

F A C T U R E

N° 4 176 / 2021 du 12/08/2021

Nom patient	TAHRI ABDELKABIR	Entrée 12/08/2021	Sortie 12/08/2021
Prise en charge	PAYANT		

LASER YAG

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
PRESTATIONS INTERNES				
LASER YAG	1,00		1 500,00	1 500,00
			Sous-Total	1 500,00
Total Frais Clinique				1 500,00

	Total général 1 500,00
<i>Arrêtée la présente facture à la somme de :</i> MILLE CINQ CENTS DIRHAMS	

Encaissements			Carte Bq 1 500,00		Total encaissé 1 500,00	Solde 0,00
---------------	--	--	----------------------	--	----------------------------	---------------


Clinique Stendhal
Casablanca
Tél : 0522 47 15 94 - Fax : 0522 99 34 51



12/08/2021

RAPPORT MEDICAL

Mr. Abdelkabar TAHRI

- Diagnostic : Opacification capsulaire postérieure
- ŒIL Gauche
- Acte : Ouverture Capsulaire au laser Yag
- Anesthésie topique à la cébesine
- Mise en place du verre .
- Réalisation de:
 - impacts: 22
 - puissance :1.4mj

DR MIKOU REDA


Clinique Stendhal, SC
18, Avenue Stendhal - Cité Plateau - Casablanca
Tél : (+212) 05 22 47 15 94 - Fax : (+212) 05 22 99 34 51
E-mail : mikou@cliniquestendhal.com



PT150100119

12 août 2021

Mr. TAHRI Abdelkadir

Laser yag

Dr. Reda MIKOU
Chirurgien Ophtalmologiste
18, Avenue Stendhal - Casablanca 20610
Tél : (+212) 05 22 47 15 94
E-mail : r.mikou@cliniquestendhal.com



PT150100119

12 août 2021

Mr. TAHRI Abdelkadir

Traitement de l'oeil opéré

1/ TOBRADEX COLLYRE

1 goutte x 3/j pendant 2 semaines

2/ INDOCOLLYRE

1 goutte x 3/j pendant 2 semaines

3/ ALPHAGAN COLLYRE

1 goutte X 2/j pendant 2 semaines

THEALOSE COLLYRE

1 goutte x 3/Jour, dans les deux yeux, pendant 6 Mois

PHYLARM. LAVAGE CL

1 lavage 2 à 3 fois / jour, dans les deux yeux, pendant 1 Mois

PHARMACIE BELLE VUE
L'Imagie Et L'Œil
Pharmacie
Pharmacie Ben Abdellah Casa
45 Bd Sidi Moud
Tél/Fax 09 22 22 12 82

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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

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.

Prothèse :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Déclaration : contact@mupras.com
Mise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0011380

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4244 Société : 80952

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : TAHRI ABDELKABIR

Date de naissance : 19/07/56

Adresse :

Tél. : 06 66 70 80 19 Total des frais engagés : 2231,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Fada Mikou
Chirurgien Ophtalmologiste
8, Avenue Stendhal - Casablanca, SC
Tél. : (+212) 0522 47 15 94
E-mail : r.mikou@cliniquestendhal.com

Date de consultation : 05/08/2021

Nom et prénom du malade : TAHRI ABDELKABIR Age :

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

Nature de la maladie : Affection oculaire

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05/08/21	cs		300,00	
12/08/21	cc		gratuit	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Pharmacie Bellevue Lamia El Foulj 15 Bd Sidi Med Ben Abdellah Casa Tel/Fax 05 22 22 12 82	12/08/21	431,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 Laboratoire Stendhal 18 Avenue Stendhal, SC Tél: 05 22 47 15 54 - Fax: 05 22 99 34 51	12/08/21	laser X-ray	1500,00

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 :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

STERILE A



Cons

HEALOSE est sans conservateur, ce qui permet une bonne tolérance des tissus oculaires. La solution peut être utilisée par les porteurs de lentilles de contact, quel que soit le type de lentille de contact, et procure un confort immédiat qui dure toute la journée.

