

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

contact@mupras.com
pec@mupras.com
adhésion@mupras.com

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

5ème 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



13W83

Déclaration de Maladie : N° S19-0050809

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0221 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre : Vanille

Date de naissance : 1925

Nom & Prénom : ERRAIS, TINA / Vanille

Adresse : HAV. HAFIDH DEB. EL. AMAL BLOC 104 N°14 CASE

Tél. : 0663 28 99 55 Total des frais engagés : 2193,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

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

Date de consultation : 15/09/2022

Nom et prénom du malade : ERRAIS, EP KOUFOU Age : 97

Lien de parenté : AMINTA Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : H.T.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

Signature de l'adhérent(e) : ERRAIS, EP KOUFOU

Le : 10/10/2022

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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
15-09-2022	Σ.		60000	BAADAOUI Abdellah Télé: 0522 26 6158 / 0522 26 6158 E-mail: abdellahbaadaoui@bbox.be

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	09/03/15	2793,-

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, le geste pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important

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

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

A diagram of a dental arch, likely upper, with teeth numbered 1 through 8 on both sides. The teeth are arranged in a curve, with 1 at the midline and 8 at the molars. The diagram is centered on a coordinate system with a horizontal arrow pointing left labeled 'D' and a vertical arrow pointing up labeled 'G'. The top of the arch is labeled 'H' and the bottom 'B'. The teeth are represented by circles with numbers, and some are labeled with letters 'P', 'V', 'Y', and 'H'.

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISÉ ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT :

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 بدوي عبد اللطيف

اختصاصي في جراحة العيون المياه البيضاء
وتصحيح البصر باللليزر عن بعد أو عن قرني

خريج كلية مونبولي بفرنسا
ملحق سابق بمستشفى فان - كانز بباريس

Casablanca, le في البيضاء
15-09-2022

Madame ERRAISS EP KOURTOBI Amina

127, ¹⁰ x 6



- XALATAN

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

91, ¹⁰ x 6



- IBRIMO 0.2% COLLYRE

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

147, ¹⁰ x 6



- THEALOSE COLLYRE

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

2193, ¹⁰

Dr BADAOUI ABDELLATIF
OPHTALMOLOGUE
27, Rue Ferhat Rachad - Casablanca
Tél: 0522 26 61 68 / 0522 43 02 71 / 0680 21 70 90 - N° 27 Rue Ferhat Rachad
perpendiculaire Bd. du 11 janvier). Casablanca.
Hôpital Bissau
Centre de Santé et de Recherche
Casablanca
E-mail: ophta-badaoui@gmail.com



Théalose

Tréhalose / Hyaluronate
Solution Ophtalm

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

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose	0
Hyaluronate de sodium	0
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.	10

 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
lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement

Ces symptômes peuvent être induits par des fact
fumée, pollution, poussière, conditions climat
air chaud, climatisation, voyage en avion, t
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 syn
sévere.

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose	0
Hyaluronate de sodium	0
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.	10

 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
lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement

Ces symptômes peuvent être induits par des fact
fumée, pollution, poussière, conditions climat
air chaud, climatisation, voyage en avion, t
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 syn
sévere.

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose	0
Hyaluronate de sodium	0
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.	10

 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
lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement

Ces symptômes peuvent être induits par des fact
fumée, pollution, poussière, conditions climat
air chaud, climatisation, voyage en avion, t
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 syn
sévere.

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose	0
Hyaluronate de sodium	0
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.	10

 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
lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement

Ces symptômes peuvent être induits par des fact
fumée, pollution, poussière, conditions climat
air chaud, climatisation, voyage en avion, t
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 syn
sévere.

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose	0
Hyaluronate de sodium	0
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.	10

 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
lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement

Ces symptômes peuvent être induits par des fact
fumée, pollution, poussière, conditions climat
air chaud, climatisation, voyage en avion, t
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 syn
sévere.

Flacon ABAK - Sans conservateur.

COMPOSITION :

Tréhalose	0
Hyaluronate de sodium	0
Chlorure de sodium, Trométamol, Acide chlorhydrique, Eau pour préparation injectables q.s.p.	10

 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
lentilles de contact.

THEALOSE est préconisé en cas de gêne, picotement

Ces symptômes peuvent être induits par des fact
fumée, pollution, poussière, conditions climat
air chaud, climatisation, voyage en avion, t
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



IBrimo® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en s 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).

Si vous arrêtez d'utiliser

Pour être efficace IBrimo® doit être pris tous les jours.

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

4. Effets indésirables événements

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

IBrimo®
Brimonidine Tartrate 0,2%

Lot:

Y K 0 2 3 8
0 9 2 1

Exp: 0 9 2 3

P.P.V: 91 DH 50



IBrimo® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en s 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).

Si vous arrêtez d'utiliser

Pour être efficace IBrimo® doit être pris tous les jours.

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

4. Effets indésirables événements

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

IBrimo®
Brimonidine Tartrate 0,2%

Lot:

Y K 0 2 3 8
0 9 2 1

Exp: 0 9 2 3

P.P.V: 91 DH 50



IBrimo® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en s 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).

Si vous arrêtez d'utiliser

Pour être efficace IBrimo® doit être pris tous les jours.

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

4. Effets indésirables événements

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

IBrimo®
Brimonidine Tartrate 0,2%

Lot:

Y K 0 2 3 8
0 9 2 1

Exp: 0 9 2 3

P.P.V: 91 DH 50



IBrimo® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en s 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).

Si vous arrêtez d'utiliser

Pour être efficace IBrimo® doit être pris tous les jours.

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

4. Effets indésirables événements

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

IBrimo®
Brimonidine Tartrate 0,2%

Lot:

Y K 0 2 3 8
0 9 2 1

Exp: 0 9 2 3

P.P.V: 91 DH 50



IBrimo® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en s 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).

Si vous arrêtez d'utiliser

Pour être efficace IBrimo® doit être pris tous les jours.

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

4. Effets indésirables événements

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

IBrimo®
Brimonidine Tartrate 0,2%

Lot:

Y K 0 2 3 8
0 9 2 1

Exp: 0 9 2 3

P.P.V : 91 DH 50



IBrimo® 0,2% p/v (2mg/ml) collyre en s 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).

Si vous arrêtez d'utiliser

Pour être efficace IBrimo® doit être pris tous les jours.

N'interrompez pas le traitement sans avoir consulté votre médecin. Si vous avez d'autres questions, demandez plus de détails à votre pharmacien.

4. Effets indésirables événements

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

IBrimo®
Brimonidine Tartrate 0,2%

Lot:

Y K 0 2 3 8
0 9 2 1

Exp: 0 9 2 3

P.P.V: 91 DH 50





NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer

Xalatan™

0.005 %

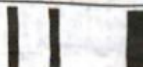
LOT/EXP.:

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 pourrez 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



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer

Xalatan™

0.005 %

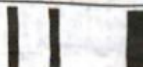
LOT/EXP.:

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 pourrez 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

Autres informations et autres informations



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer

Xalatan™

0.005 %

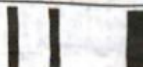
LOT/EXP.:

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 pourrez 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

Autres informations et autres informations



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer

Xalatan™

0.005 %

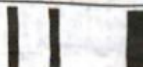
LOT/EXP.:

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 pourrez 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



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer

Xalatan™

0.005 %

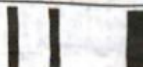
LOT/EXP.:

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 pourrez 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



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Xalatan™

latanoprost

50 microgrammes/ml collyre en solution



Pfizer

Xalatan™

0.005 %

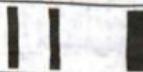
LOT/EXP.:

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 pourrez 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