

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

contact@mupras.com
pec@mupras.com
adhesion@mupras.com

la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données

1^{er} Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie : N° S19-0050809

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0222 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : VILLE
Nom & Prénom : ERRAIS T. NA / EL KOUATOBI Date de naissance : 1925
Adresse : 144V. HADJUT Dard el Amel Bloc 104 N°10 Cas
Tél. : 0663 28 79 55 Total des frais engagés : 2193,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Dr BADAOUT Abdellatif
OPHTALMOLOGUE
27 Rue Farhat Hachad - Casablanca
Tél : 0522 26 61 68 / 0522 43 02 71
ophtha-badaoui@gmail.com
Date de consultation : 15 / 09 / 2022
Nom et prénom du malade : AMINA ERRAIS EP KOUATOBI Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : H.T.O
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 : 10 / 10 / 2022
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
15-09-2022				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/09/2022	2193, ~

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

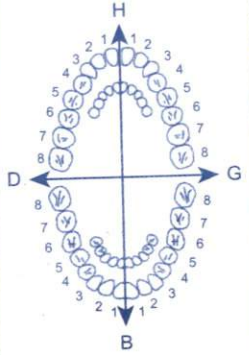
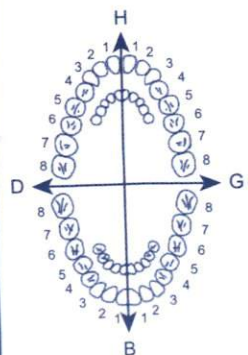
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, le geste pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez 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>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table>			H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	G	00000000	00000000	B	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H	25533412	21433552														
D	00000000	00000000														
G	00000000	00000000														
B	35533411	11433553														
	(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

DR BADAOUI ABDELLATIF

Ophthalmologiste 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 بدوي عبد اللطيف

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

خريج كلية مونبيلي بفرنسا
ملحق سابق بمستشفى فان - كانز بباريس

Casablanca, le

15-09-2022

في البيضاء

Madame ERRAISS EP KOURTOBI Amina

127,00 x 6



- XALATAN

1 goutte, le soir, dans les deux yeux, pendant 6 mois

91,00 x 6

- IBRIMO 0.2% COLLYRE

1 goutte, le matin et soir, dans les deux yeux, pendant 6 mois

147,00 x 6

- THEALOSE COLLYRE

1 goutte, le matin le midi 16h et soir, dans les deux yeux, pendant 6 mois



2193,00

Dr BADAOUI Abdellatif
OPHTHALMOLOGUE
27, Rue Farhat Hachad - Casablanca
Tél: 0522 26 61 68 / 0522 43 02 71
ophta-badaoui@gmail.com

PHARMACIE HIRA
Hay Rahad
N°51 Bis Rue Farhat Hachad
Tél: 05 22 43 02 71

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.casablanicalaservision.com





Théalose

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

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

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose.....
Hyaluronate de sodium.....
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.....



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 sous les lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs tels que : la fumée, pollution, poussière, conditions climatiques, air chaud, climatisation, voyage en avion, utilisation prolongée d'ordinateur...

VR2762C10MAR/0919



3 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





Théalose

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

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

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose.....
Hyaluronate de sodium.....
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.....



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 sous les lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs tels que : la fumée, pollution, poussière, conditions climatiques, air chaud, climatisation, voyage en avion, utilisation prolongée d'ordinateur...

VR2762C10MAR/0919



3 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





Théalose

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

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

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose.....
Hyaluronate de sodium.....
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.....



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 sous forme de gouttes ou de larmes, avant et après l'insertion des lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement, rougeur, larmoiement, sécheresse.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs tels que : l'usage prolongé de la fumée, pollution, poussière, conditions climatiques défavorables, l'air chaud, climatisation, voyage en avion, l'usage prolongé de l'ordinateur...

VR2762C10MAR/0919



3 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





Théalose

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

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

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose.....
Hyaluronate de sodium.....
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.....



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 sous forme de gouttes ou de larmes, avant et après l'insertion des lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement, rougeur, larmoiement, sécheresse.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs tels que : l'âge, la fumée, pollution, poussière, conditions climatiques, l'air chaud, climatisation, voyage en avion, l'utilisation prolongée de l'ordinateur...

VR2762C10MAR/0919



3 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





Théalose

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

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

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose.....
Hyaluronate de sodium.....
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.....



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 sous les lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs tels que : la fumée, pollution, poussière, conditions climatiques, air chaud, climatisation, voyage en avion, utilisation prolongée d'ordinateur...