PROPRIÉTÉS :

HEALOSE est une solution ophtalmique aqueuse, stérile, sans conservateur, hypotonique et de pH neutre.

Les principaux ingrédients sont le tréhalose, un disaccharide présent chez de nombreuses plantes et animaux, et le hyaluronate de sodium, un polysaccharide naturellement présent dans l'œil.

Le tréhalose a des propriétés protectrice, hydratante et anti-oxydante. A ce titre, il est un élément essentiel du mécanisme d'anhydrobiose (conditions de vie défavorables permettant de survivre à une déshydratation extrême) observé chez certains organismes.

Le tréhalose présente également des propriétés protectrice et stabilisante des membranes cellulaires en empêchant la dénaturation des protéines et la dégradation lipidique.

Le hyaluronate de sodium est un polysaccharide naturellement présent dans l'œil humain doté de propriétés uniques de rétention d'eau, permettant l'hydratation et la lubrification de la surface oculaire. Grâce à ses propriétés adhésives il assure une meilleure adhérence de la solution à la surface oculaire, ce qui permet une action de longue durée, et raccourcit le temps de catrisation de l'épithélium cornéen.

Ainsi, g
THEAL
oculair

THEAL
ABAK-

Ce disp
conser
contan
La solu
flacon.

MISES

- Ne p
- Ne p
- Ne p
- En c

TENIR

INTER

Il conv
oculair

COMM

MODE

INSTILL

- Se la

CE 0459

25°C



3295

ic par :
MA
Jaskoura - Maroc
Aaroc :
20/DM

(المسافة بين العين والجفن)

ل لخمانيدي الأعلى.

المعتدل

آياك ما

في اليوم.

ل تيلوز.

ادرة.

Acide

Himol, Acide

Ch

inje

oir 2, rue Louis B.

Clemd - Cedex 2 - V

ila-Therapeuti S.P.A., V

2019 Settese MI. Italie.

QUAND UTILISE THEALOSE :

THEALOSE est une solution destinée à
lentes de contact.
THEALOSE est pré en cas de gêne, p
Ces symptômes ont être induits par de
fumée, pollution, psière, conditions clima
air chaud, climatisan, voyage en avion, trav
d'ordinateur...

N2762C10MAG/0919

DMClassellb/CE0459

1573/2016/DM



ultier le manue

grâce à son asso
OSE assure la p
e sur une longu
OSE est une sc

positif innovant
vateur grâce à t
mination bactéri
tion ainsi proté

EN GARDE SP
pas utiliser en c
pas toucher la s
pas injecter, ne
pas d'endomma
HORS DE LA VI

ACTIONS :
ent d'espacer c
es.

IENT UTILISER
ET VOIE D'AD
LATION OCULA
ver soigneruser

القيادة و استعمال الآلات

- قد يسبب ألفاجان اضطرابات في الرؤية. هذا التأثير قد يبدو مهما أثناء الليل أو مع وجود ضوء خافت.
- قد يؤدي أيضا ألفاجان إلى حدوث تعب أو نعاس عند بعض المرضى.
- إذا أصابك أي من هذه الأعراض، تجنب القيادة أو استعمال أي آلات إلى أن تختفي هذه الأعراض.

3. كيف يستعمل ألفاجان % 0.2 قطرات للعين؟

احترم دائما الجرعة المحددة من طرف طبيبك.

في حال الشك استشر طبيبك أو الصيدلي.

البالغين

الجرعة المعتادة هي قطرة واحدة من ألفاجان، مرتين في اليوم في العين أو العين المصابة بفارق حوالي 12 ساعة.

الأطفال أقل من 12 سنة

لا يجب استعمال ألفاجان عند الرضغ أقل من سنتين.

لا يوصى باستعمال ألفاجان عند الأطفال (من سنتين إلى 12 سنة).

طريقة الاستعمال

يستعمل ألفاجان كقطرات للعين. اغسل يدك دائما قبل استعماله.

