

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

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes, une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 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.

N° W21-685518

213381

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

409

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BOUHSANE FATIMA

Date de naissance :

08/10/1963

Adresse :

Missioni Rue 10 N°3 HH

Tél. :

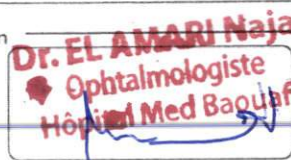
0677043296

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

31/10/2022

Nom et prénom du malade :

Fatima BOUHSANE

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 : Casablanca

Le : 28/10/2022

Signature de l'adhérent(e) :

abdo

## RELEVE 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
31/11/2022	C	S	Ce	INP : 091046979 Dr. EL AMARI Nadjat Ophtalmologue Dr. Med Baouafi

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	3/10/22	771.00

## ~~ANALYSES - RADIOGRAPHIES~~

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	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 :

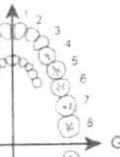
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	G
12	21433552
00	00000000
00	00000000
11	11433553

[Création, remont, adjonction]

	<p><b>D</b> 00000000 00000000 00000000 00000000 35533411 11433553</p> <p><b>G</b></p> <p><b>B</b></p>	<p><b>MONTANTS DES SOINS</b></p> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 40px; margin-top: 10px;"></div>
<p><b>(Création, remont, adjonction)</b></p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>		<p><b>DATE DU DEVIS</b></p> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 40px; margin-top: 10px;"></div>
<p><b>DATE DE L'EXECUTION</b></p> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 40px; margin-top: 10px;"></div>		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ROYAUME DU MAROC  
MINISTÈRE DE LA SANTE  
PREFECTURE DES ARRONDISSEMENTS  
EL FIDA MERS SULTAN  
CENTRE HOSPITALIER PREFECTORAL  
EL FIDA MERS SULTAN  
HOPITAL MOHAMED BAOUAFI  
CASABLANCA

☎: 05-22-28-77-07  
05-22-28-75-71

الملكية المغربية  
وزارة الصحة  
عملية مقاتلات النساء من السلطان  
المركز الاستدلالي لصلة  
القادة من السلطان  
مستشار عبد بوافني  
الدكتور البيضان

CASABLANCA LE: .....

31/11/2022

Mme Fatima BOUTHSANE  
ORDONNANCE

33.00

PHARMACIE M. BOUTHSANE

DR. A. K. Z. KARIM

50-52, Lot 2, rue 2  
Hay Hassani - Casablanca  
Tél.: 05-22-90-35-22

37.25

Hay Hassani - Casablanca  
Tél.: 05-22-90-35-22

Nitra Drop 1 flacon x 10 ml

1 appl

125.00 x 2 = 250.00

- Hydra med night.

1 appl le soir.

+ 2 mois

745.00

A qualarm U.D.

1 enshillat 41 J.

\* 2 mois

77.15 x 2 = 154.30

= Dexa free collige

1771.00 pris diminuer

EL AMARI Naja:  
Optomologiste  
Hôpital Med Baouafi  
الدار البيضاء

# Dexafree 1 mg/ml,

Collyre en solution en récipient unidose  
Phosphate de dexaméthasone

Veuillez 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 toute autre question, 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.
- 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. Voir rubrique 4.

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
3. COMMENT UTILISER DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

#### 1. QU'EST-CE QUE DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose est un collyre

#### Durée du traitement

La durée du traitement varie généralement au maximum.

**Si vous avez utilisé plus de DEXAFREE récipient unidose que vous n'auriez Rincez l'œil à l'eau stérile si vous avez et que vous ressentez une irritation prolo**

Contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez d'utiliser DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose :**

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

**Si vous arrêtez d'utiliser DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose :**

N'arrêtez pas de prendre votre traitement brusquement. Consultez toujours votre médecin si vous décidez d'arrêter le traitement.

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

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

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

##### Affections oculaires :

Très fréquemment : pouvant affecter plus de 1 patient sur 10

- pression intra-oculaire élevée, après 2 semaines de traitement.

Fréquemment : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10

- gêne, irritation, brûlure, picotements, démangeaisons et vision trouble après l'instillation. Ces manifestations sont généralement modérées et de courte durée.

Peu fréquemment : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100

- réactions allergiques et d'hypersensibilité à l'un des composants du

6 118001 102860

DEXAFREE 1 mg/ml

Collyre 0,4 ml - PPV : 77,10 DH

Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Diouri,  
20 110 Casablanca - Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



# Dexafree 1 mg/ml,

Collyre en solution en récipient unidose  
Phosphate de dexaméthasone

Veuillez 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 toute autre question, 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.
- 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. Voir rubrique 4.

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
3. COMMENT UTILISER DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

#### 1. QU'EST-CE QUE DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose est un collyre

#### Durée du traitement

La durée du traitement varie généralement au maximum.

**Si vous avez utilisé plus de DEXAFREE récipient unidose que vous n'auriez Rincez l'œil à l'eau stérile si vous avez et que vous ressentez une irritation prolo**

Contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez d'utiliser DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose :**

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

**Si vous arrêtez d'utiliser DEXAFREE 1 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose :**

N'arrêtez pas de prendre votre traitement brusquement. Consultez toujours votre médecin si vous décidez d'arrêter le traitement.

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

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

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

##### Affections oculaires :

Très fréquemment : pouvant affecter plus de 1 patient sur 10

- pression intra-oculaire élevée, après 2 semaines de traitement.

Fréquemment : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10

- gêne, irritation, brûlure, picotements, démangeaisons et vision trouble après l'instillation. Ces manifestations sont généralement modérées et de courte durée.

Peu fréquemment : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100

- réactions allergiques et d'hypersensibilité à l'un des composants du

6 118001 102860

DEXAFREE 1 mg/ml

Collyre 0,4 ml - PPV : 77,10 DH

Distribué par COOPER PHARMA - 41, rue Mohamed Diouri,  
20 110 Casablanca - Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI





# HydraMed night

**Preservative free lubricating eye ointment**

**Vitamin A, Chamomile and Calendula extracts**

Soothing and long lasting relief of dry eye

5 g tube



## **Composition:**

Vitamin A palmitate (25,000 IU/100g), Chamomile (*Matricaria recutita*, liposoluble extract), Calendula (*Calendula officinalis*, liposoluble extract), Lanoline, Vaseline Oil, White Vaseline.

## **What is it?**

**HydraMed Night®** is a preservative free ophthalmic ointment containing Vitamin A with herbal extracts of Chamomile and Calendula.

## **How is presented?**

**HydraMed Night®** is presented as a preservative free ophthalmic ointment in a tube of 5 g.

## **When should it be used?**

The product gives long lasting relief from the effects of dry eye(s) caused by irritation, burning and redness due to environmental factors (wind, sun, dry air, salted water, smoke, bright light) or prolonged visual effort (studying, reading, computers, night driving), or the use of contact lenses, supporting the restoration of the physiological state of the tear film and protecting the ocular surface thanks to the lubricating and moisturizing properties of Vitamin A, associated with the soothing and calming properties of Chamomile and Calendula liposoluble extracts.



# HydraMed night

**Preservative free lubricating eye ointment**

**Vitamin A, Chamomile and Calendula extracts**

Soothing and long lasting relief of dry eye

5 g tube



## **Composition:**

Vitamin A palmitate (25,000 IU/100g), Chamomile (*Matricaria recutita*, liposoluble extract), Calendula (*Calendula officinalis*, liposoluble extract), Lanoline, Vaseline Oil, White Vaseline.

## **What is it?**

**HydraMed Night®** is a preservative free ophthalmic ointment containing Vitamin A with herbal extracts of Chamomile and Calendula.

