

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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 0059588

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2762 Société : RAM 146839
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : SAOUSS ALI
 Date de naissance :
 Adresse : Hay EL MASSIRA Immy n°9
 Tél. : 0612012691 Total des frais engagés : 691,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 16/01/2023
 Nom et prénom du malade : Zabrane Zahra Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection dentaire
 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 : Casa Le : 16/01/2023
 Signature de l'adhérent(e) : S. As

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
16/01/23	C5 + F0	300 DH		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM Siham GUERRAOUI Docteur en Pharmacie Residence Annaïm - Oulfa 05 22 89 43 09 - Casablanca	16/01/23	T. 391.60 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

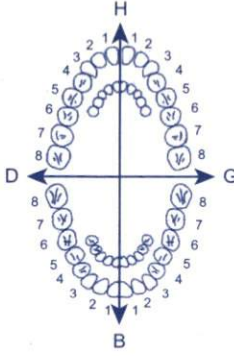
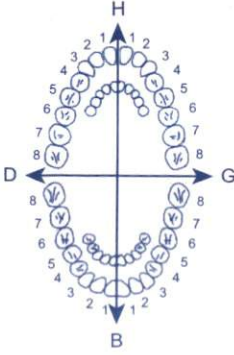
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

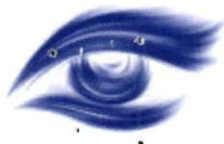
Dr BENMOUSSA Khadija

Chirurgie et Maladies des Yeux

- Cataracte par phacoémulsification
- Strabisme - Glaucome - voies lacrymales
- Contactologie - Angiographie - Laser

Homeopathie

Diplômée de la faculté de médecine
et de pharmacie - Casablanca



Sur rendez-vous الزيارة بالموعود

الدكتورة بنموسى خديجة

جراحة وطب العيون

- الجلالة - الحول - المياه الزرقاء
- مسالك الدموع - العدسات اللاصقة
- الليزر - تصوير الشبكية

الطب المثلي

خريجة كلية الطب و الصيدلة
الدار البيضاء

Casablanca, le : 16 janvier 2023

Mme JOBRANE ZAHRA

22.60
1/ FLUCON. COLLYRE



89.00 x3 1 goutte 3 fois par jour, dans les deux yeux, pendant 8 jours

2/ VISIONLUX PLUS COLLYRE



1 goutte 5 fois par jour et à la demande, dans les deux yeux, pendant 6 Mois

34.00 x3
3/ LIPOSIC GEL



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

PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM
Siham GUERRAOU
Docteur en Pharmacie
4, Résidence Annaim - Oulfa
Tél: 05 22 89 43 09 - Casablanca

Dr BENMOUSSA Khadija
Ophthalmologiste - Homéopathe
Lot 10 - 11 Melouia Bd Oued
Melouia N°33 - Oulfa - Casa
Tél: 05 22 89 36 20 - 06 66 38 53 36

PHARMACIE RESIDENCE ANNAIM
Siham GUERRAOU
Docteur en Pharmacie
4, Résidence Annaim - Oulfa
Tél: 05 22 89 43 09 - Casablanca

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

FLUCON[®], collyre

Fluorométholone

b) COMPOSITION

Fluorométholone	0,1 g
Chlorure de benzalkonium	0,01 g
Phosphate monosodique, phosphate disodique anhydre, polysorbate 80, chlorure de sodium, tétracémate de sodium, alcool polyvinylique, méthylhydroxypropylcellulose, acide chlorhydrique et/ou hydroxyde de sodium pour ajuster le pH, eau purifiée	q.s.p. 100 ml

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre, flacon compte-gouttes de 3 ml.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CORTICOÏDES

e) NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE / EXPLOITANT

Laboratoires ALCON
4, Rue, Henri Sainte-Claire Deville
F-92563 RUEIL-MALMAISON

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT
ALCON CUSI, S.A.

E-08320 El Masnou-Barcelone



MEDICAMENT ?



EYE DROPS

Lubricating ophthalmic solution with Sodium Hyaluronate and Vitamin B12

COMPOSITION:

Sodium Hyaluronate 0.3%, P-Plus[™], Vitamin B12, Sodium Chloride, Potassium Chloride, Calcium Chloride, Magnesium Chloride, **SCO[®]** in an isotonic buffered solution.

DESCRIPTION:

VISIONLUX[®]PLUS is a refreshing, revitalizing and lubricating ophthalmic solution, containing **Sodium Hyaluronate 0.3%**, obtained by fermentation and not of animal origin.