تدل الوصفة الطبية إلى عدد القطرات التي يجب استعمالها.

إذا كنت تستعمل قطرات أخرى للعين بجانب ألفاجان، يجب أن تمر خمس دقائق على الأقل بين استعمال ألفاجان والقطرات الأخرى.

يتم وضع قطرات العين على الشكل التالي:



1. أمل رأسك إلى الخلف و انظر إلى الأعلى.
 2. اسحب الجفن السفلي برفق إلى أسفل حتى يتكون جيب صغير.
 3. اقلب القنينة إلى أسفل، واضغط عليها لتقع قطرة واحدة في كل عين تحتاج للعلاج.
 4. مع إبقاء العين مغمضة، اضغط بإصبعك على ركن العين (قرب الأنف) لمدة دقيقة.
- لا تدع طرف القنينة يلمس عينك أو أي شيء آخر. أعد الغطاء وأغلق القنينة فوراً بعد استعمالها.

Alphagan®

0,2 %, collyre
Brimonidine

PPV:91DH50



AN



Veuillez lire attentivement l'intégralité
prendre ce médicament.



- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertonie oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ?

N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans

[illegible]

NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UT
Dénomination du médicament :

TOBRADEX® Collyre en suspension

Tobramycine et Dexaméthasone

3 mg/1 mg 1 ml

Flacon de 5 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX collyre en suspension** et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX collyre en suspension** ?
- 3- Comment prendre ou utiliser **TOBRADEX collyre en suspension** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX collyre en suspension** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX collyre en suspension ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La suspension ophtalmique TOBRADEX contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et dexaméthasone (glucocorticoïde à action anti-inflammatoire) et s'utilise pour le traitement de certaines inflammations de l'œil causées par des infections oculaires.

La suspension ophtalmique TOBRADEX doit être utilisée uniquement sur ordonnance médicale.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX collyre en suspension ?

Contre-indications :

N'utilisez pas la suspension ophtalmique TOBRADEX en présence de :

- D'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée au médicament.
- D'un glaucome
- D'une infection oculaire qui ne peut être traitée par ce médicament.
- D'une tuberculose de l'œil ou de la cornée.
- D'un ulcère ou d'une lésion de la cornée.
- D'une myopie avancée.
- D'une myopie avancée.

Précautions

automédication) être provisoirement troublée après l'instillation de la suspension ophtalmique TOBRADEX. Il est recommandé d'attendre que le symptôme disparaisse avant de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

- L'utilisation de la suspension ophtalmique TOBRADEX est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement, soit à l'initiation, soit à l'arrêt du traitement.

3- COMMENT PRENDRE OU UTILISER TOBRADEX collyre en suspension :

Posologie/Mode d'emploi

Adultes :

La posologie du médicament doit être déterminée par le médecin. Observez strictement la posologie et la durée du traitement. Ne changez jamais vous-même. N'interrompez pas le traitement avant d'en avoir obtenu l'avis de votre médecin, jusqu'à l'arrêt complet du traitement.

Consultez votre médecin ou pharmacien lorsque vous ressentez une gêne, une douleur, une rougeur, une vision floue ou trop forte.

Pour compléter le traitement avec la suspension ophtalmique TOBRADEX, consultez votre médecin ou pharmacien.

Enfants et adolescents :

L'utilisation de la suspension ophtalmique TOBRADEX est déconseillée chez les enfants et les adolescents.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

L'utilisation de la suspension ophtalmique TOBRADEX peut entraîner les effets indésirables suivants :

- Occasionnels (peuvent disparaître) : Augmentation de la sécrétion lacrymale, gonflement de l'œil, gêne oculaire.
- Rares (peuvent nécessiter une consultation médicale) : Inflammation de la cornée, infection oculaire.

STERILE A

Cons

ALOSE est sans conservateur, ce qui permet une bonne tolérance des tissus
alaires. La solution peut être utilisée par les porteurs de lentilles de contact,
quel que soit le type de lentille de contact, et procure un confort immédiat qui
dure toute la journée.

