyre dans

le sac conjonctival, en tirant
légèrement la paupière inférieure et en
regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est
plus long qu'avec un flacon de collyre
classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la
journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans

LARMABAK 0.9%
Collyre 10 ml - PPV : 54,10 DH



6 118001 100651
Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Elouadi,
Casablanca - Pharmacien Responsable : Mme Amina DAOUDI

l'insuffisance lacrymale le nécessitent.
1 ml de collyre contient 31 gouttes.

Mode d'administration

Voie ophtalmique.

Pour une bonne utilisation du collyre, certaines précautions doivent être prises :

soigneusement les mains
procéder à l'application,
éviter le contact de l'embout avec
les paupières.
1 goutte de collyre dans

le sac conjonctival, en tirant
légèrement la paupière inférieure et en
regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est
plus long qu'avec un flacon de collyre
classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la
journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour
et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS