

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.



121422

Déclaration de Maladie : N° S19-0050804

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 022812 Société : *N.V.*

Actif Pensionné(e) Autre : *N.V.*

Nom & Prénom : *ERLAIS HINAN KOUKTOB* Date de naissance : 1925

Adresse : *HAY HASSANI DRB EL AYAL BIAC JAH NAR*

Tél. : 06 634 2855 Total des frais engagés : 1323,62 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/06/2022

Nom et prénom du malade : *ERLAIS HINAN KOUKTOB*, Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : *H.I.C.U*

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 : *02.06.2022* Le : *01/07/2022*

Signature de l'adhérent(e) : *Z*

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
03.6.	8.		302,00	
2022	-			Dr. BAIKOUJ Abellat O'HARA Samia Hatchad 05/05/2022

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
P.F. 0522 94 99 34 31	28/02/2024	Tel: 0522 39 34 31 S1 B15 - Beauséjour - Casablanca Haby Raha, Rue Beauséjour Habous, Casablanca Dr. Ahmed GHAFRY PHARMACIE HIBA

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

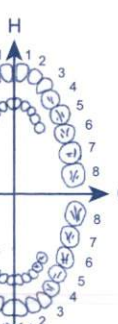
AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

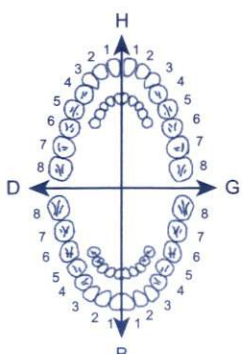
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553



(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR BADAOUI ABDELLATIF

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

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

الدكتور بداوي عبد اللطيف

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

خريج كلية مونبولي بفرنسا

ملحق سابق بمستشفى فان - كانز بباريس

Casablanca, le في البيضاء
03/06/2022

Madame ERRAISS EP KOURTOBI Amina

- XALATAN

1 goutte, le soir, dans les deux yeux, pendant 3 mois

91,86 X 3



- IBRIMO 0.2% COLLYRE

1 goutte, le matin et soir, dans les deux yeux, pendant 3 mois



- THEALOSE COLLYRE

1 goutte, le matin le midi 16h et soir, dans les deux yeux, pendant 3 mois



- CORNEREGEL

1 goutte, le matin et soir, dans l'oeil gauche, pendant 2 mois



76/10
1025, 60

Dr. Ahmed Ghafry
PHARMACIE
Hypothalamic
Boulevard de la
Bouche du Rhône
Casablanca
Tél.: 0522 29 99 34
Fax: 0522 29 99 34
S1 BIS - Bouskoura - Casablanca

Dr. Badaoui Abdellatif
OPHTALMOLOGISTE
27, Rue Farhat Hachad
Tél.: 0522 26 61 68 - Casa



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

Urgences : Tél.: 0522 20 92 43 / 0522 22 12 96 - Clinique Rachidi, 43 Bd. Rachidi. Casablanca.
E-mail : ophta.badaoui@gmail.com - www.drbadaouiabdellatif.com - www.casablancalaservision.com



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

EY1145

ER1234

01/2024

PPV 127DH00



PAA122423
038



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

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

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

augmentation de la pression oculaire et le glaucoma chez les enfants et les bébés de tous âges.

Comment et d'utiliser Xalatan ?

(chez les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance (la consommation inférieure à 36 semaines).

garnement



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

EY1145

ER1234

01/2024

PPV 127DH00



PAA122423
038



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

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

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

augmentation de la pression oculaire et le glaucoma chez les enfants et les bébés de tous âges.

Comment et d'utiliser Xalatan ?

(chez les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance (la consommation inférieure à 36 semaines).

garnement



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution

LOT/EXP.:

EY1145

ER1234

01/2024

PPV 127DH00



PAA122423
038



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou a été prescrit à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce que Xalatan et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xalatan
3. Comment utiliser Xalatan
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Xalatan
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

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

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

augmentation de la pression oculaire et le glaucoma chez les enfants et les bébés de tous âges.

Comment et d'utiliser Xalatan ?

(chez les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance (la consommation inférieure à 36 semaines).

garnement

Notice d'information de l'utilisateur

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

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 d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

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

2. Avant utilisation de IBrimo®

N'utilisez jamais IBrimo®

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

Mises en garde avec IBrimo®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

Si vous arrêtez d'utiliser Pour être efficace IBrimo jours.
N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables. Le monde n'y soit pas sujet. L'effet indésirable est décrité sur la page suivante avec les incidences suivantes :

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

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

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

Rare : Survient chez moins de 1 patient sur 1000. Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

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

Affectant l'œil

Très fréquent :

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

Vision floue.

- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmoiement).

- Sensibilité à la lumière.

- Lésions superficielles de l'œil et coloration.

- sécheresse oculaire.