The activity of the **Sodium Hyaluronate** is optimised and prolonged by the synergic action of **P-Plus[™]**.

P-Plus[™] is a hydro soluble polymer with filmogenous and lubricant properties. The association of **Sodium Hyaluronate and P-Plus[™]** not only increases the viscosity of the solution but also improves its mucoadhesivity properties.

The presence of **Electrolytes** (Cl⁻, Na⁺, K⁺, Ca⁺⁺ and Mg⁺⁺), essential for the cellular biochemical processes, helps to keep the ocular surface in good physiological conditions.

Vitamin B12 (Cyanocobalamine) has anti-oxidant properties, thus protecting the ocular surface from the damage induced by reactive oxygen species (ROS). It is therefore an essential factor in the maintenance of a healthy ocular surface.

VISIONLUX[®]PLUS is preserved with a special preservative system called **SCO[®]** (Stabilized Complex Oxylchloro) that keeps the solution sterile in the bottle. When exposed to light, **SCO[®]** dissipates into components naturally found in the human tears such as sodium chloride, urea and water.

INSTRUCTIONS FOR USE:

- Wash, rinse and dry your hands thoroughly.
- Make sure the seal is intact.
- To open the bottle, unscrew the top completely and break the safety seal.
- Instill 1 or 2 drops in each eye as required, or according to the specialist's advice.
- Close the bottle tightly after use.

WARNINGS:

- To prevent possible contamination, do not let the tip of the dropper come into contact with any surface or the eye.
- Do not use in case of specific hypersensitivity towards any of the constituents.
- In some cases, slight sensitivity may cause a brief stinging or irritation upon instillation that disappears after blinking.
- Do not swallow the solution.
- Keep out of the sight and reach of children.
- After the bottle has been opened, the solution must be used within 90 days.
- Do not use after the expiry date.
- If symptoms persist, consult your eye specialist.
- Do not use if the bottle is damaged.
- **Do not expose to direct sunlight.**

STORAGE:

- Store between 5 and 35°C and protect from a direct source of light.

3 ml (free sample)

REF D3VXP303

10 ml

REF D10VXP304



VISIONLUX[®]PLUS is compatible with all types of contact lenses.

MC 98000 - NOVAX
www.novaxpharma.com

35°C
inter
MAROC
12/2019

CE
0051

V2 - Rev. 19/02/2019



EYE DROPS

Lubricating ophthalmic solution with Sodium Hyaluronate and Vitamin B12

COMPOSITION:

Sodium Hyaluronate 0.3%, P-Plus[™], Vitamin B12, Sodium Chloride, Potassium Chloride, Calcium Chloride, Magnesium Chloride, **SCO[®]** in an isotonic buffered solution.

DESCRIPTION:

VISIONLUX[®]PLUS is a refreshing, revitalizing and lubricating ophthalmic solution, containing **Sodium Hyaluronate 0.3%**, obtained by fermentation and not of animal origin.

The activity of the **Sodium Hyaluronate** is optimised and prolonged by the synergic action of **P-Plus[™]**.

P-Plus[™] is a hydro soluble polymer with filmogenous and lubricant properties. The association of **Sodium Hyaluronate and P-Plus[™]** not only increases the viscosity of the solution but also improves its mucoadhesivity properties.

The presence of **Electrolytes** (Cl⁻, Na⁺, K⁺, Ca⁺⁺ and Mg⁺⁺), essential for the cellular biochemical processes, helps to keep the ocular surface in good physiological conditions.

Vitamin B12 (Cyanocobalamine) has anti-oxidant properties, thus protecting the ocular surface from the damage induced by reactive oxygen species (ROS). It is therefore an essential factor in the maintenance of a healthy ocular surface.

VISIONLUX[®]PLUS is preserved with a special preservative system called **SCO[®]** (Stabilized Complex Oxylchloro) that keeps the solution sterile in the bottle. When exposed to light, **SCO[®]** dissipates into components naturally found in the human tears such as sodium chloride, urea and water.

INSTRUCTIONS FOR USE:

- Wash, rinse and dry your hands thoroughly.
- Make sure the seal is intact.
- To open the bottle, unscrew the top completely and break the safety seal.
- Instill 1 or 2 drops in each eye as required, or according to the specialist's advice.
- Close the bottle tightly after use.