VR2762C10MAR/0919



3 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





Théalose

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

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

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose.....
Hyaluronate de sodium.....
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.....



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 sous forme de gouttes ou de larmes, avant et après l'insertion des lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement, rougeur, larmoiement, sécheresse.

Ces symptômes peuvent être induits par des facteurs tels que : l'usage prolongé de la fumée, pollution, poussière, conditions climatiques défavorables, l'air chaud, climatisation, voyage en avion, utilisation prolongée de l'ordinateur...

VR2762C10MAR/0919



3 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



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

Veillez 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).

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 plus de renseignements à votre pharmacien ou votre médecin.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables, mais dans le monde n'y soit pas sujet. La liste des effets indésirables est décrite sur la base 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 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 conjonctive 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).

IBrimo® 0.2%
(Brimonidine Tartrate 0.2%)

Lot:

Y K 0 2 3 8

Fab:

0 9 2 1

Exp:

0 9 2 3

P.P.V. : 91 DH 50



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

Veillez 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).

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 plus de renseignements à votre pharmacien ou votre médecin.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables, mais dans le monde n'y soit pas sujet. La fréquence d'incidences suivants :

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 conjonctive 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).

IBrimo® 0.2%
(Brimonidine tartrate 0.2%)

Lot:

Y K 0 2 3 8

Fab:

0 9 2 1

Exp:

0 9 2 3

P.P.V : 91 DH 50



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

Veillez 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).

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
ce produit, demandez plus
médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments,
provoquer des effets indésirables.
monde n'y soit pas sujet. La
indésirable est décrite sur la base
d'incidences suivants :

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 conjonctive 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).

IBrimo® 0.2%
(Brimonidine tartrate 0.2%)

Lot:

Y K 0 2 3 8

Fab:

0 9 2 1

Exp:

0 9 2 3

P.P.V. : 91 DH 50



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

Veillez 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).

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 plus de renseignements à votre pharmacien ou votre médecin.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables, mais dans le monde n'y soit pas sujet. La liste des effets indésirables est décrite sur la base 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 conjonctive 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).

IBrimo® 0.2%
(Brimonidine tartrate 0.2%)

Lot:

Y K 0 2 3 8

Fab:

0 9 2 1

Exp:

0 9 2 3

P.P.V. : 91 DH 50



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

Veillez 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).

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 plus de renseignements à votre pharmacien ou votre médecin.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables, mais dans le monde n'y soit pas sujet. La liste des effets indésirables est décrite sur la base 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 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 conjonctive 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).

IBrimo® 0.2%
(Brimonidine Tartrate 0.2%)

Lot:

Y K 0 2 3 8

Fab:

0 9 2 1

Exp:

0 9 2 3

P.P.V. : 91 DH 50



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

Veillez 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).

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 plus de renseignements à votre pharmacien ou votre médecin.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, IBrimo® peut provoquer des effets indésirables, mais dans le monde n'y soit pas sujet. La liste des effets indésirables est décrite sur la base 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 conjonctive 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).

IBrimo® 0.2%
(Brimonidine Tartrate 0.2%)

Lot:

Y K 0 2 3 8

Fab:

0 9 2 1

Exp:

0 9 2 3

P.P.V. : 91 DH 50



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pfizer **XalatanTM**
latanoprost
50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer **XalatanTM**
0.005 %

LOT/EXP.:

DX5540

EA0279

05/2023

PPV 127DH00

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

et d'autres informations

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pfizer **XalatanTM**
latanoprost
50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer **XalatanTM**
0.005 %

LOT/EXP.:

DX5540

EA0279

05/2023

PPV 127DH00

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

et d'autres informations

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pfizer **XalatanTM**
latanoprost
50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer **XalatanTM**
0.005 %

LOT/EXP.:

DX5540

EA0279

05/2023

PPV 127DH00

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

et d'autres informations

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pfizer **XalatanTM**
latanoprost
50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer **XalatanTM**
0.005 %

LOT/EXP.:

DX5540

EA0279

05/2023

PPV 127DH00

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

et d'autres informations

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pfizer **XalatanTM**
latanoprost
50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer **XalatanTM**
0.005 %

LOT/EXP.:

DX5540

EA0279

05/2023

PPV 127DH00

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

et d'autres informations

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pfizer **XalatanTM**
latanoprost
50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer **XalatanTM**
0.005 %

LOT/EXP.:

DX5540

EA0279

05/2023

PPV 127DH00

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

et d'autres informations