

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Ophtalmologie 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.

Educations :

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 tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 0043247

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1543 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : OUSSOUS BRAHIM

Date de naissance : 1-11-1954

Adresse : 104 RAA 13 N° Bd Elfidacasa

Tél. : 067463-6278 Total des frais engagés : 1827 DH

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05 MARS 2023

Nom et prénom du malade : OUSSOUS BRAHIM Age :

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

Nature de la maladie : Glaucome C. Simple

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, le déclarant s'engage à 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 : Le : 05 / 03 / 2023

Signature de l'adhérent(e) : ACCU:1



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 MARS 2020		92	250 M.F.	Dr EL ASRI H. Hima Ophtalmologue 59, Bd. El Mahatta - Casablanca Résidence 105

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
صيدلية الدار البيضاء PHARMACIE DE CASABLANCA 60, Bd El Mahatta - Casablanca Tél 05 22 80 09 70 I.N.P.E 092017300	5/03/2020	1827,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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 canalaires, ainsi que le bilan

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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[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

Docteur EL ASRI Halima

OPHTALMOLOGUE

Maladies et Chirurgie des Yeux

Laser - Angiographie

ex. Chef de Service à

l'Hopital de Mohammadia

الدكتورة العسري حليمة

اختصاصية في امراض وجراحة العيون

ليزر - صور الشرايين

رئيسة مصلحة سابقا

بمستشفى المحمدية

Casablanca; le :

05 MARS 2020

OUSSOUS BRAHIN.

157,5 x 6

- Xolo gou wphgou (6)
1gte le soir.

(S.V)

147,50 x 6

- AP pho gou wphgou (6)
1gte le matin

(S.V)

1822 :-

Traitement de 6 mois

صيدلية الدار البيضاء
PHARMACIE DE CASABLANCA
160, Bd El Mahatta - Casablanca
Tél 05 22 80 09 70

Dr EL ASRI Halima
Ophtalmologue
59, Bd. Zerkoutni Case
Résidence des Fleurs



Xalatan™

(LATANOPROST)

50 microgrammes/ml

Collyre



8R1074
481



Ce que vous devriez savoir concernant Xalatan

Veuillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Comment agit Xalatan et à quoi sert-il?

Le principe actif de Xalatan est latanoprost, un médicament connu sous le nom de prostaglandin. Xalatan réduit la tension présente dans votre œil et de l'intérieur de votre œil.

Xalatan est utilisé dans le traitement de glaucome conditions où la tension dans l'œil est augmentée.

Distribué sous licence s

-- LAPROPHAN S.A. --

21 rue des Oudaya

Casablanca - Maroc

PPV : 157DH00

aide provenant

présentent des

Avant d'utiliser Xalatan, vous devez signaler à votre médecin si:

- Vous êtes allergique à un ingrédient contenu dans la composition de Xalatan indiquée au début de ce feuillet.
- Vous portez des lentilles de contact.
- Vous êtes enceinte, pensez l'être prochainement, ou vous alimentez un enfant au sein.



XalatanTM

(LATANOPROST)
50 microgrammes/ml
Collyre



8R1074
481



Ce que vous devriez savoir concernant Xalatan

Veuillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Comment agit Xalatan et à quoi sert-il?

Le principe actif de Xalatan est latanoprost, un médicament connu sous le nom de prostaglandin. Xalatan réduit la tension présente dans votre œil et de l'intérieur de votre œil.

Xalatan est utilisé dans le traitement de glaucome conditions où la tension dans l'œil est augmentée.

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca - Maroc

PPV : 157DH00

s

aide provenant

présentent des

Avant d'utiliser Xalatan, vous devez signaler à votre médecin si:

- Vous êtes allergique à un ingrédient contenu dans la composition de Xalatan indiquée au début de ce feuillet.

- Vous portez des lentilles de contact.

- Vous êtes enceinte, pensez l'être prochainement, ou vous alimentez un enfant au sein.



XalatanTM

(LATANOPROST)
50 microgrammes/ml
Collyre



8R1074
481



Ce que vous devriez savoir concernant Xalatan

Veuillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Comment agit Xalatan et à quoi sert-il?

Le principe actif de Xalatan est latanoprost, un médicament connu sous le nom de prostaglandin. Xalatan réduit la tension présente dans votre œil et de l'intérieur de votre œil.

Xalatan est utilisé dans le traitement de glaucome conditions où la tension dans l'œil est augmentée.

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca - Maroc

PPV : 157DH00

s

aide provenant

présentent des

Avant d'utiliser Xalatan, vous devez signaler à votre médecin si:

- Vous êtes allergique à un ingrédient contenu dans la composition de Xalatan indiquée au début de ce feuillet.

- Vous portez des lentilles de contact.

- Vous êtes enceinte, pensez l'être prochainement, ou vous alimentez un enfant au sein.



XalatanTM

(LATANOPROST)
50 microgrammes/ml
Collyre



8R1074
481



Ce que vous devriez savoir concernant Xalatan

Veuillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Comment agit Xalatan et à quoi sert-il?

Le principe actif de Xalatan est latanoprost, un médicament connu sous le nom de prostaglandin. Xalatan réduit la tension présente dans votre œil et de l'intérieur de votre œil.

Xalatan est utilisé dans le traitement de glaucome conditions où la tension dans l'œil est augmentée.

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca - Maroc

PPV : 157DH00

s

aide provenant

présentent des

Avant d'utiliser Xalatan, vous devez signaler à votre médecin si:

- Vous êtes allergique à un ingrédient contenu dans la composition de Xalatan indiquée au début de ce feuillet.
- Vous portez des lentilles de contact.
- Vous êtes enceinte, pensez l'être prochainement, ou vous alimentez un enfant au sein.



