

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle **MA135**

Nom & Prénom **JEBBARI / ABDELLAH F**

Fonction : **R. Comptable 2e** Phones **066137843**

Mail

Signature de
l'adhérent
Signature de
l'adhérent

MEDECIN

Prénom du patient

Fred A. Ri. R.

Adhérent ☐ Conjoint ☒ Enfant ☐

Age **09 an**

Date **28/08/19**

Nature de la maladie

Date 1ère visite

Affection chronique

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

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des
honoraires

200 DH

Signature **Mouhammed**
Ophtalmologiste
105 Zineb 1 Rue Mansour Addahbi
Bordj 2 Etage 1 - Mohammedia
Tel : 05 23 30 44 20

PHARMACIE

Date **28/08/2019**

Montant de la facture

209,00

Signature **Pharmacie MIRAM**
42, Avenue des FAR
Mohammédia
Tel : 023 31 07 98

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date :

Désignation des
Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

Signature **MUPRAS**
02 SEP. 2019
CACHET

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date :

Nombre

Montant détaillé des
Honoraires

AM

PC

IM

IV

CACHET

ML E MA135

Dr. ROUH. Mohammed
Ophtalmologiste



الدكتور الروح محمد
أخصائي أمراض وجراحة العيون

* Ancien Ophtalmologiste à l'Hopital 20 Août

* Ancien Medecin Chef du Service d'Ophtalmologie
à l'Hopital Moulay Abdallah.

* طبيب العيون سابقا بمستشفى 20 غشت

* رئيس مصلحة طب العيون بمستشفى مولاي
عبد الله سابقا.

المحمدية في 28/08/2019 Le : Mohammadia

Je khari ne ANIR

26/08/19
1/ *Far kicha all*

5' x 4' x 5'

5' x 3' x 5'

5' x 2' x 5'

26/08/19

2/ *5' x 2' x 5'*

75/08/19 *5' x 2' x 5'*

3/ *5' x 2' x 5'*

83/08/19 *5' x 2' x 5'*

4/ *5' x 2' x 5'*

5' x 3'

209/19

Pharmacie MIRAM
42. Avenue des F.A.
Mohammedia
Tél. : 023.31.07.98

Pharmacie MIRAM
42. Avenue des F.A.
Mohammedia
Tél. : 023.31.07.98

Dr. ROUH Mohammed
Ophtalmologiste
rés. Zinoune 1 Rue Mansour Addahbi
Appt. 2 Etage 1 - Mohammedia
Tél. : 05 23 30 44 20

إقامة زينون 1 زنقة منصور الذهبي الطابق الأول الشقة 2 - المحمدية

rés. Zinoune 1 Rue Mansour Addahbi Appt. 2 Etage 1 - Mohammedia

Tél. : 05 23 30 44 20

Ster**pommade ophtalmique en récipient u****COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

Dexaméthasone 0,267 mg, Oxytétracycline 1,335 mg. Mélange vaseline/paraffine liquide (50/50) pour un récipient unidose.

Composition du récipient unidose : gélatine, glycérol, diméticone 1000, sorbate de potassium, dioxyde de titane, jaune orangé S, rouge cochenille A, trichloréthylène, paraffine liquide légère, eau purifiée.

FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade ophtalmique en récipient unidose. Boîte de 12.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ASSOCIATION ANTIBIOTIQUE/CORTICOÏDE À USAGE OPHTALMIQUE.

(J : anti-infectieux). (S : organe sensoriel).

TITULAIRE/EXPLOITANT/DÉTENTEUR DE LA DE

Laboratoires THEA

12 rue Louis Blériot

63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 - France

FABRICANT (responsable de la libération des lots)

FARMEA

10, rue Bouché Thomas - ZAC d'Orgemont

49000 ANGERS - France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT**(Indications thérapeutiques)**

Ce médicament est une pommade ophtalmique contenant :

- un antibiotique de la famille des cyclines : l'oxytétracycline,
- et un corticoïde : la dexaméthasone.

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

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

ATTENTION !**DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Contre-indications)**

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les situations suivantes :

- Antécédents d'allergie à l'un des constituants de la pommade, notamment à l'oxytétracycline (antibiotique de la famille des tétracyclines).
 - Infection débutante de l'œil d'origine virale.
 - Affection mycosique.
 - En cas de traitement par des rétinoïdes.
 - Pendant les deuxième et troisième trimestres de votre grossesse.
- Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin
- En cas d'allaitement.
 - En association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ne pas avaler. En cas d'allergie, le traitement doit être arrêté. Chez certains patients, ce médicament peut entraîner une augmentation de la pression oculaire et/ou un retard de cicatrisation.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- En l'absence d'amélioration rapide ou en cas d'apparition de symptômes anormaux, consulter votre médecin.
- En cas de traitement prolongé par cette pommade, une surveillance par l'ophtalmologiste est nécessaire.
- Ne pas prolonger le traitement au-delà de la date prévue sans avis médical (risque de passage non négligeable du corticoïde dans la circulation générale).
- En cas de traitement par un collyre, instiller ce collyre au moins 15 minutes après l'application de la pommade ophtalmique.
- Le port de lentilles de contact est à éviter durant le traitement.
- Cette pommade est présentée en récipient unidose. Le récipient unidose doit être jeté immédiatement après usage et ne doit pas être conservé en vue d'une réutilisation.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, bépéridil, érythromycine en injection intra-veineuse, halo-fantrine, pentamidine, sparflaxine, sultopride, terféadine, vincamine), des médicaments luttant contre l'acné (les rétinoïdes) et également en particulier si vous êtes déjà traité par un autre collyre.

