

W18-371972

DATE DE DEPOT

...../...../201...

REPLIR PAR L'ADHERENT

Mle 204

Nom & Prénom

Loukida SAIDA

Adresse

Phones

Signature de
l'adhérent
Signature de
l'adhérent

MEDECIN

Prénom du patient

Loukida SAIDA

Statut

Conjoint

Enfant

Age

Date

10 JUIN 2019

Nature de la maladie

Date 1ère visite

Affection oculaire

Préciser l'origine d'un accident : Causes et circonstances

Dr. Loubna KHAYAR
OPHTALMOLOGISTE

35, Bd Yacoub El Mansour, Rés
Al Anfal, Etage N° 2 - Casablanca
Tél: 05 22 95 12 89

Description des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des
honoraires

300 DH

PHARMACIE

Date

10/06/19

Montant de la facture

31850

Signature et
cachet du
Pharmacien

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date

Désignation des
Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

CACHET

EXAMENS MEDICAUX

Date

Nombre

Montant détaillé des
Honoraires

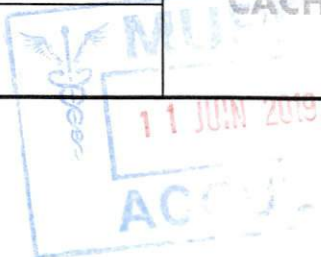
IM

PC

IM

IV

CACHET



CABINET D'OPHTALMOLOGIE

Dr. Loubna KHAYAR BENJELLOUN
OPHTALMOLOGISTE

Specialiste des Maladies et Chirurgie des yeux

Chirurgie de la cataracte par phaco mulsification
chirurgie de la Myopie Astigmatisme Hypermetropie lasik
chirurgie des voies lacrymales - STRABISME -

Ex Médecin à l'hôpital 20 Août Casablanca
Membre de la société française d'ophtalmologie

Permis de Conduire

Casablanca, le: 10/06/2019 : الدار البيضاء في:

Dr. Loubna KHAYAR

VERRE POUR LA VISION DE LOIN

OIEL DROIT

- 2 (- 2,00, 85°)

OIEL GAUCHE

- 2,00 (- 2, 80°)

Beny Khay

ADDITION VISION DE PRES

30/10

1) - Taxidol 5mg x 3, 1mg x 3
2) - Eol 10ml x 4, 1mg

Dr. Loubna KHAYAR
OPHTALMOLOGISTE
235, Bd Yacoub El Mansour, Rés
Al Anfal, Etage N° 2 - Casablanca
Tél: 05 22 95 12 89

5440

3) ~~Khaydar~~ pte de la main

4) ~~Al~~

9900

19'

+ 1 mg

Dr. Loubna KHAYAR
OPHTALMOLOGISTE
235, Bd Yacoub El Mansour, Rés
Al Anfal, Etage N°2 - Casablanca
Tél: 05 22 95 12 89

Arw
mg

31850

Tél: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 10 11

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

MAXIDROL® collyre

b) COMPOSITION

Dexaméthasone
Sulfate de néomycine
Sulfate de polymyxine B
Méthylhydroxypropylcellulose, chlorure de benzalkoni
de sodium, polysorbate 20, acide chlorhydrique dilué, h
sodium, eau purifiée

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre en flacon compte-gouttes de 5 ml prêt à l'emploi.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ASSOCIATION CORTICOÏDE / ANTI-INFECTIEUX par voie locale.

S : organe des sens (œil).

e) NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

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

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

ALCON CUSÍ, S.A.
E-08320 EI MASNOU-BARCELONE

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est un collyre (gouttes oculaires) contenant :

- un antibiotique de la famille des aminosides : la néomycine,
- un antibiotique de la famille des polypeptides : la polymyxine B,
- et un corticoïde : la dexaméthasone.

Ce médicament est indiqué dans traitement local de certaines inflammations et infections de l'œil :

- après chirurgie de l'œil,
- dans des infections avec inflammation, dues à des bactéries pouvant être combattues par les antibiotiques contenus dans ce médicament.

3. ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Allergie à l'un des constituants,
- Infection débutante de l'œil d'origine virale,
- Affection mycosique.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

b) MISES EN GARDE SPECIALES

Ne pas injecter, ne pas avaler.

Chez certains patients ce médicament peut entraîner une augmentation de la pression intraoculaire.

c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION.

- En l'absence d'amélioration rapide ou en cas d'apparition de symptômes anormaux, consulter votre médecin.



COMPOSITION: (solution stérile) Hyaluronate de sodium 0,2%; Hypromellose Aloé vera, Camomille, Vaccinium myrtillus (myrtille), Rosa canina (églantine), Borique, Tétraborate de sodium décahydraté, Chlorure de sodium, Eau Préparée.

