

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0006418

195239

☐ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 299 Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MOTASSIN BRAHIM

Date de naissance : 1941

Adresse : ANDALOUS II Rue 6 N 213 Casa

Tél : 0663 072873 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. TANTAOUI ARAKI Asmaa
Ophtalmologiste
208 Bd. Panoramique Rés. Panoramique II
18 - Casa - Tél : 05.22.21.17.00

Date de consultation : 05/02/2024

Nom et prénom du malade : WADI SAADIA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Myopie

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
05/02/2024		2	250 DH	Dr. TANTAOU EL AKANTARI Ophthalmo-Logiste 203, Bd. Panoramique Rés. Panoramique n° 8 - Casa - Tél : 05.22.24.17.00

Dr. TANTAOU EL ARAKI
Ophtalmologiste
203, Bd. Panoramique Rés. Panoramique
N°18 - Casa - Tel : 05.22.21.17 00

EXECUTION DES ORDONNANCES	
Cachet du Pharmacieur ou du Fourisseur Dr LAMOU N° 121 - Casablanca Rue 7 N° 421 Andalous 3 Tél 0522 52 04 46 - FAX 0000 49 99 44 0000 03 INPE: 092046382	Date 05/02/2024 Montant de la Facture 413,26

INPE: 092046382 MOTASSIM OPTIQUE KADIENNE - ORTOMETRIE 0522 80 15 25	Date	Désignation d
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Coefficients

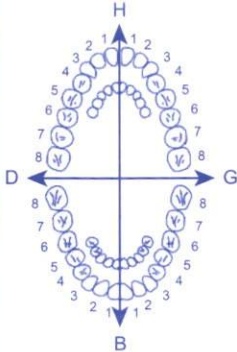
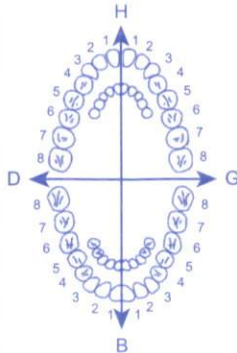
[illegible][illegible]

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			COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION
	H 25533412 00000000 D H 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B 00000000 11433553 B			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

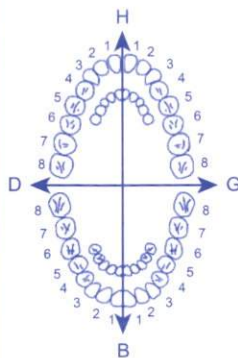
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

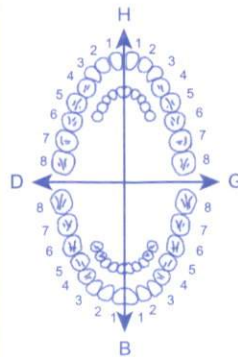
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte 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
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION	

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 2553341221433552 0000000000000000 D 0000000000000000 G 3553341111433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
		[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

404, Av. Abdellah Senhaji
Idrissia 1 - Casablanca
Tél : 05 22 28 70 73
Fax : 05 22 80 18 36

KADER OPTIQUE

patente : 33664052
C.N.S.S : 23561145
R.C : 20 47 88

FACTURE

N° 000708

IF : 02520198
ICE : 001823017000027
INP : 095004081

Casablanca, le

M

WADI

SABAH

O.D. = 5° - 150° - 250

ADD. = 3.25

O.G. = 120° - 50° - 050

ADD. = 3.25

Ordonnance du docteur

TANTAOUI

NRS de nomenclature
correspondants à
la prescription

Loin

O.D. = -

O.G. = -

Prés

O.D. = -

O.G. = -

D.F.

O.D. = 525

O.G. = 522

FOURNITURE :

1 Montures :

2 Verres :

TOTAL :

Arrêtée la présente facture à la somme de :

MOTASSIM SIHAM
KADER OPTIQUE
OPTICIENNE OPTOMETRIE
404, Av. Abdellah Senhaji Idrissia 1
Tél 0522 28 70 73 - Fax 0522 80 18 36



Casablanca, le :

05.02.2024.

WADI SAADIA.