En cas de prise d'anticoagulants et d'aspirine, veuillez informer votre médecin traitant.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

- Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant le premier trimestre de la grossesse.
- Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.
- L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant les deuxième et troisième trimestres de votre grossesse.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée.
- D'une façon générale, il convient au cours de toujours demander l'avis de votre médecin ou d'un médicament.

STERDEX pommade ophtalmique
Dexaméthasone 0,267 mg /
Oxytétracycline 1,335 mg
PPV : 26,40 DH

6 118001 100378

Enreg. MA : n° 338R1/17 DMP/21/NRQ
338R1/17 DMP/21/NRQ

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



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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La vision (légère irritation suite à l'utilisation de véhicules ou d'utiliser

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.....0,054 g
Quantité correspondant à lévocabastine base.....0,050 g
Pour 100 ml

Les autres composants sont : propylèneglycol, phosphate disodique anhydre, phosphate monosodique monohydraté, hypromellose, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium (solution à 50 %), édétate de sodium, eau purifiée q.s.p. 100 ml.

Qu'est ce que LEVOPHTA® 0,05 %, collyre et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme d'un collyre en flacon de 5 ml.

Titulaire de l'AMM / Détenteur de la décision d'enregistrement

LABORATOIRE CHAUVIN
416, RUE SAMUEL MORSE-CC 99535
34961 MONTPELLIER CEDEX2 -FRANCE

Fabricant et Conditionneur

LABORATOIRE CHAUVIN
ZI RIPOTIER HAUT
07200 AUBENAS - FRANCE

Distribué au Maroc par:

Zenith pharma
96, Zone Industrielle.
Agadir Maroc

Médicament autorisé

D.E Algérie n°99/17B
AMM Tunisie n°528 3102.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Février 2010

CONSEILS D'EDUCATION SANITAIRE

LEVOPHTA® 0,05%
Collyre 5ml
ZENITH PHARMA
PPV 75.00 DHS
AMM N°41 DMP/21/NRC

LOT: 75100
FAB/2019 03-2019
EXP/2021 03-2021

H4349

FRAKIDEX®

Collyre en solution

Phosphate sodique de dexaméthasone - Sulfate de framycétine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Les substances actives sont :

Dexaméthasone (phosphate sodique de) 100 mg
Framycétine (sulfate de) 630 000 UI
pour 100 ml

Les autres composants sont : chlorure de benzalkonium, citrate de sodium, polysorbate 80, hydroxyde de sodium, acide chlorhydrique concentré et eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire :

Chlorure de benzalkonium.

Liste I

TITULAIRE/DETENTEUR de la DE:

Laboratoire CHAUVIN

416, rue Samuel Morse-CS 99535

34961 Montpellier Cedex2 - France

FABRICANT et conditionneur:

Laboratoire CHAUVIN

Z.I. Ripotier Haut

07200 Aubenas - France

Distribué au Maroc par:

Zenith Pharma

96, Zone Industrielle. Tassila Inezgane.

Agadir Maroc

Médicament autorisé n° 34009 347 349 5 3

D.E Algérie n° 096/17D108/99

AMM Tunisie n° 5283072

1. QU'EST-CE QUE FRAKIDEX® collyre en solution ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Collyre en solution - Flacon de 5 ml. Ce médicament est un

collyre (gouttes oculaires) contenant :

- un antibiotique de la famille des aminosides : la framycétine,
- et un corticoïde : la dexaméthasone.

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

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

2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER FRAKIDEX® collyre en solution

Ne pas utiliser FRAKIDEX® collyre en solution dans les cas suivants :

- antécédent d'allergie à l'un des constituants du collyre, notamment à

la framycétine (antibiotique de la famille des aminosides),

- infection débutante de l'œil d'origine virale, • affection mycosique.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin :

- pendant la grossesse et l'allaitement,
- en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Mises en garde

Ne pas avaler. En cas d'allergie, le traitement doit être arrêté.

Chez certains patients, ce médicament peut entraîner une augmentation de la pression intra-oculaire et/ou un retard de cicatrisation. En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, le port de lentilles de contact souples est déconseillé pendant la durée du traitement.

Prendre des précautions particulières avec FRAKIDEX® collyre en solution :

L'usage de ce médicament doit être évité chez le nourrisson.