WARNINGS:

- To prevent possible contamination, do not let the tip of the dropper come into contact with any surface or the eye.
- Do not use in case of specific hypersensitivity towards any of the constituents.
- In some cases, slight sensitivity may cause a brief stinging or irritation upon instillation that disappears after blinking.
- Do not swallow the solution.
- Keep out of the sight and reach of children.
- After the bottle has been opened, the solution must be used within 90 days.
- Do not use after the expiry date.
- If symptoms persist, consult your eye specialist.
- Do not use if the bottle is damaged.
- **Do not expose to direct sunlight.**

STORAGE:

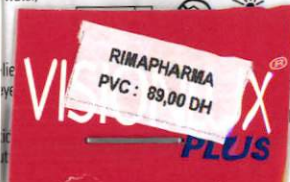
- Store between 5 and 35°C and protect from a direct source of light.

3 ml (free sample)

REF D3VXP303

10 ml

REF D10VXP304



35°C
inter
MAROC
12/2019

VISIONLUX[®]PLUS is compatible with all types of contact lenses.

MC 98000 - NOVAX
www.novaxpharma.com

CE
0051

V2 - Rev. 19/02/2019



EYE DROPS

Lubricating ophthalmic solution with Sodium Hyaluronate and Vitamin B12

COMPOSITION:

Sodium Hyaluronate 0.3%, P-Plus[™], Vitamin B12, Sodium Chloride, Potassium Chloride, Calcium Chloride, Magnesium Chloride, **SCO[®]** in an isotonic buffered solution.

DESCRIPTION:

VISIONLUX[®]PLUS is a refreshing, revitalizing and lubricating ophthalmic solution, containing **Sodium Hyaluronate 0.3%**, obtained by fermentation and not of animal origin.

The activity of the **Sodium Hyaluronate** is optimised and prolonged by the synergic action of **P-Plus[™]**.

P-Plus[™] is a hydro soluble polymer with filmogenous and lubricant properties. The association of **Sodium Hyaluronate and P-Plus[™]** not only increases the viscosity of the solution but also improves its mucoadhesivity properties.

The presence of **Electrolytes** (Cl⁻, Na⁺, K⁺, Ca⁺⁺ and Mg⁺⁺), essential for the cellular biochemical processes, helps to keep the ocular surface in good physiological conditions.

Vitamin B12 (Cyanocobalamine) has anti-oxidant properties, thus protecting the ocular surface from the damage induced by reactive oxygen species (ROS). It is therefore an essential factor in the maintenance of a healthy ocular surface.

VISIONLUX[®]PLUS is preserved with a special preservative system called **SCO[®]** (Stabilized Complex Oxylchloro) that keeps the solution sterile in the bottle. When exposed to light, **SCO[®]** dissipates into components naturally found in the human tears such as sodium chloride, urea and water.

INSTRUCTIONS FOR USE:

- Wash, rinse and dry your hands thoroughly.
- Make sure the seal is intact.
- To open the bottle, unscrew the top completely and break the safety seal.
- Instill 1 or 2 drops in each eye as required, or according to the specialist's advice.
- Close the bottle tightly after use.

WARNINGS:

- To prevent possible contamination, do not let the tip of the dropper come into contact with any surface or the eye.
- Do not use in case of specific hypersensitivity towards any of the constituents.
- In some cases, slight sensitivity may cause a brief stinging or irritation upon instillation that disappears after blinking.
- Do not swallow the solution.
- Keep out of the sight and reach of children.
- After the bottle has been opened, the solution must be used within 90 days.
- Do not use after the expiry date.
- If symptoms persist, consult your eye specialist.
- Do not use if the bottle is damaged.
- **Do not expose to direct sunlight.**

STORAGE:

- Store between 5 and 35°C and protect from a direct source of light.

3 ml (free sample)

REF D3VXP303

10 ml

REF D10VXP304



VISIONLUX[®]PLUS is compatible with all types of contact lenses.

MC 98000 - NOVAX
www.novaxpharma.com

35°C
inter
MAROC
12/2019

CE
0051

V2 - Rev. 19/02/2019

QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

ne tous les médicaments, LIPOSIC[®], est susceptible d'avoir des effets indésirables.

une sensation de vision trouble ou une sensation de brûlure transitoire après l'instillation.

chez un certain nombre de patients, une sensation d'irritation et de démangeaison, d'œil rouge, de paupières collées.

- Sensation de corps étrangers dans l'œil, yeux larmoyants et eczéma des paupières.

- Kératite ponctuée superficielle et conjonctivite géante-papillaire.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. Surdosage :

Aucun surdosage n'a été rapporté.

6. COMMENT CONSERVER LIPOSIC[®], gel ophtalmique ?

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE, NI À LA VUE DES ENFANTS

A conserver à une température inférieure à 25°C.