PROPRIÉTÉS :

ALOSE est une solution ophtalmique aqueuse, stérile, sans conservateur,
isotonique et de pH neutre.

Ses principaux ingrédients sont le tréhalose, un disaccharide présent chez de
nombreuses plantes et animaux, et le hyaluronate de sodium, un polysaccharide
naturellement présent dans l'œil.

Le tréhalose a des propriétés protectrice, hydratante et anti-oxydante. A ce titre,
c'est un élément essentiel du mécanisme d'anhydrobiose (conditions de vie
extremes permettant de survivre à une déshydratation extrême) observé chez
certains organismes.

Le tréhalose présente également des propriétés protectrice et stabilisante
des membranes cellulaires en empêchant la dénaturation des protéines et la
dégradation lipidique.

Le hyaluronate de sodium est un polysaccharide naturellement présent dans
l'œil humain doté de propriétés uniques de rétention d'eau, permettant
l'hydratation et la lubrification de la surface oculaire. Grâce à ses propriétés
adhésives il assure une meilleure adhérence de la solution à la surface
oculaire, ce qui permet une action de longue durée, et raccourcit le temps de
catrisation de l'épithélium cornéen.

Ainsi, c
THEAL
oculaire
THEAL
ABAK.

Ce disp
conser
contan
La solu
flacon.

MISES

- Ne p
- Ne p
- Ne p
- En c

TENIR

INTERA

Il convi
oculaire

COMM

MODE

INSTILL

- Se la



Théalose

Tréhalose / Hyaluronate de sodium
Solution Ophtalmique



3 662042 003295

VR276ZC10MAR/0919

MA

Distribué au Maroc par :

Laboratoires GCDUEMA

B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc

N° Homologation Maroc :

1573/2016/DMP/20/DM

PPC : 147,00 DH



Solution pour la protection, l'hydratation et la
oculaire indiquée dans le traitement du syndrome de l'œil sec modéré à
sévère.

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

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



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



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
d'ordinateur...

416, rue Samuel Morse – CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2
France

96, Zone Industrielle.
Tassila Inezgane.
Agadir Maroc

Nom et adresse du fabricant et conditionneur:

LABORATOIRE CHAUVIN

Z.I. Ripotier Haut

07200 AUBENAS – France

AMM France n° 341 953 8 9

DE Algérie n° 17/98/17J066/096

AMM Tunisie n° 5283121

1. QU'EST CE QU'INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament se présente sous forme d'un collyre en flacon de 5 ml. La substance active est un anti-inflammatoire non stéroïdien / antalgique utilisé par voie oculaire. Il est préconisé au cours de certaines interventions chirurgicales de l'œil et de leurs suites opératoires :

- inhibition du myosis (rétrécissement du diamètre de la pupille),
- prévention des manifestations inflammatoires liées à la chirurgie de la cataracte et du segment antérieur de l'œil,
- traitement des manifestations douloureuses liées à la kératectomie photoréfractive (chirurgie correctrice de la myopie).

- prévention des manifestations inflammatoires liées aux interventions chirurgicales de la cataracte et du segment antérieur de l'œil : 1 goutte, 4 à 6 fois par jour jusqu'à complète disparition de la symptomatologie en débutant le traitement 24 heures avant l'intervention ;
- traitement des manifestations douloureuses oculaires liées à la kératectomie photoréfractive au cours des premiers jours post-opératoires : 1 goutte 4 fois par jour.

Voie ophtalmique. INSTILLATION OCULAIRE

- Se laver soigneusement les mains avant de procéder à l'instillation
- Eviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières
- Instiller une goutte de collyre dans le cul-de-sac conjonctival inférieur de l'œil à traiter en regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas.
- - Après l'instillation, fermez l'œil quelques secondes.
- Puis, appuyez avec un doigt sur le coin de votre œil situé du côté du nez pendant 2 minutes. Cela permettra de réduire le passage des substances actives dans le reste de votre organisme.
- L'œil fermé, essuyez proprement l'excédent.
- Rebouchez le flacon après chaque utilisation.

