

# 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.  
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Diagnostique 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 tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° P19-

046834

N° 88791

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0750 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : Mr IBRAHIM Mohamed  
Date de naissance : 04-4-1944  
Adresse : 47 M. Skopie EL MANFAOUT -  
Gautier CHSA  
Tél. : Total des frais engagés : 1203,20 DH Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation : 4/5/2020  
Nom et prénom du malade : Mr IBRAHIM Mohamed Age : 76  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Affection oculaire chronique  
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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 4/5/2020

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin
4/5/2020	CS	01	3000	Dr. ELIAQUI Saïda

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ROUDANI Mme LEBBAR Khadija 26, Bd Brahim Roudani Vers Miy-Youssef Maârif - Casablanca Tél : 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 24	04/05/2020	1203,20

# 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 :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRE	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		Coefficient DES TRAVAUX
		<div> <div>H</div> <div>25533412 21433552</div> <div>00000000 00000000</div> <div>D 00000000 00000000 G</div> <div>35533411 11433553</div> <div>B</div> </div>		MONTANTS DES SOINS
		(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Saida EL ALAOUI**

**Ophtalmologiste**

Ancienne interne et attachée au  
CHNO des QUINZE-VINGTS Paris

Diplômée de l'Université P. et M. Curie Paris VI

**الدكتورة سعيدة العلوي**

**طبيب العيون**

طبيبة سابقة بالمركز الإستشفائي الوطني

لطب العيون 15-20 بباريس

خريج جامعة باريس 6

Casablanca, le lundi 4 mai 2020

Monsieur IBRAHIMI Mohamed

- XOLA

95,20 x 2

1 goutte x 2 / j 3 MOIS

- FLUCON COLLYRE fl

22,60

1 goutte, 2 fois par jour, 3 MOIS

- VISMED n°3

144,10 x 2

1 goutte x 4 / j -> DANS LES DEUX YEUX

- GANFORT COLLYRE fl

234,00 x 3

1 goutte, LE SOIR dans les deux yeux, pendant 3 mois

T = 1203 20  
صيدلية الروداني  
PHARMACIE ROUDANI  
Mme LEBBAR Khadija Ep MIKOU  
Mme LEBBAR Khadija Ep Mily Youssef  
26, Bd Brahim Roudani Vers Mily Youssef  
Maâri - Casablanca  
Tél : 05 22 94 91 66 / 05 22 27 12 24

**Dr. ELALAOUI Saida**  
**Ophtalmologiste**

207, Bd. Zerkouni - Casablanca  
Tél : 05 22 94 91 66

207, Bd. Zerkouni 3ème étage - Casablanca - Tél./Fax : 05 22 94 91 66

E-mail : saidaelalaoui@yahoo.fr

**Xola®** 2

## COMPOSITION :

Chaque ml de Xola® contient 22,26 mg de chlorhydrate de dorzolamide équivalent à 20 mg de dorzolamide, conservateur : chlorure de benzalkonium et eau pour injection.

## MECANISMES D'ACTION :

Le chlorhydrate de dorzolamide est un puissant inhibiteur de l'anhydrase carbonique humaine, de type II. L'inhibition de l'anhydrase carbonique dans les procès ciliaires de l'œil diminue la sécrétion d'humour aqueux, en ralentissant probablement la formation des ions bicarbonates, avec une diminution secondaire du transport du sodium et des liquides.

## INDICATIONS ET MODE D'EMPLOI :

Xola® est indiqué dans le traitement de la pression intraoculaire élevée (PIO) chez les patients présentant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire. En monothérapie, la dose de Xola® est d'une goutte dans le cul de sac conjonctival de l'œil (les yeux) atteint(s), 3 fois par jour. En association à un bêta-bloquant à usage ophtalmique, la dose est d'une goutte de Xola® dans le cul de sac conjonctival de l'œil (les yeux) atteint(s), 2 fois par jour.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.
- Le dorzolamide n'a pas été étudié chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min) ou une acidose hyperchlorémique. Le dorzolamide et ses métabolites étant excrétés principalement par le rein, le dorzolamide est, en conséquence, contre-indiqué chez de tels patients.
- Acidose hyperchlorémique.

## MISES EN GARDE :

Ne pas injecter dans l'œil.

## PRECAUTIONS :

**Grossesse:** aucun effet tératogène, lié au traitement, n'a été observé à 1mg/kg/jour. Il n'existe pas de données suffisamment pertinentes sur l'utilisation de ce médicament chez la femme enceinte. Le dorzolamide ne doit être utilisé pendant la grossesse que si le rapport bénéfice-risque / risque-foetus le justifie.

**Allaitement:** On ne sait pas si le dorzolamide est excrété dans le lait maternel. Chez des rates allaitantes, on a observé une diminution du poids chez les descendants.

