

# 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.



221422

Déclaration de Maladie : N° S19-0050804

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02220 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Vendeur  
 Nom & Prénom : ERRAISS MINA EL KOUTBI Date de naissance : 1925  
 Adresse : HAY. HASSANI DEB EL ANAAL BLOC 194 N°14 COC  
 Tél. : 06 63 89 55 Total des frais engagés : 1325,60 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 03/06/2022  
 Nom et prénom du malade : ERRAISS EL KOUTBI Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : N.I.C  
 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 : 01/07/2022  
 Signature de l'adhérent(e) :

## 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.


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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03.6 2022	S		300,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	28/06/22	1025,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

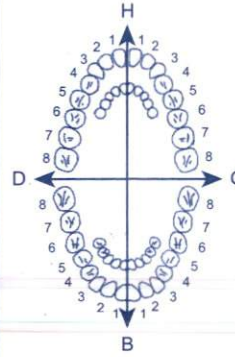
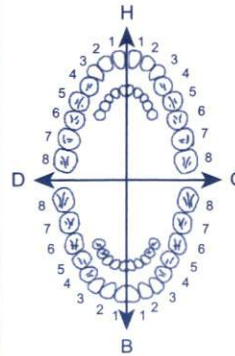
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																			
	<table border="1"> <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 colspan="2">D</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> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																			
	25533412	21433552																		
	00000000	00000000																		
	D																			
	00000000	00000000																		
	35533411	11433553																		
	B																			
	G																			
	(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

Casablanca, le .....

في البيضاء

03/06/2022

Madame ERRAISS EP KOURTOBI Amina

127, 00 x 3

- XALATAN

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

91,56 x 3

- IBRIMO 0.2% COLLYRE

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

147, 00 x 2

- 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. BADAËUI Abdellatif  
OPHTALMOLOGISTE  
27, Rue Farhat Hachad  
Tél.: 05 22 26 61 68 - Casa  
Fax: 05 22 94 99 34  
51 Bis - Beauséjour - Casablanca  
Tél.: 05 22 94 99 34  
DR. AHMED CHAFRY  
PHARMACIE MIBA

DR. BADAËUI Abdellatif  
OPHTALMOLOGISTE  
27, Rue Farhat Hachad  
Tél.: 05 22 26 61 68 - Casa



## 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 glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

### Comment d'utiliser Xalatan ?

chez les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge postnatal inférieur à 36 semaines).

ement





## 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 glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

### Comment d'utiliser Xalatan ?

chez les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 36 semaines).

ement



## 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 glaucome chez les enfants et les bébés de tous âges.

### Comment d'utiliser Xalatan ?

chez les personnes âgées) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 36 semaines).

ement

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 (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

### Mises en garde avec IBRimo®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

**Si vous arrêtez d'utiliser**  
Pour être efficace IBRimo® doit être utilisé tous les jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez-les 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 décrite sur la liste d'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 patients sur 100.

**Rare :** Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

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

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

### Affectant l'œil

**Très fréquent :**

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

**Fréquent :**

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

**IBRimo® 0.2%**  
(Brimonidine Tartrate 0.2%)

Lot:

Fab:

Exp:

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 (IMAO) ou certains antidépresseurs. Veuillez informer votre médecin si vous prenez un quelconque antidépresseur.
- Si vous allaitez.
- Chez les nouveau-nés / nourrissons (de la naissance jusqu'à l'âge de 2 ans).

### Mises en garde avec IBRimo®

Avant de prendre ce médicament, veuillez informer votre médecin :

**Si vous arrêtez d'utiliser**  
Pour être efficace IBRimo® doit être utilisé tous les jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez-les à votre médecin ou votre pharmacien.

### 4. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, IBRimo® peut provoquer des effets indésirables. Dans le monde n'y soit pas sujet. L'effet indésirable est décrite sur la liste d'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 patients sur 100.

**Rare :** Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

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

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

### Affectant l'œil

**Très fréquent :**

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

**Fréquent :**

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

**IBRimo® 0.2%**  
(Brimonidine Tartrate 0.2%)

Lot:

Fab:

Exp:

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® doit être utilisé tous les jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin.  
Si vous avez d'autres questions sur ce produit, demandez-les à votre médecin ou votre pharmacien.

### 4. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, IBRIMO® peut provoquer des effets indésirables. Dans le monde n'y soit pas sujet. L'effet indésirable est décrite sur la liste d'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 patients sur 100.

Rare : Survient chez moins de 1 patients sur 1000.

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

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

#### Affectant l'œil

**Très fréquent :**

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

#### **Fréquent :**

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

**IBRIMO® 0.2%**  
(Brimonidine Tartrate 0.2%)

Lot:

Fab:

Exp:

P.P.V : 91 DH 50





# Théalos

Tréhalose / Hyaluronate  
Solution Ophtalmique

Solution pour la protection, l'hydratation et la  
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...

VR762C10MAR/0919

MA



662042 003295



Distribué au Maroc par :  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc  
N° homologation Maroc :  
1573/2016/DMP/20/DM  
PPC : 147,00 DH





# Théalos

Tréhalose / Hyaluronate  
Solution Ophtalmique

Solution pour la protection, l'hydratation et la  
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...

VR762C10MAR/0919

MA



662042 003295



Distribué au Maroc par :  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc  
N° homologation Maroc :  
1573/2016/DMP/20/DM  
PPC : 147,00 DH





**BAUSCH + LOMB**

**Corneregel™**

1 g de gel oculaire contient 50 mg de dexpanthénol

**Corneregel Gel ophta 10g**

ZENITH PHARMA

AMM N° 89 / 15 DMP / 21 / NNP

PPV: 76,10 dhs

Vignette

L1MA01 / 49809E300/1-MA

**Veillez 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. Informations 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 adjuvant pour permettre le processus de cicatrisation en cas de lésions cornéennes et conjonctivales, et de brûlures chimiques ou non.
- En tant que traitement adjuvant 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 adjuvant à un traitement spécifique de telles maladies cornéennes.