

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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 une fois par an.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



Déclaration de Maladie

W21-835645

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED

Date de naissance : 16.06.50

Adresse : BD. TAHA HOUSSIN, RUE 61 N°3

NADOR

Tél : 0661089117 Total des frais engagés : #228140 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/03/2024

Nom et prénom du malade : HOUBAN MOHAMED Age : 73 ANS

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

Nature de la maladie : Dégénérescence Maculaire liée à l'âge + Fort 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 : NADOR Le : 08/03/2024

Signature de l'adhérent(e) : Houban Mohamed

Centre D'Ophthalmologie Al Matar

مركز المطار لطب و جراحة العيون

الدكتور عمر الصباري

DR.OMAR SIBARI

OPHTALMOLOGISTE

Lauréat de la faculté de médecine et de pharmacie de Rabat

Ancien interne des Hôpitaux de Paris

Ancien interne du CHU Rabat

Ancien chef de service d'ophtalmologie

ORL de l'hôpital Hassani NADOR



chirurgie de cataracte

chirurgie réfractive

chirurgie de la rétine

chirurgie des voies lacrymales et annexes de l'oeil

خريج كلية الطب و الصيدلة بالرباط

طبيب داخلي سابق بمستشفيات باريس

طبيب داخلي سابق بالمركز الجامعي ابن سينا الرباط

رئيس سابق لقسم طب و جراحة العيون و الانف

بمستشفى الحسيني بالناضور

07 mars 2024



081269862

Mr HOUBAN Mohamed

IVT SS ALR

OCT Angiographie

1, dans l'œil droit

Angiographie Rétienne

Topographie Cornéenne

RDV LE 08/03/2024 A 15H

Champ visuel Automatisé

Rétinographie Non Mydriatique

Pachymétrie

Biométrie

Echographie

Laser Yag-Argon

Laser SLT



تقاطع الطريق الرئيسية تاويمة و شارع تمانين جنب مقهى Vancouver شقة رقم 5

✉ omar.sibari@gmail.com

Tél: 0536381111 – Tél: 0661475947



Nador, le: 08/03/20

HOU BAN.
MOLLA MED

60,80 1/ Vigamox
gk x 3 ; 7r
89,00 2/ Xolox
gk x 2 ; 7r
131,60
281,40 3/ Latex 500 g
gk x 2 ; 7r

Pharmacie Babel

Bd. Taha Hcien, N°65 - NADOR
INPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

Centre d'Ophthalmologie Al Matar
Dr. OMAR SIBANI
OPHTALMOLOGISTE
0536382101 - Tél: 0536381111

Xola® 20 mg/ml, Collyre en solution dorzolamide

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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.
- Le nom complet de ce médicament est Xola® Collyre en solution mais dans la notice, il sera appelé Xola® collyre.

1. Qu'est-ce que Xola® collyre et dans quels cas est-il utilisé ?

Xola® collyre est une solution stérile de gouttes pour les yeux. Xola® collyre contient le dorzolamide en tant que principe actif, un composé apparenté aux sulfamides. Xola® est un inhibiteur de l'anhydrase carbonique oculaire qui réduit la pression au niveau de l'œil.

Il est indiqué dans le traitement de la pression intraoculaire élevée dans des conditions telles que l'hypertension oculaire et le glaucome (glaucome à angle ouvert, glaucome pseudo-exfoliatif). Xola® collyre peut être utilisé seul ou en association avec d'autres médicaments qui réduisent la pression intraoculaire (appelés bêtabloquants).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Xola®

Ne pas utiliser Xola® collyre si vous :

- êtes allergique (hypersensible) à Xola® ou à l'un des autres composants de cette solution.
- avez de graves problèmes rénaux.

Précautions particulières à prendre avec Xola® gouttes ophtalmiques

Avant d'utiliser Xola® collyre, prévenez votre médecin si vous :

- avez ou avez eu des problèmes hépatiques dans le passé.
- on vous a dit que vous avez un défaut de la cornée.
- avez eu des allergies à des médicaments.
- avez eu, ou sur le point de faire une chirurgie oculaire.
- avez des lésions oculaires ou une infection oculaire.

- avez des antécédents de calculs rénaux.
 - prenez un autre inhibiteur de l'anhydrase carbonique par voie orale.
 - portez des lentilles de contact (voir la section 'Informations importantes concernant certains composants de Xola® collyre').
- Vous devez immédiatement contacter votre médecin si vous développez une irritation oculaire ou de nouveaux problèmes oculaires tels que la rougeur de l'œil ou le gonflement de la couche superficielle de l'œil ou les paupières.

Arrêtez d'utiliser Xola® collyre et contactez immédiatement votre médecin si vous pensez que Xola® collyre est à l'origine d'une réaction allergique (par exemple, une éruption cutanée, des réactions cutanées sévères avec des cloques sur la peau qui peuvent affecter la bouche, les yeux et les organes génitaux, des démangeaisons et une inflammation de l'œil).