Si le traitement par dorzolamide est nécessaire, l'allaitement n'est pas recommandé.

Utilisation chez l'enfant: La sécurité et l'efficacité n'ont pas été établies.

## EFFETS INDESIRABLES :

Tout médicament peut avoir des effets indésirables. Vous pouvez éprouver des symptômes oculaires passagers tels que des brûlures, picotement, rougeur de l'œil, vision floue, larmoiement ou prurit oculaire. Vous pouvez éprouver un goût amer après instillation.

## AUTRES EFFETS INDESIRABLES :

Essoufflement, trouble d'estomac.

## CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Des effets indésirables possibles tels que vision trouble certains patients à conduire et/ou à utiliser des machines.

## PRESENTATION :

Xola® se présente en solution ophtalmique stérile, 5 ml en flacon.

## CONSERVATION :

Conserver dans une température de 15 à 25 °C. Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant l'ouverture.

## Tableau A (Liste I) :

- (CECI EST UN MÉDICAMENT)
- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et sa conservation doit être soignée.
  - Suivre strictement la prescription de votre médecin, le mode d'emploi, la notice et les instructions du pharmacien qui a vendu le médicament.
  - Le médecin et le pharmacien connaissent partiellement les avantages et les risques de ce médicament. N'arrêter pas la période du traitement prescrit par vous-même.
  - Ne prenez pas le même médicament sans l'avis de votre médecin.
  - Ne pas laisser à la portée ou à la vue des enfants.

Conseil des Ministres Arabes de la Santé & Syndicat des Pharmaciens Arabes

**Ophthalmics**

**Xola®** est un produit de qualité fabriqué par :

P.O. Box 6267 Jeddah - 21442-Arabe Saoudite

**الجبل**  
Jammoom Pharma

**b**

botu

82, Allée des Consueurs - Ain Seidi - Casablanca - Maroc

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

**Xola®** 2

## COMPOSITION :

Chaque ml de Xola® contient 22,26 mg de chlorhydrate de dorzolamide équivalent à 20 mg de dorzolamide, conservateur : chlorure de benzalkonium et eau pour injection.

## MECANISMES D'ACTION :

Le chlorhydrate de dorzolamide est un puissant inhibiteur de l'anhydrase carbonique humaine, de type II. L'inhibition de l'anhydrase carbonique dans les procès ciliaires de l'œil diminue la sécrétion d'humour aqueux, en ralentissant probablement la formation des ions bicarbonates, avec une diminution secondaire du transport du sodium et des liquides.

## INDICATIONS ET MODE D'EMPLOI :

Xola® est indiqué dans le traitement de la pression intraoculaire élevée (PIO) chez les patients présentant un glaucome à angle ouvert ou une hypertension oculaire. En monothérapie, la dose de Xola® est d'une goutte dans le cul de sac conjonctival de l'œil (les yeux) atteint(s), 3 fois par jour. En association à un bêta-bloquant à usage ophtalmique, la dose est d'une goutte de Xola® dans le cul de sac conjonctival de l'œil (les yeux) atteint(s), 2 fois par jour.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.
- Le dorzolamide n'a pas été étudié chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min) ou une acidose hyperchlorémique. Le dorzolamide et ses métabolites étant excrétés principalement par le rein, le dorzolamide est, en conséquence, contre-indiqué chez de tels patients.
- Acidose hyperchlorémique.

## MISES EN GARDE :

Ne pas injecter dans l'œil.

## PRECAUTIONS :

**Grossesse:** aucun effet tératogène, lié au traitement, n'a été observé à 1mg/kg/jour. Il n'existe pas de données suffisamment pertinentes sur l'utilisation de ce médicament chez la femme enceinte. Le dorzolamide ne doit être utilisé pendant la grossesse que si le rapport bénéfice-risque / risque-foetus le justifie.

**Allaitement:** On ne sait pas si le dorzolamide est excrété dans le lait maternel. Chez des rates allaitantes, on a observé une diminution du poids chez les descendants.

Si le traitement par dorzolamide est nécessaire, l'allaitement n'est pas recommandé.

Utilisation chez l'enfant: La sécurité et l'efficacité n'ont pas été établies.

## EFFETS INDESIRABLES :

Tout médicament peut avoir des effets indésirables. Vous pouvez éprouver des symptômes oculaires passagers tels que des brûlures, picotement, rougeur de l'œil, vision floue, larmoiement ou prurit oculaire. Vous pouvez éprouver un goût amer après instillation.

## AUTRES EFFETS INDESIRABLES :

Essoufflement, trouble d'estomac.

## CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Des effets indésirables possibles tels que vision trouble certains patients à conduire et/ou à utiliser des machines.

## PRESENTATION :

Xola® se présente en solution ophtalmique stérile, 5 ml en flacon.