En cas de traitement concomitant par un autre collyre, instillez les

H7023
03-2021
08-2022

LOT/ عيار
FAB/ تاريخ الإنتاج
EXP/ تاريخ الانتهاء

INDOCOLLYRE 0,1%
Collyre 5ml
ZENITH PHARMA
AMM N° 155/19/DMP/Z/INRQDNM



PPV : 58.00 DHS

6118001270088

BAUSCH + LOMB
LABORATOIRE CHAUVIN

INDOCOLLYRE® 0,1%

Indométacine
collyre en solution

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre.
Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

ce active est l'indométacine, (5 mg pour 5 ml).
composants sont le thiomersal, l'hydroxypropylbêtacy
e, l'arginine, solution diluée d'acide chlorhydrique 1M,
l'eau purifiée q.s.p. 5 ml.

Liste des excipients à effet notoire : Thiomersal (0,5mg)

Flacon de 5 ml.

Détenteur de la DE/ de l'AMM : Distribué au Maroc par:

INDOCOLLYRE® 0,1 %, collyre en solution contient du Thiomersal.

3. COMMENT UTILISER INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution?

A titre indicatif, la posologie chez l'adulte est de :

- inhibition du myosis per-opératoire : 4 gouttes la veille de l'intervention, 4 gouttes dans les 3 heures qui précèdent

/ P1DZMATN03

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

PHYLARM ne présente pas de contre-indication.

Consultez un médecin si les symptômes persistent plus de trois jours.

L'absence de conservateur permet l'utilisation de PHYLARM lors du port des lentilles de contact souples.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Vérifier l'intégrité du récipient unidose avant utilisation.

Le récipient unidose doit être utilisé immédiatement après ouverture, jeté après usage et ne doit pas être conservé en vue d'une utilisation ultérieure. Pour éviter les contaminations, il est recommandé de se laver les mains avant l'utilisation et de ne pas toucher l'embout du récipient unidose aux doigts ou l'œil.

En cas de traitement local oculaire multiple, l'efficacité d'un collyre ou d'une pommade oculaire peut être perturbée par l'instillation simultanée de la solution d'irrigation oculaire. Il convient d'attendre 10 minutes entre chaque instillation oculaire et de toujours commencer par l'irrigation avec la solution ophtalmique PHYLARM sauf mention spéciale de votre médecin.

CONSERVATION AVANT OUVERTURE

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Conservation à température ambiante.

SPORTIFS

La solution ophtalmique PHYLARM ne contient pas un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

- Voie : oculaire externe.
- Mode d'administration : irrigation de la surface oculaire.
- Fréquence et moment auquel PHYLARM doit être administré :

PhyLarm

Solution ophtalmique stérile et isotonique
d'irrigation oculaire sans agent conservateur

NOTICE D'INFORMATION PRODUIT

IDENTIFICATION ET DÉNOMINATION

Solution ophtalmique stérile pour l'irrigation de la surface oculaire.

COMPOSITION

Chlorure de sodium.....	0,090 g.
Borate de sodium.....	0,002 g.
Acide borique.....	0,027 g.
Eau purifiée q.s.p.....	10 ml.

FORME ET CONTENU EN VOLUME

Il s'agit d'une solution ophtalmique stérile pour l'irrigation directe de la surface oculaire et des paupières.

La voie d'administration est oculaire externe.

PHYLARM est présenté en récipient unidose de 10 ml et de 2 ml.

MODE D'ACTION

PHYLARM est une solution ophtalmique stérile, isotonique et sans conservateur destinée au traitement symptomatique des irritations de la surface oculaire.

Les caractéristiques physico-chimiques de PHYLARM sont très proches de celles de la phase aqueuse du film lacrymal ce qui permet une très bonne efficacité et sécurité d'emploi :

- Le pH 7.4 physiologique de PHYLARM favorise l'action du lysozyme des larmes.

HERMEDIC
PPC
99.00 DHS