- En l'absence d'amélioration rapide ou en cas d'apparition de symptômes anormaux, consulter votre médecin.
- En cas de traitement prolongé par ce collyre, une surveillance par l'ophtalmologiste est nécessaire.
- Ne pas prolonger le traitement au-delà de la date prévue sans avis médical (risque de passage non négligeable du corticoïde dans la circulation générale).
- En cas de traitement par un autre collyre, instiller ce collyre à 15 minutes d'intervalle.
- Le port des lentilles de contact est à éviter durant le traitement.

- Ne pas toucher l'œil ou les paupières avec l'extrémité du flacon.
- Reboucher soigneusement le flacon après usage.

Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état. L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

En cas de gêne oculaire importante liée à ce collyre, il est recommandé d'attendre la fin des symptômes pour conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Sportifs : Sportifs, attention, ce médicament contient un principe actif (dexaméthasone) pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Utilisation ou prise d'autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, en particulier s'il s'agit d'un collyre et même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. Notamment des

médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (astémizole, bépripil, érythromycine en injection intra-veineuse, halofantane, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, terféndine, vincamine).

3. COMMENT UTILISER FRAKIDEX® collyre en solution ?

Voie locale, en instillation oculaire. Se laver soigneusement les mains. Éviter de toucher l'œil et les paupières avec l'embout du flacon.

Reboucher le flacon après utilisation.

Instiller une goutte dans le cul de sac conjonctival inférieur de l'œil malade ou des yeux malades en regardant vers le haut et en tirant la paupière inférieure vers le bas.

La durée du traitement est en moyenne de 7 jours. Instiller 1 goutte toutes les heures en début de traitement dans les affections aiguës sévères, 3 à 6 fois par jour dans les autres cas.

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

Ne prolongez pas le traitement sans avis médical.

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

Si vous avez l'impression que l'effet de FRAKIDEX® collyre

en solution est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

Si vous avez utilisé plus de FRAKIDEX® collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement.

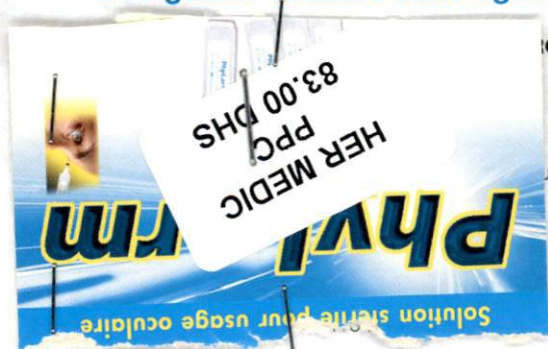
Bausch & Lomb
Laboratoire Chauvin

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse-CS 99535
34961 Montpellier Cedex2 - France

Notice révisée en avril 2006.

PhyLarm

**Solution ophtalmique stérile et isotonique
d'irrigation oculaire sans agent conservateur**



PRODUIT

surface oculaire.

FORME ET CONTENU EN VOLUME

Il s'agit d'une solution ophtalmique stérile pour l'irrigation directe de la surface oculaire et des paupières.

La voie d'administration est oculaire externe.

PHYLARM est présenté en récipient unidose de 10 ml et de 2 ml.

MODE D'ACTION

PHYLARM est une solution ophtalmique stérile, isotonique et sans conservateur destinée au traitement symptomatique des irritations de la surface oculaire.

Les caractéristiques physico-chimiques de PHYLARM sont très proches de celles de la phase aqueuse du film lacrymal ce qui permet une très bonne efficacité et sécurité d'emploi :

- Le pH 7.4 physiologique de PHYLARM favorise l'action du lysozyme des larmes.
- PHYLARM est iso-osmolaire aux larmes (335 mOsm./Kg).
- L'absence de conservateur et d'antiseptique élimine tout risque d'allergie et de cytotoxicité potentielles.

La présentation en récipient unidose garantit la stérilité, la sécurité et l'efficacité du produit pour chaque utilisation.

PHYLARM assure une humidification maximale de toutes les muqueuses de la surface oculaire.

PHYLARM permet une élimination des corps étrangers, des poussières, des allergènes et polluants atmosphériques, des sécrétions conjonctivales présents à la surface de l'œil, par irrigation de toute la surface oculaire.

PHYLARM calme la symptomatologie des irritations oculaires :

- Sensation de corps étrangers.
- Sensation de sécheresse oculaire.
- Gêne oculo-palpébrale mal définie.
- Sensation de brûlures.
- Démangeaisons diffuses au niveau du bord des paupières ou dans l'angle interne de l'œil.
- Sensation de picotements.
- Fatigue oculaire.

INDICATIONS

Traitement symptomatique des irritations de la surface oculaire :

- Irritations des paupières et du globe oculaire.
- Traitement adjuvant des allergies oculaires par élimination mécanique des pneumallergènes (les pollens et autres graminées, les acariens, les poussières domestiques, les poils, les moisissures et les polluants) présents au niveau de la surface oculaire, afin d'éviter le contact de ces allergènes avec les muqueuses conjonctivales créant l'allergie.
- Traitement adjuvant à la pathologie infectieuse ou inflammatoire des paupières, des conjonctives et de la cornée.
- Hygiène oculaire y compris post opératoire (enfant et adulte).