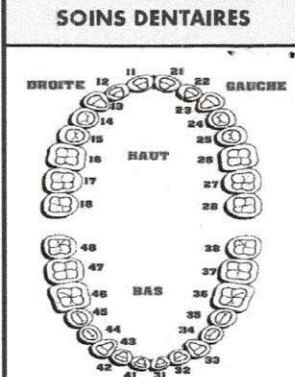


SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

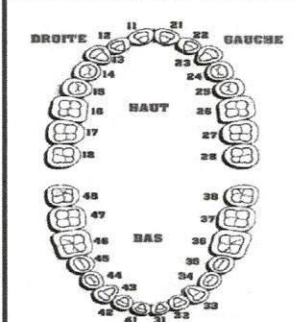
Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.



O.D.F. Prothèses dentaires



Détermination du coefficient masticatoire

H	
25533412	21433552
D	
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, Remont, adjonction)
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient des

Montant des soins

Début d'exécution

Fin d'exécution

Coefficient des travaux

Montant des soins

Date du devis

Fin de

Signature et cachet du praticien
Signature et cachet du patient
Signature et cachet du dentiste

Votre et cachet du praticien



W18-379645

DATE DE DEPOT

2013

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle 234/02

Nom & Prénom ERRAJI MOHAMED

Fonction : Fonction : Phones 0639510271

Mail :

MEDECIN

Prénom du patient

Faissi Saadia

Adhérent Conjoint Enfant Age : Date : Date 1ère visite

Nature de la maladie

Francome

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

Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
G		300,00

PHARMACIE

Date : 02/07/13

Montant de la facture

858,62

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date : 02/07/13

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date :

Nombre				Montant détaillé des Honoraires
AM	PC	IM	IV	

CACHET

CACHET

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

اختصاصية في أمراض وجراحة العيون

خريجة كلية الطب ببوردو

تقويم الرؤية بالليزر

العدسات الاصنف

راديو الشبكة - الليزر

جراحة الجلاة

Casablanca, le 02 Juillet 2019 الدار البيضاء، في

Mme FARIRI Saadia

17890 VV

1/ MONOPROST : [Qte : 4]

1 goutte à 20 heure pendant 1 mois SV

2550

2/ LEVOPHTA : [Qte : 1]

1 goutte matin et soir pendant 1 mois SV

6800

3/ VITADROP : [Qte : 1]

1 goutte 4 fois/jour pendant 2 mois SV

les deux yeux

85860

صيغة البريد
Pharmacie BAHJA

FICHTALI Naima
Rue 135, Bd Berrechid - Ain Chock
Casablanca - R.C:203560 - I.F: 509050
T.P: 34008365 - CNSS: 125533
ICE: 00159533000007 - Tel: 0522 21 31 57

Dr. Meryem ALAMI KAMOURI
Ophthalmologiste
17, 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^{er} étage - Apt 5 - Casablanca - Tél: 05 22 85 25 12

ICE : 001714456000028

VITADROP™

RESTORING EYE DROPS WITH SODIUM HYALURONATE AND VITAMIN B12

 TUBILUX®
PHARMA

UK

REFRESHING, SOOTHING SOLUTION PROTECTS
AND REVITALIZES STRESSED OR TIRED EYES

777141EF/2B

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 those complaining of irritation, itching, burning, etc, due to tear atmospheric conditions, intense and prolonged computer air conditioning, heating or prolonged use of contact lenses. The unique presence of Vitamin B12 in the formulation increases the 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, but it does not stain either clothing or remaining light colouration disappears in the tears.

Vitadrop™ is compatible with all contact lenses.



Levophtha® 0,05% Collyre en suspension

lévocabastine*



Veuillez 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. Eviter 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 SUPPLEMENTAIRES

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 : propylèneglycol, phosphore anhydre, phosphate monosodique monohydraté, hydroxypropylcellulose, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium (solution 0,05%), eau purifiée q.s.m.

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

l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme d'un

Titulaire

LABORATOIRE CHAUVIN
416 RUE SAMUEL MORSE
34000 MONTPELLIER - FRANCE

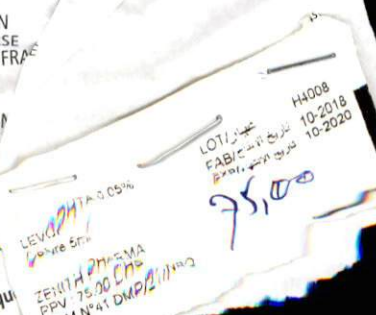
Fabricant

LABORATOIRE CHAUVIN
ZI RIPTIER HAUT
07200 AUBENAS - FRANCE

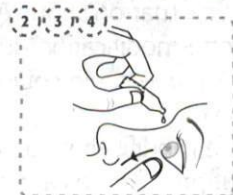
Médicament autonome
D.E Algérie n°096/1
AMM Tunisie n°521

La dernière date à laquelle il a été : Février 2010

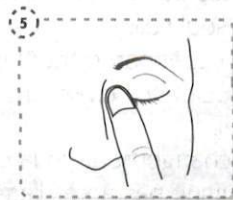
CONSEILS D'EDUCATION



- 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°498/17 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

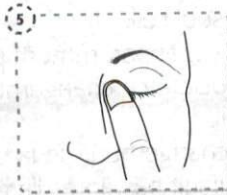
23321106



- 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°498/17 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

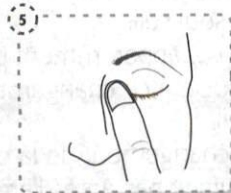
23321106



- 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°498/17 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

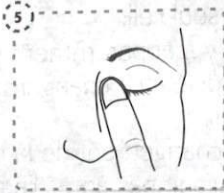
23321106



- 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