LIPOSIC[®], gel ophtalmique est stérile jusqu'à la première ouverture, il est donc important de conserver le tube le plus propre possible durant l'utilisation.

Ne pas utiliser plus de 28 jours après ouverture. Noter la date d'ouverture du tube sur celui-ci.

Le bouchon est plat pour permettre au tube d'être maintenu en position verticale.

Ne pas utiliser ce médicament après sa date de péremption.

Si la date limite d'utilisation est passée, raporter ce médicament chez votre pharmacien.

La dernière date à laquelle la notice a été approuvée : 11/2020.

LIPOSIC est une marque déposée de Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales.

© 2020 Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales.

LABORATOIRE CHAUVIN

LABORATOIRE CHAUVIN

416 rue Samuel Morse - CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2 - FRANCE

Information Médicale : + 33 (0) 4 67 12 30 30

climatiques et environnementaux.

ADSP 4 220 DMP/21/NNP

PPV: 34.000-DH

ZENITH PHARMA

Gel ophtalmique 10 g

LIPOSIC

lacrimal est modifié, des phénomènes de dessiccation de la cornée ou de la conjonctive peuvent apparaître. Le patient sera alors plus sujet aux sensations de brûlure, d'œil sec, sensation de grains de sable, sensation de pression, gêne à la lumière.

2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER LIPOSIC[®], gel ophtalmique

Ne pas utiliser LIPOSIC[®], gel ophtalmique en cas d'antécédents d'allergie à l'un des composants du produit (notamment au cétrimide).

Vérifier la composition du produit citée ci-dessus.

Mises en garde :

Si vous portez des lentilles de contact, il est préférable de les retirer avant d'utiliser LIPOSIC[®], gel ophtalmique et d'attendre 30 minutes après l'application du gel avant de les remettre.

Précautions d'emploi :

• Ne pas avaler, ne pas injecter.

• En cas de traitement concomitant par un autre collyre, attendre au minimum 15 minutes entre chaque installation.

• LIPOSIC[®], gel ophtalmique est stérile jusqu'à la première ouverture aussi, il est important de conserver le tube le plus propre possible durant l'utilisation.

• En cas de persistance des symptômes, Arrêtez votre traitement et consultez un ophtalmologiste afin qu'il puisse l'adapter.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de LIPOSIC[®] pendant la grossesse ou l'allaitement n'est pas recommandée.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Utilisation d'autres médicaments :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, en particulier si il s'agit d'un collyre et même si il s'agit d'un médicament obtenu sans

QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

VENTUELS ?
ne tous les médicaments, LIPOSIC[®],
pharmaceutique, est susceptible d'avoir des
indésirables.

- une sensation de vision trouble ou une sensation de brûlure transitoire après l'instillation.
 - chez un certain nombre de patients, une sensation d'irritation et de démangeaison, d'œil rouge, de paupières collées.
 - Sensation de corps étrangers dans l'œil, yeux larmoyants et eczéma des paupières.
 - Kératite ponctuée superficielle et conjonctivite géante-papillaire.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. Surdosage :

Aucun surdosage n'a été rapporté.

6. COMMENT CONSERVER LIPOSIC[®], gel ophtalmique ?

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE, NI À LA VUE DES ENFANTS

A conserver à une température inférieure à 25°C.

LIPOSIC[®], gel ophtalmique est stérile jusqu'à la première ouverture, il est donc important de conserver le tube le plus propre possible durant l'utilisation.

Ne pas utiliser plus de 28 jours après ouverture. Noter la date d'ouverture du tube sur celui-ci.

Le bouchon est plat pour permettre au tube d'être maintenu en position verticale.

Ne pas utiliser ce médicament après sa date de péremption.

Si la date limite d'utilisation est passée, raporter ce médicament chez votre pharmacien.

La dernière date à laquelle la notice a été approuvée : 11/2020.

LIPOSIC est une marque déposée de Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales.

© 2020 Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales.

BAUSCH + LOMB
LABORATOIRE CHAUVIN

Laboratoire CHAUVIN

416 rue Samuel Morse - CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2 - FRANCE

Information Médicale : + 33 (0) 4 67 12 30 30

climatiques et environnementaux.

ADSP 04 220 DMP/21/NNP

PPV: 34.000-DH

ZENITH PHARMA

Gel ophtalmique 10 g

LIPOSIC

lacrimal est modifié, des phénomènes de dessiccation de la cornée ou de la conjonctive peuvent apparaître. Le patient sera alors plus sujet aux sensations de brûlure, d'œil sec, sensation de grains de sable, sensation de pression, gêne à la lumière.