LOT E01 18
11/2021

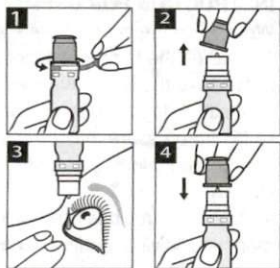
PROPRIETES: L'hyaluronate de sodium est une substance bio-compatible dans le corps humain. Grâce à ses propriétés hydratantes et lubrifiantes, il crée un film oculaire qui protège contre les agents extérieurs et les dommages causés. L'Hypromellose assure la stabilité du film lacrymal sur la surface de l'oeil en créant un film transparent et viscoélastique. EOLE dual contient également un mélange d'actifs qui procurent une action apaisante, rafraîchissante et protectrice. EOLE dual se caractérise par une viscosité optimale qui facilite la pose et le retrait des lentilles de contact, en évitant l'irritation de la surface de l'oeil et les phénomènes de rougeur oculaire.

INDICATIONS: Sécheresse oculaire modérée à sévère - Syndrome de l'oeil sec - Rougeur, fatigue et irritation des yeux et des muqueuses oculaires par des facteurs environnementaux (pollution, vent, fumée, soleil, sel de mer) - Utilisation prolongée de l'ordinateur - Stress oculaire lié au port des lentilles de contact - Altération des structures du film lacrymal suite à la chirurgie de la surface oculaire.

MODE D'UTILISATION:

Notez la date d'ouverture sur la boîte.

- 1- Détachez le sceau d'invulnérabilité.
- 2- Retirez le capuchon de protection.
- 3- Instiller 1 à 2 gouttes dans chaque oeil en appuyant légèrement sur le flacon (parfois il est nécessaire d'exercer une pression plus élevée sur le flacon en raison du mécanisme spécial de fermeture qui préserve la stérilité et la stabilité du produit).
- 4- Après utilisation, fermer le flacon et l'utiliser dans les 3 mois qui suivent la première ouverture.



POSOLOGIE: 1 à 2 gouttes par oeil 3 à 4 fois par jour. Cette posologie peut être adaptée par votre médecin ou pharmacien selon la sévérité du cas.

EFFETS INDESIRABLES: Lors de la première utilisation la vision peut être temporairement floue mais elle se normalise très rapidement. Brûlure, picotement ou irritation mineurs peuvent survenir temporairement en raison de l'irritation oculaire pré-existante. Si l'un de ces effets persiste ou s'aggrave, informez votre médecin ou pharmacien sans tarder.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS:

Le produit est à usage unique du patient.

Le produit est destiné uniquement à usage ophtalmique.

Ne jamais utiliser le produit si vous remarquez, au moment de la première ouverture, que le flacon ou le bouchon sont endommagés ou non parfaitement étanches.

Lors de l'application ne touchez pas vos yeux ou toute autre surface avec le bout du flacon.

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue à l'un des constituants.

En cas de problème durant le traitement interrompre l'utilisation et consulter votre médecin.

Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur l'emballage et l'étiquette.

Éliminer correctement le flacon après utilisation.

Garder hors de portée des enfants.

Ne pas stocker au-dessus de 25° C.

PRÉSENTATION:

Flacon de 10 ml de doses multiples.

Sans conservateur - Sans phosphates

Date de dernière révision: 02.02 du 05/2018

CE 0373 Dispositif Médical

STERILE A

Fabriqué par : C.O.C. Farmaceutici S.R.L.

Via Modena, 15-40019 - Bolognese -Italie

Distribué par : E-PROM Pharma

Rue Amyot - Oualili 3- Q.H. 20360 - Casablanca- Maroc



454170

TOBRADEX®

Pommade Ophtalmique (Tobramycine - Dexaméthasone)

TOBRADEX®

POMMADE OPHTHALMIQUE

3,5G

PPV: 54,40 DHS

Laboratoires Biotema, Bouskoura

A.D.S.P. Maroc N° 1562/DMP/21/NIP

6 118001 070602

69020-3 © 2007, 2014 Novartis

DESCRIPTION:

TOBRADEX® pommade ophtalmique (Tobramycine et Dexaméthasone) est une association d'antibiotique et de corticoïde sous forme multidosée, stérile pour usage ophtalmique topique.

Chaque gramme de TOBRADEX pommade ophtalmique contient:

Principes actifs: tobramycine 0,3% (3 mg) et dexaméthasone 0,1% (1 mg).

Conservateur: chlorobutanol 0,5%.

Excipients: paraffine liquide et vaseline.

PHARMACOLOGIE CLINIQUE:

Les corticoïdes suppriment la réponse inflammatoire de nombreux agents, retardent ou diminuent vraisemblablement la cicatrisation. Les corticoïdes pouvant inhiber le mécanisme de défense de l'organisme contre l'infection, un médicament antimicrobien associé peut être utilisé quand cette inhibition est considérée comme cliniquement significative. La dexaméthasone est un corticoïde puissant.

