

# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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																				
				Montant des soins																				
				Début d'exécution																				
				Fin d'exécution																				
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux	Montant des soins																				
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		H		G		25533412	21433552			00000000	00000000			00000000	00000000			35533411	11433553				
	H		G																					
	25533412	21433552																						
	00000000	00000000																						
00000000	00000000																							
35533411	11433553																							
(Création, Remont, adjonction)			Date du devis																					
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Fin de																					



W18-379645

DATE DE DEPOT

2019

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle 234/02

Nom & Prénom **ERRAJI MOHAMED**

Fonction : Phones **0639 5102 71**

Mail

MEDECIN

Prénom du patient **Fahri Saadia**

Adhérent ☐ Conjoint ☒ Enfant ☐

Age

Date

Nature de la maladie

Date 1ère visite

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des honoraires

PHARMACIE

Date **02/07/19**

Montant de la facture

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date

Nombre  
AM PC IM IV

Montant détaillé des Honoraires

Dr. Meryem ALAMI KAMOURI

Ophthalmologiste

Spécialiste des Maladies et Chirurgie des Yeux

Diplômée de la Faculté de Médecine de Bordeaux

Phakoémulsification - Chirurgie Réfractive

Lentilles de Contact

Angiographie Numérisée - Laser



الدكتورة مريم العلمي القموري

إختصاصية في أمراض وجراحة العيون

خريجة كلية الطب ببوردو

تقويم الرؤية بالليزر

العدسات اللاصقة

راديو الشبكة - الليزر

جراحة الجلالة

Casablanca, le 02 Juillet 2019 في الدار البيضاء.

Mme FARIRI Saadia

17890 44  
1/ MONOPROST : [Qte : 4]

1 goutte à 20 heure pendant 4 mois

7500  
2/ LEVOPHTA : [Qte : 1]

1 goutte matin et soir pendant 1 mois

6800  
3/ VITADROP : [Qte : 1]

1 goutte 4 fois/jour pendant 2 mois

les deux yeux

صيدلية البهجة  
Pharmacie BAHJA

FICHTALI Naima

Rue 135, Bd Berrechid - Ain Chock

Casablanca - R.C: 203560 - I.F: 509050

T.P: 34008365 - CNSS: 125533

ICE: 00159530000007 - Tél: 0522 21 31 50

85860  
Dr. Meryem ALAMI KAMOURI  
Ophthalmologiste

117, Angle Avenue 2 Mars et Rue de Rome  
Casablanca - Tél: 0522 85 25 12

117، زاوية شارع 2 مارس وزنقة روما- الطابق الأول - الشقة 5 - الدار البيضاء

117, Angle Avenue 2 Mars et Rue de Rome 1<sup>er</sup> étage - Apt 5 - Casablanca - Tél.: 05 22 85 25 12

ICE : 001714456000028



# VITADROP™

RESTORING EYE DROPS WITH SODIUM  
HYALURONATE AND VITAMIN B12

REFRESHING, SOOTHING SOLUTION PROTECTS  
AND REVITALIZES STRESSED OR TIRED EYES



TUBILUX  
PHARMA

777141EF/2B

UK

10 ml

## Composition:

**Sodium Hyaluronic Acid 0.15%, Protector™, Vitamin B12, Calcium Chloride Dihydrate, Magnesium Chloride Hexahydrate, Boric Acid, Sodium Chloride, Potassium Chloride, Oxyd™ 0.06%, Distilled water.**

## Description:

**Vitadrop™** is designed not only for comfort but also for the overall health of the eye. It's a refreshing and revitalizing ophthalmic solution containing Hyaluronic Acid 0.15%, whose activity is optimised and prolonged by the synergic action of **Protector™**, a filmogenous polymer.

**Vitadrop™** contains electrolytes (chlorides, sodium, potassium, calcium, and magnesium) essential for the cellular biochemical processes and the slight hypotonicity of the solution helps to keep the ocular surface in optimal physiological condition.

The unique presence of **Vitamin B12** provides protection to the cells from damages caused by oxidative free radicals and helps to maintain the ocular surface healthy. The Hyaluronic Acid contained in the product is obtained by fermentation and is not of animal origin.

**Vitadrop™** also contains Oxyd™, a unique newly-formulated preservative system, that keeps the solution sterile and helps to reduce the irritation usually caused to the eye by other types of preservatives commonly used in most eye drops. Oxyd™ is a non-toxic preservative because, on contact with the eye, it turns into oxygen, water and sodium chloride. These substances occur naturally in the lachrymal fluids and do not irritate the eyes.

## Indications:

**Vitadrop™** provides relief to stressed and tired eyes, effectively helping to relieve complaining of irritation, itching, burning, etc, due to tear atmospheric conditions, intense and prolonged computer use, air conditioning, heating or prolonged use of contact lenses. The unique presence of **Vitamin B12** in the formulation helps to maintain levels of the vitamin in the tear film, protecting and restoring ocular tissues.