## **How is presented?**

**HydraMed Night®** is presented as a preservative free ophthalmic ointment in a tube of 5 g.

## **When should it be used?**

The product gives long lasting relief from the effects of dry eye(s) caused by irritation, burning and redness due to environmental factors (wind, sun, dry air, salted water, smoke, bright light) or prolonged visual effort (studying, reading, computers, night driving), or the use of contact lenses, supporting the restoration of the physiological state of the tear film and protecting the ocular surface thanks to the lubricating and moisturizing properties of Vitamin A, associated with the soothing and calming properties of Chamomile and Calendula liposoluble extracts.

**BAUSCH + LOMB**

# Aqualarm® Intensive UD

Acide hyaluronique à 0,2 %

Chère utilisatrice, cher utilisateur,  
Nous vous remercions d'avoir choisi Aqualarm®  
Intensive UD! Ce produit est idéal pour vous  
apporter un soulagement immédiat et vous  
humidifier les yeux en cas de sécheresse  
oculaire due à des facteurs extérieurs. Il  
rafraîchit et humecte l'oeil de manière naturelle,  
et apaise les symptômes des yeux secs, fatigués,  
trop sollicités et irrités.

Aqualarm® Intensive UD :

- est une solution ophtalmique limpide,
- est exempt d'agent conservateur,
- contient de l'acide hyaluronique, que l'on  
trouve également sous forme de polymère  
naturel dans l'oeil sain et dans le film lacrymal  
chez l'homme,
- peut être utilisé pour humidifier et ré-

PPC : 145,00 DH

## À quelle fréquence utiliser Aqualarm® Intensive UD ?

Mettez-vous une goutte d'Aqualarm® Intensive  
UD dans l'oeil lorsque vous en ressentez le  
besoin.

## Remarques importantes concernant l'utilisation d'Aqualarm® Intensive UD.

Il arrive, dans certains cas rares, que ce produit  
provoque des réactions d'hypersensibilité  
comme des réactions allergiques locales. Dans  
ce cas, il ne faut pas poursuivre le traitement.  
Pour une meilleure tolérance, Aqualarm®  
Intensive UD est exempt d'agent conservateur et  
chaque unidose doit être éliminée après usage.

Ne jamais utiliser une unidose endommagée.

Intensive UD ?  
nièmement

# Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique

## Acide fusidique

Veuillez 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 toute autre question, 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 nécessité.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est destiné à l'œil et se présente sous forme de gel ophtalmique. Il contient un antibiotique, l'acide fusidique, qui agit en tuant certaines bactéries responsables d'infections.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil et des paupières : conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne), ulcères de la cornée, blépharites (inflammation des paupières d'origine bactérienne) et orgelets (infection d'une glande située dans la paupière se présentant habituellement comme une pustule centrée sur un cil).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ?

#### N'utilisez jamais Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide fusidique ou à l'un des ingrédients contenus dans ce gel.

### Durée du traitement

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez utilisé plus de Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique que vous n'auriez dû :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Si vous oubliez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée d'utiliser.

#### Si vous arrêtez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

Consultez toujours votre médecin si vous envisagez d'arrêter le traitement.

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

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

Comme tous les médicaments, Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.



0941-00

# Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique

## Acide fusidique

Veuillez 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 toute autre question, 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 nécessité.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est destiné à l'œil et se présente sous forme de gel ophtalmique. Il contient un antibiotique, l'acide fusidique, qui agit en tuant certaines bactéries responsables d'infections.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil et des paupières : conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne), ulcères de la cornée, blépharites (inflammation des paupières d'origine bactérienne) et orgelets (infection d'une glande située dans la paupière se présentant habituellement comme une pustule centrée sur un cil).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ?

#### N'utilisez jamais Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide fusidique ou à l'un des ingrédients contenus dans ce gel.

### Durée du traitement

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez utilisé plus de Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique que vous n'auriez dû :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Si vous oubliez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée d'utiliser.

#### Si vous arrêtez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

Consultez toujours votre médecin si vous envisagez d'arrêter le traitement.

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

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

Comme tous les médicaments, Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.



# Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique

## Acide fusidique

Veuillez 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 toute autre question, 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 nécessité.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est destiné à l'œil et se présente sous forme de gel ophtalmique. Il contient un antibiotique, l'acide fusidique, qui agit en tuant certaines bactéries responsables d'infections.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil et des paupières : conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne), ulcères de la cornée, blépharites (inflammation des paupières d'origine bactérienne) et orgelets (infection d'une glande située dans la paupière se présentant habituellement comme une pustule centrée sur un cil).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ?

#### N'utilisez jamais Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide fusidique ou à l'un des ingrédients contenus dans ce gel.

### Durée du traitement

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**Si vous avez utilisé plus de Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique que vous n'auriez dû :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :**

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée d'utiliser.

**Si vous arrêtez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :**

Consultez toujours votre médecin si vous envisagez d'arrêter le traitement.

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

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

Comme tous les médicaments, Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.



0941-00

# Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique

## Acide fusidique

Veuillez 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 toute autre question, 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 nécessité.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est destiné à l'œil et se présente sous forme de gel ophtalmique. Il contient un antibiotique, l'acide fusidique, qui agit en tuant certaines bactéries responsables d'infections.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil et des paupières : conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne), ulcères de la cornée, blépharites (inflammation des paupières d'origine bactérienne) et orgelets (infection d'une glande située dans la paupière se présentant habituellement comme une pustule centrée sur un cil).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUCITHALMIC® 1%, gel ophtalmique ?

#### N'utilisez jamais Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'acide fusidique ou à l'un des ingrédients contenus dans ce gel.

### Durée du traitement

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé. La disparition des symptômes ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**Si vous avez utilisé plus de Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique que vous n'auriez dû :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### **Si vous oubliez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :**

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée d'utiliser.

#### **Si vous arrêtez d'utiliser Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique :**

Consultez toujours votre médecin si vous envisagez d'arrêter le traitement.

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

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

Comme tous les médicaments, Fucithalmic® 1%, gel ophtalmique est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.



# VITADROP™

SOLUTION OPHTALMIQUE APAISANTE  
D'ACIDE HYALURONIQUE ET DE VITAMINE B12  
APAISE, CALME ET REVITALISE LES YEUX  
DE FATIGUE OU D'IRRITATION OCULAIRE

73,00

F

Flacon de 10 ml

## Composition :

**Hyaluronate de sodium 0,15 %, Protector™**, chlorure de calcium dihydraté, chlorure de magnésium hexahydraté, acide borique, **vitamine B12**, chlorure de sodium, chlorure de potassium, **Oxyd™ 0,06 %**, eau purifiée

## Description :

**Vitadrop™** est une solution ophtalmique apaisante et revitalisante contenant 0,15 % d'acide hyaluronique. L'acide hyaluronique présent dans le produit est obtenu par fermentation et n'est donc pas d'origine animale.

L'activité de **Vitadrop™** est optimisée et prolongée par l'action synergique du **Protector™**, un polymère filmogène breveté.

La présence d'électrolytes (chlorures, sodium, potassium, calcium et magnésium) essentiels aux processus biochimiques cellulaires, et à la légère hypotonicité de la solution, permet de maintenir la surface oculaire dans des conditions physiologiques optimales.

Le rôle de la **vitamine B12** contenue dans la formule du **Vitadrop™** est de protéger les cellules des dommages causés par les radicaux libres oxydés en protégeant la surface de l'œil.

**Vitadrop™ permet de rétablir le niveau de vitamine B12 contenu dans le liquide lacrymal altéré par l'irritation et la sécheresse oculaire.**

**Vitadrop™** contient également de l'**Oxyd™**, un nouveau système de conservation breveté, qui maintient la stérilité de la solution et réduit l'irritation oculaire normalement induite par les conservateurs habituels. **Oxyd™** est un conservateur non toxique car, au contact de l'œil, il se transforme en oxygène, eau et chlorure de sodium qui sont des substances naturellement présentes dans les larmes et n'irritent pas l'œil.