MOTASSIM SHAM
KADER OPTIQUE
OPTICIENNE - OPTOMETRISTE
404. Av. Abdellah 2e. Mar. Casablanca 1
Tél 0522 28 70 73. Fax. 0522 28 18 97

Handwritten signature

OD - 2.15 (-1.50 x 5°)

OU - 0.5 (-0.50 x 120°)

Handwritten signature

OD 3 wld + 3,20

OU

Handwritten signature

Dr. TANTAOUI EL ARAKI Asmaa
Ophtalmologiste
Rés. Panoramique II
203, Bd. Panoramique
Tél 0522 21 17 00

 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Laboratoires Sothema Bouskoura
TobraDEX® 0,3/0,1% collyre en suspension, 5 ml
AMM N°: 524/ 18 DMP/ 21/ NTO
Boîte de 1 flacon.
PPV : 35,70 DH

406836 MA

TOBRADEX® **en suspension**

nycine/Dexaméthasone
0,3/0,1%
Flacon de 5 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, collyre en suspension** et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 3- Comment utiliser **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX, collyre en suspension** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, COLLYRE EN SUSPENSION ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La suspension ophtalmique **TOBRADEX** contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et dexaméthasone (glucocorticoïde à action anti-inflammatoire) et s'utilise pour le traitement de certaines inflammations de l'œil accompagnées d'une infection oculaire bactérienne.

La suspension ophtalmique **TOBRADEX** n'est délivrée que sur ordonnance et doit être utilisée uniquement sur prescription du médecin.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TOBRADEX COLLYRE EN SUSPENSION ?

N'utilisez jamais la suspension ophtalmique **TOBRADEX en présence :**

- d'une hypersensibilité (allergie) connue ou supposée à l'une ou l'autre des substances du médicament ;
- d'un glaucome ;
- d'une infection oculaire qui ne peut pas être traitée avec un antibiotique (par ex. certaines affections virales de la cornée ou de la conjonctive) ;
- d'une tuberculose de l'œil ;
- d'un ulcère ou d'une lésion de la cornée (y compris après l'extraction d'un corps étranger sans complications) ;



MD



0459



STERILE A

3



518646 267352

Dr. TANTAOUI EL ARAKI Asmaa
spécialiste des maladies et chirurgie des yeux

Ophthalmologiste

Chirurgie de la cataracte - Glaucome
Strabisme - Laser - Angiographie
Lentilles de contact



الدكتورة الطنطوي العراقية أسماء

اختصاصية في أمراض وجراحة العيون
جراحة الجلالة - الزرقاق (طنسيون)
الحول - الليزر - تخطيط أوعية الشبكية
العصيات اللاصقة

Casablanca, le

05022024

WADI SAADIA.

PHARMACIE OSCAR
Dr LAMOENI Khadija
Hay Andalouss 3 Rue N° 121 - Casablanca
Tél 0522 52 04 46 - ICE 000499944000032



26.60 x 2

- Stedus lesu

47.96

- Seum phym tophy

099.00

- My light 1ya 8

178.00

- Gentianum 1ya 8

35.70

- Ta Tobes 1ya 8

T 413.26

الرقم 203, تقاطع شارع العام وشارع 2 مارس إقامة المنظر العام 2 الطابق الأول شقة رقم 18 - الدار البيضاء
203, Bd. Panoramique (angle av. 2 Mars) Résidence Panoramique II, 1^{er} étage, N° 18 - Casablanca
Tél/Fax : 05 22 21 17 00 - e-mail : ophta.panoramique@gmail.com



**Solution ophtalmique hydratante à base
de hyaluronate de sodium 0,2%
Flacon de 10 ml**

Composition:

Hyaluronate de sodium (0,2% p/v), phosphate de sodium dibasique, phosphate de sodium monobasique, chlorure de sodium, chlorure de benzalkonium, édétate de sodium, eau pour préparations injectables

Qu'est-ce que c'est?

Hy-Light est une solution ophtalmique à 0,2 % de hyaluronate de sodium de haut poids moléculaire, obtenue par synthèse biotechnologique. L'hyaluronate de sodium, qui est doté de propriétés mucomimétiques, mucoadhésives et viscoélastiques, améliorant la stabilité du film lacrymal, protège et maintient la surface oculaire lubrifiée et hydratée.