The **Vitadrop™** formulation is rose-coloured due to the presence of cyanocobalamin (Vitamin B12), but it does not stain either clothing or contact lenses. The remaining light colouration disappears in the tears.



# Levophta® 0,05% Collyre en suspension

lévocabastine\*



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Ce médicament peut être utilisé en automédication c'est-à-dire utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.
- Si les symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOPHTA® 0,05 %, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LEVOPHTA® 0,05%, collyre ?
3. Comment utiliser LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST CE QUE LEVOPHTA® 0,05%, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

LEVOPHTA® contient une substance active, la lévocabastine. Cette substance appartient à la famille de médicaments appelés les anti-histaminiques. Ces médicaments bloquent la libération d'histamine dans l'organisme et diminuent ainsi les réactions allergiques (l'histamine joue un rôle important dans les allergies).

Ce médicament est utilisé pour traiter les symptômes liés à une conjonctivite allergique (yeux rouges, qui démangent, qui larmoient, yeux et/ou des paupières gonflés).

## 2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER LEVOPHTA® 0,05%, collyre

N'utilisez jamais LEVOPHTA® 0,05 %, collyre

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans LEVOPHTA® 0,05 %, collyre.

## Faites attention avec LEVOPHTA® 0,05 %, collyre

- Si vous ne ressentez pas d'amélioration ou si vos symptômes persistent au-delà de 5 jours de traitement, vous devez consulter votre médecin.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une irritation des yeux. Éviter le contact avec les lentilles de contact souples. Retirer les lentilles de contact avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium peut décolorer les lentilles de contact souples.

## Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Grossesse

L'utilisation de LEVOPHTA® 0,05 %, collyre est envisageable avec précaution durant la grossesse.

## Allaitement

Du fait de l'absence de données, l'utilisation de la lévocabastine n'est pas recommandée au cours de l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Des sensations brèves de brûlure ou de picotements peuvent parfois se produire lors de l'administration de ce médicament. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 5. COMMENT CONSERVER LEVOPHTA® 0,05%, collyre en suspension ?

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

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à 25°C. Ne pas utiliser plus de 30 jours après ouverture du flacon.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?

### Les substances actives sont :

Chlorhydrate de lévocabastine.....  
Quantité correspondant à lévocabastine base .....  
Pour 100 ml

Les autres composants sont : propylène glycol, phosphore anhydre, phosphate monosodique monohydraté, hypromellose, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium (solution 0,01%), eau purifiée q.s.p.

### Qu'est ce que LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?

Ce médicament se présente sous forme d'un

Titulaire  
LABORATOIRE CHAUVIN  
416 RUE SAMUEL MORSE  
34000 MONTPELLIER - FRANCE

Fabricant  
LABORATOIRE CHAUVIN  
ZI RIPOTIER HAUT  
07200 AUBENAS - FRANCE

Médicament autorisé  
D.E Algérie n°096/1  
AMM Tunisie n°528

La dernière date à laquelle  
est : Février 2010

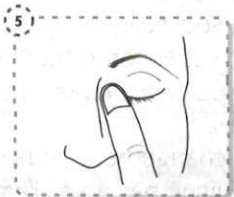
CONSEILS D'ÉDUCATION

Handwritten notes and stamps:  
- H008  
- 10-2018  
- LOT: 10-2018  
- FABRIQUÉ EN ALGERIE  
- 75,00  
- LEVOPHTA 0,05% Collyre 5ml  
- ZEITH 2018  
- PPV 75,00 Cds  
- AMM N°41 DMP/2/11/10

2. Avec vos doigts abaissez doucement la paupière inférieure de l'œil à traiter.
3. Approchez l'embout du récipient unidose de l'œil à traiter, sans toucher l'œil.
4. Pressez légèrement le récipient unidose afin de ne déposer qu'une seule goutte dans l'œil, puis relâchez la paupière inférieure.



5. Appuyez légèrement avec votre doigt sur le coin interne de l'œil à traiter (proche du nez) pendant une minute tout en gardant l'œil fermé.



6. Répétez cette procédure dans l'autre œil si cela vous a été prescrit par votre médecin.
7. Jetez le récipient unidose immédiatement après l'administration. Ne pas le garder pour une utilisation ultérieure.

### Si vous devez utiliser MONOPROST avec un autre collyre

Attendez au moins cinq minutes entre l'administration de MONOPROST et celle d'un autre collyre.

### Si vous avez utilisé plus de MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû :

Si vous avez mis trop de gouttes dans votre œil, une sensation d'irritation peut apparaître et vos yeux peuvent larmoyer et devenir rouges. Ceci doit disparaître mais si vous êtes inquiet, demandez conseils à votre médecin.

Contactez votre médecin aussi vite que possible si vous avez avalé accidentellement MONOPROST.