Le composant antibiotique de l'association (tobramycine) agit contre les organismes sensibles. Les études *in vitro* ont montré que la tobramycine est active contre les espèces sensibles des microorganismes suivants:

Staphylococci, y compris *S. aureus* et *S. epidermidis* (coagulase-positive et coagulase-negative), y compris les espèces pénicilline résistantes. Streptococci, y compris certaines espèces bêta-hémolytiques du groupe A, certaines espèces non hémolytiques, et certains *Streptococcus pneumoniae*. *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii*, la plupart des espèces *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* et *H. aegyptius*, *Moraxella lacunata*, et *Acinetobacter calcoaceticus* (Herellea vaginacola) et certaines espèces *Neisseria*.

Les études de susceptibilité bactérienne ont montré que dans certains cas les microorganismes résistants à la gentamycine restaient sensibles à la tobramycine. Une population bactérienne importante résistante à la tobramycine n'a pas encore émergé; cependant la résistance bactérienne peut se développer après un usage prolongé. Aucune donnée sur l'absorption systémique de TOBRADEX pommade ophtalmique n'est disponible; cependant il est connu qu'une absorption systémique de médicaments instillés par voie oculaire peut être observée. La posologie journalière de TOBRADEX pommade ophtalmique dans les 2 yeux 4 fois par jour serait de 0,4 mg de dexaméthasone par jour.

Dans les maladies provoquant un amincissement de la cornée ou de la sclère, des cas de perforation ont été rapportés lors de l'utilisation topique de corticoïdes. Les infections purulentes aiguës de l'œil peuvent être masquées ou exacerbées par la présence d'un corticoïde.

PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Générales: Les infections fongiques de la cornée sont susceptibles d'apparaître à l'occasion d'une corticothérapie locale au long cours. Comme avec les autres préparations antibiotiques, l'utilisation prolongée peut entraîner la prolifération de microorganismes non sensibles, notamment de champignons. Toute surinfection doit conduire à la mise en route d'un traitement approprié. Lorsque l'administration de plusieurs médicaments est nécessaire ou chaque fois que l'impression clinique l'exige, l'œil doit être examiné sous grossissement par exemple par biomicroscopie à la lampe à fente avec, si nécessaire, une coloration à la fluorescéine.

Carcinogénèse, mutagénèse et diminution de la fertilité: Aucune étude n'a été conduite pour évaluer le pouvoir carcinogène ou mutagène. Chez le rat, aucune diminution de la fertilité n'a été notée au cours des études sous cutanées de tobramycine à la dose de 50 et 100 mg/kg/jour.

Grossesse: Dans les études chez l'animal, les corticostéroïdes se sont montrés tératogènes. L'administration oculaire de dexaméthasone 0,1% a une incidence de 15,6% et 32,3% sur les anomalies fœtales dans les deux groupes de lapines gravides. Le retard de croissance fœtale et l'augmentation de mortalité des rates ont été observés chez les rats traités de façon chronique à la dexaméthasone. Les études de reproduction ont été réalisées chez le rat et le lapin avec de la tobramycine jusqu'à 100 mg/kg/jour, administrée parentéralement, elles n'ont révélé aucune diminution de la fertilité ou lésion fœtale. Il n'y a pas d'étude pertinente et bien contrôlée chez la femme enceinte. TOBRADEX pommade ophtalmique pourra être utilisé pendant la grossesse si les bénéfices attendus justifient les éventuels risques pour le fœtus.

Allaitement: On ignore si ce médicament passe dans le lait maternel. Etant donné qu'un tel passage a été décrit pour de nombreux médicaments, il faut envisager d'interrompre l'allaitement pendant le traitement par TOBRADEX pommade ophtalmique.

Usage pédiatrique: La tolérance et l'efficacité n'ont pas été établies chez les enfants.

EFFE

Mamine

M

S

732 10 21

LOT PER

Prix 99,00

COMPOSITION

Un comprimé sans sucre et sans

Oxyde de magnésium 1200 mg
Soit un apport en magnésium élément par comprimé de 300 mg
Vitamine B₆ 2 mg

PROPRIETES

Le magnésium est indispensable au bon fonctionnement du cœur, des nerfs, des muscles et des différentes phases du métabolisme de l'organisme. **MAMINE** à base de 300 mg de magnésium et de vitamine B₆, permet de couvrir les besoins quotidiens en magnésium dans certaines situations :

- Effort physique intense
- Crampes et tensions musculaires, fatigue physique
- Alimentation déséquilibrée, avec carence nutritionnelle chez les personnes âgées, chez l'adolescent et en cas de régime alimentaire pendant des cures d'amaigrissement
- Surmenage, activité intellectuelle intense
- Stress, lassitude, difficulté d'endormissement
- Croissance chez l'adolescent.

CONSEILS D'UTILISATION

- Prendre 1 comprimé par jour, à avaler en buvant un verre d'eau.

PRESENTATION

Boite de 30 comprimés

Laboratoires JUVA SANTE
8, Rue Christophe Colomb
75008 - PARIS