Comment se présente-t-elle?

Hy-Light est présenté sous forme de solution ophtalmique dans un flacon de 10 ml.

Quand l'utiliser?

Les propriétés hydratantes et protectrices de l'hyaluronate de sodium soulagent les yeux en cas d'irritation, de brûlure et de sensation de corps étranger dues à des facteurs environnementaux comme le vent, le soleil, l'air sec, l'eau salée, la fumée, la lumière excessive, l'air climatisé, le chauffage, l'utilisation prolongée de l'ordinateur, "ou bien" la chirurgie oculaire, la conjonctivite ou l'utilisation de verres de contact, procurant un effet apaisant à long terme.

Quelle quantité utiliser?

1 goutte dans l'œil une ou plusieurs fois par jour, selon les besoins.

Précautions et mises en garde

- Ne pas utiliser si le flacon est abîmé
- Ne pas utiliser dans le cas d'incompatibilité vers un composant de la préparation.
- Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte.
- Ne pas toucher les yeux avec la pointe du flacon.
- Après l'administration, il peut se vérifier une perte temporaire d'acuité visuelle. Il est donc conseillé d'attendre quelques secondes avant d'entreprendre une quelconque activité qui requiert de la précision visuelle.
- Attendre de 10 à 15 minutes avant d'instiller un médicament ophtalmique à usage externe.
- Après l'ouverture, le flacon peut être utilisé dans les 30 jours qui suivent.
- Conserver le médicament hors de la portée et de la vue des enfants.
- Le produit est réservé à un usage ophtalmique externe exclusivement.
- Conserver en dessous de 25°C.
- Retirer les verres de contact avant utilisation.
- Ne pas avaler.

Fabricant: Farmigear S.p.A. – Via G. B. Oliva, 6/8 – 56121 Pisa, Italie

Importateur: B2S Health Services, 9, Avenue Mohamed Belhassan El Ouazzani Centre Commercial Dar Essalam-Souissi - Rabat, Maroc

Date de la dernière révision du texte: Décembre 2016

CE 0546

STERILE A



Jeter correctement après usage.



Hy-Light

Moisturizing ophthalmic solution
sodium hyaluronate 0.2%
10 ml bottle

Composition

Sodium hyaluronate (0.2% w/v), dibasic sodium phosphate; monobasic sodium phosphate; sodium chloride; sodium edetate; benzalkonium chloride; water for injections.

What is it?

HY-LIGHT is a 0.2% ophthalmic solution of high molecular weight sodium hyaluronate, obtained by biotechnological synthesis. Sodium hyaluronate has muco-mimetic, muco-adhesive and viscoelastic properties that improve the tear film stability and keeps the ocular surface lubricated, moisturised and protected.

How is presented?

HY-LIGHT is presented as an ophthalmic solution in a bottle fo 10 ml.

When should it be used?

The moisturizing and protective qualities of sodium hyaluronate relieve irritation, dry, burning and foreign body sensations in the eyes due to environmental elements such as wind, sun, dry air, salt water, smoke, excessive light, air conditioning, heating, prolonged use of computer or ocular surgery, conjunctivitis, contact lens use, providing a long lasting relief.

How much to use?

1 drop in the eye one or more times daily, according to necessity.

Precautions and warnings

- do not use if the container is damaged
- do not use if you are sensitive to any of the components
- do not use after the expiry date shown on the container
- do not touch the eye with the tip of the container
- after administration, in rare cases, a slight temporary blurring of vision may be observed due to the viscosity of the solution. It is therefore advisable to wait for a few seconds before any activity that requires clear vision.
- leave at least 10-15 minutes between administration of any other ophthalmic drugs
- once opened the bottle the product can be used within 30 days.
- keep out of the reach and sight of children
- the product is for external ophthalmic use only
- store below 25 °C
- Remove contact lenses before use.
- do not swallow.

Manufacturer: Farmigea S.p.A. - Via G.B. Oliva 6/8, 56121 Pisa, Italy

Distributor: B2S Health Services, 9, Avenue Mohamed Belhassan El Ouazzani Centre Commercial dar Essalam-Souissi - Rabat, Morocco

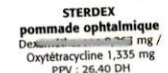
Date of last revision texts: December 2016

CE 0546

STERILE A



Dispose of properly after use.



Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri.
20 110 Casablanca
Pharmacien Responsable :
Amina DAUDI

Ummade ophtalmique en récipieunidoso - Dexaméthasone/Oxytétracycline

Durée du traitement
La durée du traitement est en moyenne de 7 jours.

La durée du traitement est en moyenne de 7 jours.
Conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Ne prolongez pas le traitement sans avis médical

Ne prolongez pas le traitement sans avis médical.
Un traitement plus long ou des instillations plus fr

Un traitement plus long ou des installations plus fréquentes peuvent être nécessaires.

Si vous oubliez d'utiliser STERDEX pommade ophtalmique en récipient amovible, vous pouvez recommencer la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, systématiquement chez tout le monde

Possibilité :

- d'irritation locale transitoire : prurit et gonflement des paupières et rougeur de l'œil
- de sensation de brûlure, larmoiement, gêne
- de vision trouble après administration.

Risque :

- de réaction d'hypersensibilité,
- en usage prolongé, d'augmentation de la pression oculaire, d'opacification du cristallin,
- de retard de cicatrisation, de surinfection.

Effets indésirables issus des données obtenues après la mise sur le marché

Effets indésirables suivants ont été observés après la mise sur le marché :

- Les effets indésirables suivants ont été observés après l'usage :
 - Problèmes hormonaux : croissance de poils sur le corps (en particulier chez les femmes), vergetures (taches) violacées sur la peau, augmentation de la pression artérielle, règles, changements des niveaux de protéines et de calcium dans votre corps, crânes, adolescents et gonflement et gain de poids au niveau du corps et du visage (voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »).
 - Vision floue

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Vous pouvez également déclarer vos effets indésirables directement via le système national de déclaration. www.ansm.sanofi.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'information

5. COMMENT CONSERVER STERDEX pommade ophtalmique en récipient u

5. COMMENT CONSERVER STERDEX polymère ophtalmique
— facilement hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

À conserver à une température inférieure à 25°C.

A conserver à une température inférieure à 2°C.
Après usage, la capsule molle doit être jetée.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire avec les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS
Ce qui contient STERDEX, pommade ophtalmique en récipient unidose

- Les substances actives sont :

Dexaméthasone
Oxytétracycline Pour une capsule molle

- Les autres excipients sont :
mélange vaseline/paraffine liquide (50/50)

Composition de la tunique de la capsule : gélatine, glycérol, diméticone 1000, sort
jaune orangé S, rouge cochenille A, triglycérides à chaînes moyennes, lécithine, ea
Qu'est-ce que STERDEX, pommade ophtalmique en récipient unidose et co
Pommade ophtalmique en capsule molle, boîte de 12, 18, 24, 60, 100, 120, 180,



Stedex®

Stedex® pomnade ophtalmique en récipient unidose - Dexaméthasone/Oxytétracycline

Durée du traitement

La durée du traitement est en moyenne de 7 jours.

Conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Ne prolongez pas le traitement sans avis médical.

Un traitement plus long ou des instillations plus fréquentes peuvent vous être prescrits.

Si vous oubliez d'utiliser STERDEX pomnade ophtalmique en récipient unidose

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, systématiquement chez tout le monde.

Possibilité :

- d'irritation locale transitoire : prurit et gonflement des paupières et rougeur de l'œil
- de sensation de brûlure, larmoiement, gêne
- de vision trouble après administration.

Risque :

- de réaction d'hypersensibilité,
- en usage prolongé, d'augmentation de la pression oculaire, d'opacification du cristallin,
- de retard de cicatrisation, de surinfection.

Effets indésirables issus des données obtenues après la mise sur le marché

Les effets indésirables suivants ont été observés après la mise sur le marché :

- Problèmes hormonaux : croissance de poils sur le corps (en particulier chez les femmes), vergetures (tâches) violacées sur la peau, augmentation de la pression artérielle, règles, changements des niveaux de protéines et de calcium dans votre corps, croissance des adolescents et gonflement et gain de poids au niveau du corps et du visage (appartenance à la rubrique 2 « Avertissements et précautions »).
- Vision floue

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien, ou à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez aussi déclarer directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'information.