## Monoprost

**50 microgrammes/ml,**  
collyre en solution en récipient  
unidose

Latanoprost

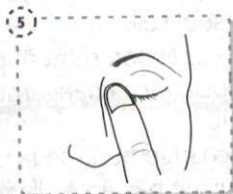
23321106



2. Avec vos doigts abaissez doucement la paupière inférieure de l'œil à traiter.
3. Approchez l'embout du récipient unidose de l'œil à traiter, sans toucher l'œil.
4. Pressez légèrement le récipient unidose afin de ne déposer qu'une seule goutte dans l'œil, puis relâchez la paupière inférieure.



5. Appuyez légèrement avec votre doigt sur le coin interne de l'œil à traiter (proche du nez) pendant une minute tout en gardant l'œil fermé.



6. Répétez cette procédure dans l'autre œil si cela vous a été prescrit par votre médecin.
7. Jetez le récipient unidose immédiatement après l'administration. Ne pas le garder pour une utilisation ultérieure.

**Si vous devez utiliser MONOPROST avec un autre collyre**

Attendez au moins cinq minutes entre l'administration de MONOPROST et celle d'un autre collyre.

**Si vous avez utilisé plus de MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû :**

Si vous avez mis trop de gouttes dans votre œil, une sensation d'irritation peut apparaître et vos yeux peuvent larmoyer et devenir rouges. Ceci doit disparaître mais si vous êtes inquiet, demandez conseils à votre médecin.

Contactez votre médecin aussi vite que possible si vous avez avalé accidentellement MONOPROST.

**Monoprost 50 microgrammes/ml**  
collyre en solution en récipient unidose  
PPV : 178,90 DH

AMM Maroc N°496/17 DMP/21/NNP



6118001072583

Distribué par le laboratoire SOTHEMA,  
BP n°1, 27182 Bouskoura, Maroc

**Monoprost**

**50 microgrammes/ml,  
collyre en solution en récipient  
unidose**

**Latanoprost**

23321106



2. Avec vos doigts abaissez doucement la paupière inférieure de l'œil à traiter.
3. Approchez l'embout du récipient unidose de l'œil à traiter, sans toucher l'œil.
4. Pressez légèrement le récipient unidose afin de ne déposer qu'une seule goutte dans l'œil, puis relâchez la paupière inférieure.



5. Appuyez légèrement avec votre doigt sur le coin interne de l'œil à traiter (proche du nez) pendant une minute tout en gardant l'œil fermé.



6. Répétez cette procédure dans l'autre œil si cela vous a été prescrit par votre médecin.
7. Jetez le récipient unidose immédiatement après l'administration. Ne pas le garder pour une utilisation ultérieure.

**Si vous devez utiliser MONOPROST avec un autre collyre**

Attendez au moins cinq minutes entre l'administration de MONOPROST et celle d'un autre collyre.

**Si vous avez utilisé plus de MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû :**

Si vous avez mis trop de gouttes dans votre œil, une sensation d'irritation peut apparaître et vos yeux peuvent larmoyer et devenir rouges. Ceci doit disparaître mais si vous êtes inquiet, demandez conseils à votre médecin.

Contactez votre médecin aussi vite que possible si vous avez avalé accidentellement MONOPROST.

**Monoprost 50 microgrammes/ml**  
collyre en solution en récipient unidose  
PPV : 178,90 DH

AMM Maroc N°496/17 DMP/21/NNP



6118001072583

Distribué par le laboratoire SOTHEMA,  
BP n°1, 27182 Bouskoura, Maroc

**Monoprost**

**50 microgrammes/ml,**  
**collyre en solution en récipient**  
**unidose**

Latanoprost

23321106



2. Avec vos doigts abaissez doucement la paupière inférieure de l'œil à traiter.
3. Approchez l'embout du récipient unidose de l'œil à traiter, sans toucher l'œil.
4. Pressez légèrement le récipient unidose afin de ne déposer qu'une seule goutte dans l'œil, puis relâchez la paupière inférieure.



5. Appuyez légèrement avec votre doigt sur le coin interne de l'œil à traiter (proche du nez) pendant une minute tout en gardant l'œil fermé.



6. Répétez cette procédure dans l'autre œil si cela vous a été prescrit par votre médecin.
7. Jetez le récipient unidose immédiatement après l'administration. Ne pas le garder pour une utilisation ultérieure.

Si vous devez utiliser MONOPROST avec un autre collyre

Attendez au moins cinq minutes entre

l'administration de MONOPROST et celle d'un autre collyre.

Si vous avez utilisé plus de MONOPROST 50 microgrammes/ml, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû :

Si vous avez mis trop de gouttes dans votre œil, une sensation d'irritation peut apparaître et vos yeux peuvent larmoyer et devenir rouges. Ceci doit disparaître mais si vous êtes inquiet, demandez conseils à votre médecin.

Contactez votre médecin aussi vite que possible si vous avez avalé accidentellement MONOPROST.



**Monoprost**

**50 microgrammes/ml,**  
collyre en solution en récipient  
unidose

Latanoprost

23321106