Utilisation chez les enfants

Xola® collyre a été étudié chez les nourrissons et les enfants de moins de 6 ans qui avaient une pression oculaire élevée ou qui ont été diagnostiqués glaucomateux. Pour plus d'informations, consultez votre médecin.

Utilisation d'autres médicaments

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre

Si vous oubliez d'utiliser Xola® collyre

Il est important d'utiliser Xola® collyre comme prescrit par votre médecin.

Si vous avez oublié d'instiller une goutte à l'heure prévue, instillez-la dès que vous vous souvenez. Cependant, s'il est presque l'heure de l'instillation suivante, reprenez votre médicament normalement à l'heure habituelle suivante. Ne prenez jamais de double-dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser Xola® collyre

Xola® collyre devraient être utilisés chaque jour pour fonctionner correctement. Si vous devez arrêter le traitement, contactez immédiatement votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, Xola® collyre est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous développez des réactions allergiques, arrêtez immédiatement ce médicament et consultez rapidement votre médecin. Les symptômes de réactions allergiques sont les suivantes :

- gonflement du visage, des lèvres, de la langue, et / ou de la gorge qui peut provoquer des difficultés à respirer ou à avaler.
- réactions cutanées sévères avec des cloques sur la peau qui peuvent affecter la bouche, les yeux et les organes génitaux.
- l'urticaire.

Les effets indésirables suivants peuvent être observés avec Xola® collyre :

- Très fréquent (affecte plus de 1 personne sur 10)
- brûlure et picotement des yeux.

Commun (affecte entre 1 et 10 sur 100 personnes)

- maladie de la couche superficielle de l'œil avec des douleurs des yeux et une vision floue (kératite superficielle ponctuée), une inflammation ou un gonflement de la couche superficielle de l'œil (s) et inflammation de la paupière (s) et / ou de la peau autour de l'œil (s), larmoiements ou des démangeaisons de l'œil (s), une vision trouble, effets sur la surface de l'œil.
- nausées, goût amer.
- faiblesse / fatigue.
- Migraine.

Peu fréquent (affecte entre 1 et 10 sur 1000 personnes)

- inflammation de la couche moyenne de l'œil.
- Rare (affecte entre 1 et 10 sur 10.000 personnes)
- gonflement de la couche superficielle de l'œil (s), la séparation d'une partie de la paroi de l'œil

en raison d'une (décollement de la rétine) accompagnée de perturbations (baisse de la pression intraoculaire), rougeur, enroulement temporaire (quadrant) ou

- irritation de l'œil
- Hypersensibilité aux réactions locales (réactions palpébrales, y compris des lèvres, de la langue, de la gorge, de la

peuvent provoquer des réactions cutanées, une respiration sifflante, des étourdissements, des vertiges, des picotements.

- la formation de calculs rénaux dans le système urinaire.
- des saignements du nez.
- réactions cutanées graves, inflammation de la peau.

زولا
Xola®

Lot: AL0268

Fab: 10 23

Exp: 10 25

PPV : 89 DH 00

collyre Vigamox peut être administré aux nouveau-nés et aux enfants. La posologie est la même que chez l'adulte.

Patients souffrant de troubles de la fonction rénale ou hépatique

Le collyre Vigamox peut être administré en toute sécurité aux patients souffrant d'insuffisance rénale ou hépatique.

Ne traitez vos deux yeux avec le collyre Vigamox que si votre médecin vous a dit de le faire. Ne changez pas de votre propre chef le dosage ou la durée du traitement prescrits. Si vous avez oublié d'appliquer le collyre Vigamox, rattrapez votre oubli dès que possible et poursuivez ensuite votre traitement selon le schéma de dosage prescrit. Instillez une nouvelle goutte si celle qui est tombée n'est pas parvenue dans l'œil.

ne doit pas entrer en contact avec le niveau de l'œil et ne doit pas être ni avalé, ni injecté.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'effet du médicament est trop faible, ou au contraire trop forte.

Surdosage

Un surdosage par une utilisation prolongée ou une capacité d'absorption par le sang. De même, l'ingestion exclusive.

Vigamox[®] 5mg/ml
collyre en solution. Flacon de 5 ml.
Distribué par les laboratoires
SOTHEMA BOUSKOURA
AMM N°562/18 DMP/21/NTC
PPV : 60.80 DH



6 118001 072323

Non remboursable AMO

4

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Les principes actifs contenus dans les préparations ophtalmiques peuvent passer dans la circulation sanguine. C'est pourquoi des effets secondaires peuvent apparaître aussi en d'autres endroits du corps que l'œil.