IBrimo®
(Brimonidine Tartrate 0,2%)

Lot:

100203

Fab:

09 21

Exp:

09 23

P.P.V.: 91 DH 50



Notice d'information de l'utilisateur

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

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 d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

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

2. Avant utilisation de IBrimo®

N'utilisez jamais IBrimo®

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

Mises en garde avec IBrimo®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

Si vous arrêtez d'utiliser Pour être efficace IBrimo jours.
N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables. Le monde n'y soit pas sujet. L'effet indésirable est décrité sur la page suivante avec les incidences suivantes :

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

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

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

Rare : Survient chez moins de 1 patient sur 1000. Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

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

Affectant l'œil

Très fréquent :

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

Vision floue.

- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmoiement).

- Sensibilité à la lumière.

- Lésions superficielles de l'œil et coloration.

- sécheresse oculaire.

IBrimo®
Brimonidine Tartrate 0,2%

Lot:

100203

Fab:

09 21

Exp:

09 23

P.P.V : 91 DH 50



Notice d'information de l'utilisateur

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

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 d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

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

2. Avant utilisation de IBrimo®

N'utilisez jamais IBrimo®

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

Mises en garde avec IBrimo®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

Si vous arrêtez d'utiliser Pour être efficace IBrimo jours.
N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables. Le monde n'y soit pas sujet. L'effet indésirable est décrité sur la page suivante avec les incidences suivantes :

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

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

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

Rare : Survient chez moins de 1 patient sur 1000. Très rare : Survient chez moins de 1 sur 10.000 patients.

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

Affectant l'œil

Très fréquent :

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

Vision floue.

- Une réaction allergique au niveau de l'œil.

Fréquent :

- irritation locale (inflammation et gonflement de la paupière, gonflement de la couche transparente qui recouvre la surface de l'œil, yeux collants, douleur et larmoiement).

- Sensibilité à la lumière.

- Lésions superficielles de l'œil et coloration.

- sécheresse oculaire.

IBrimo®
(Brimonidine Tartrate 0,2%)

Lot:

100203

Fab:

09 21

Exp:

09 23

P.P.V : 91 DH 50



Théalo

Tréhalose / Hyaluronat
Solution Ophtal

Solution pour la protection, l'hydratation et
oculaire indiquée dans le traitement du syndrome
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...

MA
VR2762C10MARR/0919



3 662042 003295

Distribué au Maroc par :
Laboratoires SOTHEMA
B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc
N° Homologation Maroc :
15/3/2016/DMP/20/DM
PPC : 147,00 DH



HEA
didan
ire tou
ROPRI
THEALO
hypoto
Ses prin
nombreu
naturelle

Le tréhalo
c'est un él
ralenties
certains c

Le tréhalo
des mem
dégradat

Le hyal
l'œil h
l'hydr
bioad
ocula
cicat

Théalo

Tréhalose / Hyaluronat
Solution Ophtal

Solution pour la protection, l'hydratation et
oculaire indiquée dans le traitement du syndrome
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...

MA
VR2762C10MARR/0919



3 662042 003295

Distribué au Maroc par :
Laboratoires SOTHEMA
B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc
N° Homologation Maroc :
15/3/2016/DMP/20/DM
PPC : 147,00 DH



BAUSCH + LOMB

Corneregel™

1 g de gel oculaire contient 50 mg de dexpanthénol

Corneregel Gel optha 10g

ZENITHPHARMA
AMM N° 89/15 DMP/21/NNP
PPV: 76,10 dhs

Vignette L1MA01 / 49809E300/1-MA

Veuillez lire attentivement cette notice. Elle contient des informations importantes.

Ce médicament est disponible sans ordonnance. Afin d'obtenir les meilleurs résultats possibles, **Corneregel™** doit être utilisé conformément à ces instructions.

- Conservez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin d'informations ou de conseils supplémentaires, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vos symptômes s'aggravent ou s'ils ne s'améliorent pas, vous devez consulter un médecin.
- Si l'un des effets indésirables s'aggrave ou si vous avez remarqué un effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DANS CETTE NOTICE

1. Qu'est-ce que Corneregel™ et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Information nécessaires avant d'utiliser Corneregel™
3. Comment utiliser Corneregel™ ?
4. Quels sont les effets secondaires possibles ?
5. Comment conserver Corneregel™ ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE CORNEREGEL™ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Corneregel™ est un médicament destiné à favoriser la cicatrisation.

Corneregel™ est utilisé dans les cas suivants :

- Pour traiter les maladies non inflammatoires de la cornée (kératopathie) telles que la dystrophie cornéenne (mauvaise nutrition de la cornée), la dégénérescence cornéenne, les érosions cornéennes récurrentes (dégradation) et les lésions cornéennes (blessures) chez les porteurs de lentilles de contact.
- En tant que traitement adjvant pour permettre le processus de cicatrisation en cas de lésions cornéennes et conjonctivales, et de brûlures chimiques ou non.
- En tant que traitement adjvant à un traitement spécifique des lésions cornéennes infectieuses d'origine bactérienne, virale ou fongique (provoquée par des champignons).

Corneregel™ n'est pas destiné à guérir les lésions cornéennes infectieuses d'origine bactérienne, virale ou fongique. Il convient cependant comme traitement adjvant à un traitement spécifique de telles maladies cornéennes.