## CONSERVATION :

Conservé dans une température de 15 à 25 °C. Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 30 jours suivant l'ouverture.

## Tableau A (Liste I)

(CECI EST UN MÉDICAMENT)  
- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et sa conservation doit être soignée.  
- Suivre strictement la prescription de votre médecin, le mode d'emploi, la date de péremption.  
- La méthode et le pharmacien commencent partiellement les avantages et les risques de ce médicament.  
- N'arrêter pas la période du traitement prescrit par vous-même.  
- Ne prenez pas le même médicament sans l'avis de votre médecin.  
- Ne pas laisser à la portée ou à la vue des enfants.

Conseil des Ministres Arabes de la Santé & Syndicat des Pharmaciens Arabes

**Ophthalmics**

**Xola®** est un produit de qualité fabriqué par :

P.O. Box 6267 Jeddah - 21442-Arabe Saoudite

**Leila Pharma**  
Jammou Pharma

**b**

botu

82, Allée des Consulaires - Ain Seidi - Casablanca - Maroc

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

**FLUCON®**, collyre

Fluorométholone

### b) COMPOSITION

Fluorométholone ..... 0,1 g  
Chlorure de benzalkonium ..... 0,01 g  
Phosphate monosodique, phosphate disodique anhydre, polysorbate 80,  
chlorure de sodium, tétracémate de sodium, alcool polyvinylique,  
méthylhydroxypropylcellulose, acide chlorhydrique et/ou hydroxyde de  
sodium pour ajuster le pH, eau purifiée ..... q.s.p. 100 ml

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre, flacon compte-gouttes de 3 ml.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CORTICOÏDES

### e) NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE / EXPLOITANT

Laboratoires ALCON  
4, Rue Henri Sainte-Claire Deville  
F-92563 RUEIL-MALMAISON CEDEX

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT  
ALCON CUSÍ, S.A.  
E-08320 El Masnou-Barcelone

6 118001

Flucon collyre de 3  
A.M.M. N° 103DMP/21/H  
Laboratoires Sothema  
PPV : 22,60 DHS

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

**SYNTHEMEDIC**

22-24 Rue Zoubeir Ibnou  
El Aouam 20500 Casablanca

**P.P.C: 144.10**

**SYNTHEMEDIC**

22-24 Rue Zoubeir Ibnou  
El Aouam 20500 Casablanca

**P.P.C: 144.10**



## NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



# GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE  
Bimatoprost/timolol

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient d'importantes informations.**

- 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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

### 1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient

à des médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Lorsque la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement de nuire à la vision, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement de nuire à la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de ce liquide. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.

**GANFORT® 0,3mg/ml+5mg/ml**

**Goutte en solution - Flacon de 3ml**

**6118001251391**

Distribué par les laboratoires AFRIC-PHAR

**PPV : 234DH00**

Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ

amment

cué



## NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



# GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE  
Bimatoprost/timolol

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient d'importantes informations.**

- 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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

### 1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient

à des médicaments appelés bêtabloquants. Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Lorsque la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement de nuire à la vision, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement de nuire à la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de ce liquide. Cela diminue la pression à l'intérieur de l'œil.

**GANFORT® 0,3mg/ml+5mg/ml**

**Goutte en solution - Flacon de 3ml**

**6118001251391**

**Distribué par les laboratoires AFRIC-PHAR**

**PPV : 234DH00**

**Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ**

amment  
cué



## NOTICE D'UTILISATION : INFORMATION POUR LES UTILISATEURS



# GANFORT®

0,3 mg/ml + 5 mg/ml SOLUTION OCULAIRE  
Bimatoprost/timolol

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient d'importantes informations.**

- 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 à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez un effet indésirable, même des effets secondaires non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Voir Section 4.

### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que GANFORT et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GANFORT ?
3. Comment prendre GANFORT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GANFORT ?
6. Informations supplémentaires.

### 1. Qu'est-ce que GANFORT et quand doit-il être utilisé

GANFORT contient deux principes actifs différents, le bimatoprost deux la pression intraoculaire élevée. Le bimatoprost, analogue de groupe de médicaments appelés prostamides. Le timolol appartient

à des médicaments appelés bêtabloquants.

Votre œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Lorsque la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement de nuire à la vision, la pression à l'intérieur de l'œil augmente, ce qui risque éventuellement de nuire à la vision (une maladie appelée glaucome). GANFORT agit en réduisant la production de ce liquide.

**GANFORT® 0,3mg/ml+5mg/ml**

**Goutte en solution - Flacon de 3ml**

**6118001251391**

**Distribué par les laboratoires AFRIC-PHAR**

**PPV : 234DH00**

**Médicament autorisé N° 333 DMP/21/NRQ**

amment  
cué