Xalatan™

(LATANOPROST)

50 microgrammes/ml

Collyre



8R1074
481



Ce que vous devriez savoir concernant Xalatan

Veuillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Comment agit Xalatan et à quoi sert-il?

Le principe actif de Xalatan est latanoprost, un médicament connu sous le nom de prostaglandin. Xalatan réduit la tension présente dans votre œil et de l'intérieur de votre œil.

Xalatan est utilisé dans le traitement de glaucome conditions où la tension dans l'œil est augmentée.

Distribué sous licence s

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca - Maroc

PPV : 157DH00

aide provenant

présentent des

Avant d'utiliser Xalatan, vous devez signaler à votre médecin si:

- Vous êtes allergique à un ingrédient contenu dans la composition de Xalatan indiquée au début de ce feuillet.

- Vous portez des lentilles de contact.

- Vous êtes enceinte, pensez l'être prochainement, ou vous alimentez un enfant au sein.



XalatanTM

(LATANOPROST)
50 microgrammes/ml
Collyre



8R1074
481



Ce que vous devriez savoir concernant Xalatan

Veuillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Comment agit Xalatan et à quoi sert-il?

Le principe actif de Xalatan est latanoprost, un médicament connu sous le nom de prostaglandin. Xalatan réduit la tension présente dans votre œil et de l'intérieur de votre œil.

Xalatan est utilisé dans le traitement de glaucome conditions où la tension dans l'œil est augmentée.

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca - Maroc

PPV : 157DH00

s

aide provenant

présentent des

Avant d'utiliser Xalatan, vous devez signaler à votre médecin si:

- Vous êtes allergique à un ingrédient contenu dans la composition de Xalatan indiquée au début de ce feuillet.

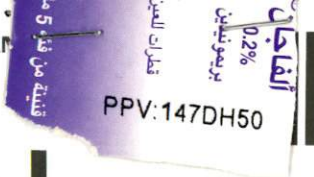
- Vous portez des lentilles de contact.

- Vous êtes enceinte, pensez l'être prochainement, ou vous alimentez un enfant au sein.

Alphagan®

0,2 %, collyre Brimonidine

 ALLERGAN



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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

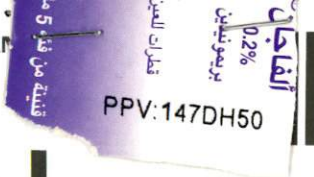
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ? **N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez

Alphagan®

0,2 %, collyre Brimonidine

 ALLERGAN



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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

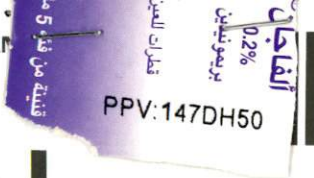
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ? **N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez

Alphagan®

0,2 %, collyre Brimonidine

 ALLERGAN



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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

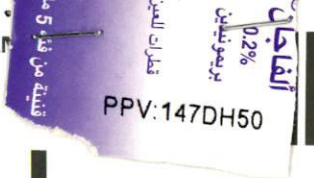
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ? **N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez

Alphagan®

0,2 %, collyre Brimonidine

 ALLERGAN



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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

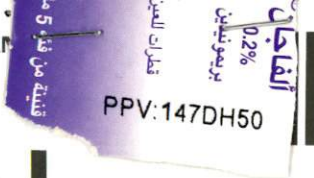
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ? N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez

Alphagan®

0,2 %, collyre Brimonidine

 ALLERGAN



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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

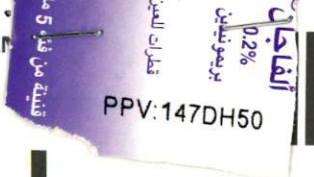
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ? N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez

Alphagan®

0,2 %, collyre Brimonidine

 ALLERGAN



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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ALPHAGAN® 0.2%, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
3. Comment utiliser ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALPHAGAN® 0.2%, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALPHAGAN® est indiqué pour réduire la pression intraoculaire élevée chez les patients ayant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire.

Il peut être utilisé soit seul quand un collyre bêta-bloquant est contre-indiqué, soit en association avec un autre collyre quand ce dernier ne parvient pas à réduire suffisamment la pression intraoculaire.

La substance active contenue dans ALPHAGAN® est le tartrate de brimonidine qui agit en réduisant la pression à l'intérieur de l'œil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ALPHAGAN® 0.2%, COLLYRE ? **N'utilisez jamais ALPHAGAN® 0.2%, collyre dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tartrate de brimonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous prenez des inhibiteurs de la monoamine-oxydase (IMAO) ou certains autres types d'antidépresseurs. Informez impérativement votre médecin si vous prenez un médicament antidépresseur.
- Si vous allaitez



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

☒ valable 3 mois



1543

Le 05 MARS 2020 / 20.....

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE ☒

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné : D^r EL ASRI Halima

Certifie que Mlle, Mme (M) : OUSSEUS BRAHIM

Présente un Glaucome C. Simple

Nécessitant un traitement d'une durée de : en continu

- Xalatan 0.01% 1 fois le soir } en continu
- Alpha gell. 10 mg

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

site : www.mupras.com // mail : reclamation@mupras.com // phone : 0522-22-78-14 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-16

Adresse : 6ème étage, Angle Rue Allal BENABDELLAH et Rue Fakir Mohammed (ex Rue Heintz) - Casablanca

FL ASRI Halima
Ophtalmologue
39, Bd. Zerktouni Casablanca
Résidence Les Palmes