5. COMMENT CONSERVER STERDEX pomnade ophtalmique en récipient unidose

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Après usage, la capsule molle doit être jetée.

Ne pas réutiliser une capsule molle déjà entamée.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez conseil à votre pharmacien sur les mesures appropriées pour éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient STERDEX, pomnade ophtalmique en récipient unidose

- Les substances actives sont :

Dexaméthasone
Oxytétracycline
Pour une capsule molle

- Les autres excipients sont :

- mélange vaseline/paraffine liquide (50/50)

Composition de la tunique de la capsule : gélatine, glycérol, diméthicone 1000, sorbitol, jaune orangé S, rouge cochenille A, triglycérides à chaînes moyennes, lécithine, eau.

Qu'est-ce que STERDEX, pomnade ophtalmique en récipient unidose et comment l'utiliser ?
Pomnade ophtalmique en capsule molle, boîte de 12, 18, 24, 60, 100, 120, 180,

...tions d'emploi
...absence d'amélioration ra
...pas prolonger le traiteme
...poide dans la circulation
...pas de traitement par un
...miqué.
...et de lentilles de contact
...omnade est présenté

...ule doit être jetée immédiatement après usage et ne doit pas être conservée en vue d'une réutilisation.
...DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

...médicaments et STERDEX pomnade ophtalmique en récipient unidose
...D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER

...MENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, notamment
...pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, bédridil, érythromycine en injectio
...lantrine, pentamidine, sparfloxacine, sulponiride, terféndine, vincamine), des médicaments luttant
...noïdes) et également, en particulier, si vous êtes déjà traité par un autre collyre.

...in si vous utilisez du ritonavir ou du cobicistat, car cela peut augmenter la quantité de
...votre sang.

...ment
...pas utiliser ce médicament pendant le premier trimestre de la grossesse.

...vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la

...ment est contre-indiquée pendant les deuxième et troisième trimestres de votre grossesse.

...ment est déconseillée pendant l'allaitement.
...vient, au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander avis à votre
...rien avant de prendre un médicament.

...ement contient un principe actif (dexaméthasone) pouvant induire une réaction positive des
...bles antidopage.

...utilisation de machines
...vision liée à l'application de la pomnade. Dans ce cas, il convient, pendant toute la durée

...duire des véhicules ou d'utiliser des machines.

...importante liée à l'inflammation/infection bactérienne de l'œil, il est recommandé d'attendre la
...duire un véhicule ou utiliser une machine.

...STERDEX pomnade ophtalmique en récipient unidose ?

...ENFANT DE PLUS DE 8 ANS.

...tenue dans la capsule dans le cul de sac conjonctival inférieur de l'œil malade ou des yeux

...sur le bord de la paupière.

...préalablement lavé les mains, couper l'extrémité effilée de la capsule avec une paire de

...légèrement sur la capsule pour en extraire la pomnade.

...le bas tout en regardant vers le haut et déposer la pomnade entre la paupière et le globe

...PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

...APTE A UN AUTRE CAS,
...UNE AUTRE PERSONNE.

...on
...ier.
...ains.
...e en capsule à usage unique.

...immédiatement après usage et ne doit pas être conservée en vue d'une réutilisation.

FR **Sérum physiologique stérile. Embout sécurisé**

Physiodose est un sérum physiologique stérile et sans conservateur indiqué pour :

- L'hygiène nasale,
 - L'hygiène auriculaire,
 - L'hygiène oculaire,
 - Le lavage des plaies.
- Adultes, enfants et nourrissons. L'unidose permet facilité et sécurité d'emploi.

Composition

Chlorure de sodium (NaCl) 0.9 g
Eau purifiée q.s.p. 100 mL

Mises en garde : USAGE EXTERNE. NE PAS AVALER.

USAGE UNIQUE. Ne pas utiliser une unidose déjà ouverte ou endommagée au vu du risque de rapide contamination bactérienne. **TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.** Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée sur l'unidose.

EN **Sterile Saline Solution. Safety nozzle**

Physiodose is a sterile and preservative-free saline solution indicated for:

- Nasal hygiene,
- Aural rinsing,
- Ocular hygiene,
- Cleansing wounds.