Les effets secondaires suivants peuvent apparaître lors de l'utilisation du collyre Vigamox :

Fréquents (chez 10 personnes sur 100 ou moins) :

Douleurs oculaires, irritations des yeux.

Occasionnels (chez 1 personne sur 100 ou moins) :

Défauts en forme de points dans la couche supérieure de la cornée, yeux secs, démangeaison de l'œil, yeux rouges, gonflement de la paupière, perturbation du goût, maux de tête.

Rares (chez 1 personne sur 1000 ou moins) :

Maladies de la cornée, inflammation de la conjonctive, inflammation des paupières, gonflement des yeux, vision trouble, perte d'acuité visuelle, rougeissement des paupières, douleurs nasales, mal au cou, vomissement.

Peuvent apparaître par ailleurs :

Hypersensibilité au médicament, vertiges, augmentation de la production de larmes, sensibilité à la lumière, écoulement oculaire, palpitations, nausées, démangeaisons, rougeissement de la peau et éruptions.

Si de tels effets, ou d'autres effets secondaires apparaissent pour lesquels vous pensez qu'il existe un rapport avec l'utilisation du collyre Vigamox, veuillez consulter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires qui ne sont pas décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5

COMMENT CONSERVER VIGAMOX ?

Conseils d'utilisation

Stérilité

Pour empêcher une contamination du collyre par des microbes, vous devez éviter tout contact de l'extrémité du compte-gouttes avec vos mains ou vos yeux. Refermer soigneusement le flacon après l'emploi et le maintenir toujours bien fermé.

Conservation

Ne pas utiliser au-delà de la date de péremption (voir emballage « EXP: »). Le contenu d'un flacon entamé ne doit pas être utilisé au-delà de 4 semaines après sa première ouverture.

Conservation/Stockage

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C et hors de portée et de la vue des enfants.

Une fois le traitement terminé, veuillez rapporter l'emballage avec ce qu'il reste de collyre à votre médecin ou à votre pharmacien, qui se chargera de son élimination.

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

6

INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Que contient Vigamox ?

- **Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**
1 ml de collyre Vigamox contient :
5 mg de moxifloxacine sous forme de chlorhydrate de moxifloxacine.

Composition qualitative en excipients :

Chlorure de Sodium, Acide borique, Acide chlorhydrique et/ou Hydroxyde de sodium (ajustement du PH), Eau purifiée.

Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 27182
Bouskoura
MAROC

Nom et adresse du fabricant :

Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, B-2870 Puurs, Belgique
Siegfried El Masnou, S.A., Camil Fabra 58 08320 El Masnou- Barcelone, Espagne

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Janvier 2016

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (liste I). Sur Prescription médicale

08/03/24



FACTURE N°: 476/24

Nom du Malade: **HOUBAN Mohamed** Dossier N°: **476/24** Date d'Entrée: **08/03/24**
Diagnostic: **IVT** Date de Sortie: **08/03/24**

Séjour en chambre:		}	Total Frais Séjour: 0,00 dh
Séjour en Réanimation:			
Pharmacie/Consommables:			
Laboratoire:			
Maternité:			
Bloc Opératoire:	500,00 dh		
Oxygène/VNI:			
Imagerie: RX/Echographie :		Préciser:	
ECG/EchoCoeur (ETT):		Préciser:	
Autres Frais:		Préciser:	Néant
Autre:		Préciser:	
Total Honoraires Médicaux:	1 500,00 dh		

Honoraires Médicaux et Paramédicaux

Sibari Omar **1 500,00 dh**

TOTAL PAYE 2 000,00 dh Mode Paiement: **Espèces**

Arrêtée la présente à: **Deux milles dirhams.**

Signature:


POLYCLINIQUE SHAMS
Rue Luge ilots 44, Nador
Tel 05 36 38 21 01 05 36 38 21 07
INPE: 080064553



Nador, le 28/03/2024

Hou BAN MOHAMMED

Centre d'Ophthalmologie Al Mataa
Dr. OMAR SIBARI
OPHTALMOLOGISTE
INPE: 081269862-Tel: 0536.381.111

Compte rendu

Acte: injection intravitréenne à l'OD
sic ALR

- 1) Bandageage de la région palpébrale
+ Blepharostat à l'œil droit
- 2) injection intravitréenne d'Anti VEGF
à 3,5mm du limbe à l'aide
d'une Aiguille 24G
- 3) M + Pansement

→ Suites opératoires sans incidents.

Centre d'Ophthalmologie Al Mataa
Dr. OMAR SIBARI
OPHTALMOLOGISTE
INPE: 081269862-Tel: 0536.381.111

POLYCLINIQUE SHAMS
Rue Lugo-Ilots 44, Nador
Tél 05 36 38 21 01 05 36 38 21 02
INPE: 080064453