2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER LIPOSIC[®], gel ophtalmique

Ne pas utiliser LIPOSIC[®], gel ophtalmique en cas d'antécédents d'allergie à l'un des composants du produit (notamment au

cétrimide).

Vérifier la composition du produit citée ci-dessus.

Mises en garde :

Si vous portez des lentilles de contact, il est préférable de les retirer avant d'utiliser LIPOSIC[®], gel ophtalmique et d'attendre 30 minutes après l'application du gel avant de les remettre.

Précautions d'emploi :

• Ne pas avaler, ne pas injecter.

• En cas de traitement concomitant par un autre collyre, attendre au minimum 15 minutes entre chaque installation.

• LIPOSIC[®], gel ophtalmique est stérile jusqu'à la première ouverture aussi, il est important de conserver le tube le plus propre possible durant l'utilisation.

• En cas de persistance des symptômes, Arrêtez votre traitement et consultez un ophtalmologiste afin qu'il puisse l'adapter.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de LIPOSIC[®] pendant la grossesse ou l'allaitement n'est pas recommandée.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Utilisation d'autres médicaments :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, en particulier si il s'agit d'un collyre et même si il s'agit d'un médicament obtenu sans

QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

VENTUELS ?
ne tous les médicaments, LIPOSIC[®],
pharmaceutique, est susceptible d'avoir des
indésirables.

- une sensation de vision trouble ou une sensation de brûlure transitoire après l'instillation.
 - chez un certain nombre de patients, une sensation d'irritation et de démangeaison, d'œil rouge, de paupières collées.
 - Sensation de corps étrangers dans l'œil, yeux larmoyants et eczéma des paupières.
 - Kératite ponctuée superficielle et conjonctivite géante-papillaire.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. Surdosage :

Aucun surdosage n'a été rapporté.

6. COMMENT CONSERVER LIPOSIC[®], gel ophtalmique ?

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE, NI À LA VUE DES ENFANTS

A conserver à une température inférieure à 25°C.

LIPOSIC[®], gel ophtalmique est stérile jusqu'à la première ouverture, il est donc important de conserver le tube le plus propre possible durant l'utilisation.

Ne pas utiliser plus de 28 jours après ouverture. Noter la date d'ouverture du tube sur celui-ci.

Le bouchon est plat pour permettre au tube d'être maintenu en position verticale.

Ne pas utiliser ce médicament après sa date de péremption.

Si la date limite d'utilisation est passée, raporter ce médicament chez votre pharmacien.

La dernière date à laquelle la notice a été approuvée : 11/2020.

LIPOSIC est une marque déposée de Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales.

© 2020 Bausch & Lomb Incorporated ou de ses filiales.

BAUSCH + LOMB
LABORATOIRE CHAUVIN

Laboratoire CHAUVIN

416 rue Samuel Morse - CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2 - FRANCE

Information Médicale : + 33 (0) 4 67 12 30 30

climatiques et environnementaux.

ADSP 4 220 DMP/21/NNP

PPV: 34.000-DH
ZENITH PHARMA

LIPOSIC

Gel ophtalmique 10 g

la propreté et l'hygiène de l'œil de la quantité ou la composition du produit (notamment au cas d'antécédents d'allergie à l'un des composants du produit).

lacrimal est modifié, des phénomènes de dessiccation de la cornée ou de la conjonctive peuvent apparaître. Le patient sera alors plus sujet aux sensations de brûlure, d'œil sec, sensation de grains de sable, sensation de pression, gêne à la lumière.

2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER LIPOSIC[®], gel ophtalmique

Ne pas utiliser LIPOSIC[®], gel ophtalmique

est préférable de les retirer avant d'utiliser LIPOSIC[®], gel ophtalmique et d'attendre 30 minutes après l'application du gel avant de les remettre.

Précautions d'emploi :

• Ne pas avaler, ne pas injecter.

• En cas de traitement concomitant par un autre collyre, attendre au minimum 15 minutes entre chaque installation.

• LIPOSIC[®], gel ophtalmique est stérile jusqu'à la première ouverture aussi, il est important de conserver le tube le plus propre possible durant l'utilisation.

• En cas de persistance des symptômes, arrêtez votre traitement et consultez un ophtalmologiste afin qu'il puisse l'adapter.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement :

L'utilisation de LIPOSIC[®] pendant la grossesse ou l'allaitement n'est pas recommandée.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Utilisation d'autres médicaments :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, en particulier si il s'agit d'un collyre et même si il s'agit d'un médicament obtenu sans