Adults, children and infants. The single-dose vial allows for ease and safety of use.

Composition

Sodium chloride (NaCl) 0.9 g
Purified water q.s. 100 mL

Warning: EXTERNAL USE. DO NOT SWALLOW. SINGLE USE. Do not use a single-dose that has already been opened or damaged because of the risk of rapid bacterial contamination. **KEEP OUT OF SIGHT AND REACH OF CHILDREN.** Do not exceed the expiry date indicated on the single-dose.

Physiodose

فيزيودوز

طرف آمن



المحلول الملحي



محلول معقم

15x5 مل

MADE IN
FRANCE

LABORATOIRES
GILBERT

Laboratoires GILBERT - 928, avenue du Général de Gaulle - 14200 Hérouville Saint-Clair - France

LOT



G 2 3 6 2 2 0 2 0 2 3 0 6
2 0 2 6 0 5

Physiodose

Physiodose

ZENITH PHARMA

PPC : 47,75 DH

Sérum
physiologique
Saline Solution



Stérile - Sterile



15x5 mL

MADE IN
FRANCE

LABORATOIRES
GILBERT

AR المحلول الملحي محلول معقم. طرق آمن

المحلول الملحي فيزيودوز محلول معقم لا يحتوي على أية مواد حافظة ويوصف للاستعمال من أجل:

- تنظيف الأنف
- تنظيف العين
- تنظيف الأذن
- تطهير الجروح

لدى البالغين، الأطفال والرضع. تستخدم القارورة الأحادية الجرعة بكل سهولة وأمان.

التركيب:

كلوريد الصوديوم (كلوريد الصوديوم)..... 0,9 غ
ماء مصفى..... بكمية كافية 100 مللتر

تحذيرات:

للاستعمال الخارجي فقط لا يبلع. تستخدم القارورة مرة واحدة. لا تستخدم القارورة الأحادية الجرعة إذا كانت مفتوحة أو متضررة بالنظر إلى خطر سرعة وقوع تلوث جرثومي. يحفظ بعيداً عن متناول وعيون الأطفال. يجب ألا يستخدم المحلول بعد التاريخ المحدد المبين على القارورة الأحادية الجرعة.



REF 626735

84,5 x 44,5 x 80,5
IG 281255 - CJ 03/22

13

Indication:

Cationorm® est une émulsion ophtalmique indiquée dans le traitement des symptômes de la sécheresse oculaire.

كاتيونورم قطرة للعين على شكل مستحلب للتخلص من أعراض جفاف العين.

Composition:

Huiles minérales, glycérol, tyloxapol, poloxamère 188, tris-hydrochlorure, chlorure de cétalkonium, eau purifiée.

زيوت معدنية، جليسرول، تيلوكساپول، بولوكسامير ١٨٨، تريس - هيدروكلوريد، تروميثامين، كلوريد سيتالكونيم، ماء نقى.

Certificat d'enregistrement
N°35418/2019/3917-2022/
DM/DPS/DMP/18

CE 0459 STERILE A

كاتيونورم[®] ملتي

قطرة للعين على شكل مستحلب

لحماية و ترطيب وتخفيف الاحتكاك لسطح العين

١٠ مل بدون مواد حافظة



Santen

Lire attentivement la notice avant utilisation.
Voie oculaire. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

اقرأ النشرة بعناية قبل الإستعمال.
للإستخدام للعين فقط.
يحفظ بعيدا عن متناول الأطفال.
يحفظ في درجة حرارة أقل من 30 درجة مئوية.

Santen
1, rue Pierre Fontaine
Bâtiment Genavenir IV
91000 Evry
France
Fabriqué par :
Laboratoires Pharmaster
67150 Erstein - France

Importateur :
MP MAGHREB
9, AVENUE MOHAMED
BELHASSAN EL OUJAZZANI
CENTRE COMMERCIAL DAR
ESSALAM (1er étage)
SOUISSI - RABAT

ETU20322V03

Cationorm®
Multi
Emulsion Ophtalmique

**Hydratation
Protection
Lubrification**

10 ml
Sans conservateur



Santen