

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.

Radiologie 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 canaux, 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 canaux.

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

La 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° W19-584784

49394

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 024 72

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : Gueddari Mohammed

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0664 901841 Total des frais engagés : 2629,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Cancer chronique du gâche

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 :

Le : 29/11/2020

Signature de l'adhérent(e) :

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
21/11/2020			3000	INP : <input type="text"/>

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/11/2020	2629,20

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

					COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
					MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
					DEBUT D'EXECUTION	<input type="text"/>
					FIN D'EXECUTION	<input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> G 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> 00000000 35533411 B </div> <div> 00000000 11433553 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>				COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
					MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
					DATE DU DEVIS	<input type="text"/>
					DATE DE L'EXECUTION	<input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CLINIQUE AL MADINA

Centre d'Ophthalmologie

Docteur Lahcen ZAFAD

Ophthalmologiste

Spécialiste de la Chirurgie et
des Maladies des Yeux

Chirurgie Esthétique des paupières
et des Voies Lacrymales



مصححة المدينة

مركز أمراض وجراحة العيون

الدكتور لحسن زفاد

إختصاصي في أمراض وجراحة العيون

طبيب داخلي سابق بمستشفيات باريس

الجراحة التجميلية للجفون والمسالك الدمعية

05 novembre 2020

ORDONNANCE

Mme DOUKKALI Oum - Keltoum

16420 x 6
1/ COSOPT: COLLYRE

1 goutte 2 fois par jour pendant 3 mois, dans l'œil gauche, pendant 6 Mois

23070 x 6
2/ TRAVATAN COLLYRE

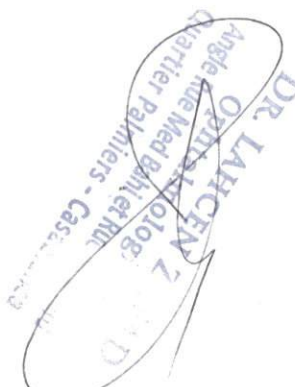
1 goutte par jour, le soir à 21h, dans l'œil gauche, pendant 6 Mois

3477 x 6
3/ LIPOSIC GEL

1 app le soir, dans l'œil gauche, pendant 6 Mois

4/ OXYAL: collyre

60 p
262970
2
1 goutte 3 fois / jour, dans les deux yeux, pendant 2 Mois



Angle Rue Mohamed Bahi et rue Mansard (en face du Lycée le Cèdre), Quartier Palmiers

Tél : 05.22.77.77.40 à 49 (LG) / 05 22 25 00 02 - Fax: 05.22.25.00.01 - CASABLANCA

E-mail : clinique.almadina@yahoo.fr - I.F n°:1007171 - Patente: 34782425

4. Dans une main, tenez le flacon à l'envers, en plaçant votre pouce ou votre index sur le poussoir.

5. Avec l'autre main, tirez doucement la paupière inférieure vers le bas pour former une cuvette.



6. Penchez la tête en arrière et regardez vers le haut.

7. Placez l'embout du flacon près de la paupière inférieure.
8. Laissez une goutte tomber dans la cuvette formée légèrement le flacon.

9. Fermez l'œil pendant quelques instants. Ne clignez pas.
10. En gardant l'œil fermé, placez l'index dans le coin de l'œil pendant deux minutes environ. Cela empêche le médicament de verser le nez et la gorge, où il pourrait être absorbé par votre médecin pour obtenir plus d'informations sur cet effet.
11. Remplacez le bouchon pour fermer le flacon hermétiquement.
12. Lavez-vous à nouveau les mains à l'eau et au savon.
Attendez au moins 15 minutes avant de remettre vos lunettes.
Veuillez à éviter tout contact de l'embout compte-gouttes avec une autre partie pour ne pas contaminer le collyre.

La contamination du collyre peut entraîner une infection.
Après l'instillation du collyre, il est possible de ressentir une gêne.
Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste ou est

COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml
COLLYRE EN SOLUTION
FLACON DE 5 ML



6 118001 160082

OT T002108 1

XP 11 2431

PV 764.20 DH

4. Dans une main, tenez le flacon à l'envers, en plaçant votre pouce ou votre index sur le poussoir.

5. Avec l'autre main, tirez doucement la paupière inférieure vers le bas pour former une cuvette.



6. Penchez la tête en arrière et regardez vers le haut.

7. Placez l'embout du flacon près de la paupière inférieure.
8. Laissez une goutte tomber dans la cuvette formée légèrement le flacon.

9. Fermez l'œil pendant quelques instants. Ne clignez pas.
10. En gardant l'œil fermé, placez l'index dans le coin de l'œil pendant deux minutes environ. Cela empêche le médicament de verser le nez et la gorge, où il pourrait être absorbé par votre médecin pour obtenir plus d'informations sur cet effet.
11. Remplacez le bouchon pour fermer le flacon hermétiquement.
12. Lavez-vous à nouveau les mains à l'eau et au savon.
Attendez au moins 15 minutes avant de remettre vos lunettes.
Veuillez à éviter tout contact de l'embout compte-gouttes avec une autre partie pour ne pas contaminer le collyre.

La contamination du collyre peut entraîner une infection.
Après l'instillation du collyre, il est possible de ressentir une gêne.
Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste ou est

COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml
COLLYRE EN SOLUTION
FLACON DE 5 ML



OT T002108 1
XP 11 2431
PV 764.20 DH

COSOPT® 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution
Boîte de 1 flacon de 5 ml
Dorzolamide/Timolol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
3. COMMENT UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

COSOPT est utilisé pour diminuer une pression oculaire accrue et soigner le glaucome. Le glaucome est une maladie qui entraîne une pression potentiellement élevée du liquide présent dans l'œil. Toutefois, certaines personnes atteintes peuvent présenter une pression oculaire normale. D'autre part, une pression accrue dans l'œil n'induit pas nécessairement un glaucome.

Le glaucome est généralement causé par une accumulation du liquide qui circule dans l'œil. Cette accumulation est due à une élimination trop lente du liquide oculaire par rapport à sa sécrétion : du liquide continue à rejoindre le liquide déjà présent dans l'œil et la pression ne cesse d'augmenter. Cette hausse de pression peut endommager la partie arrière de l'œil et réduire ainsi progressivement la vue. Cette baisse progressive de la vue peut se faire si lentement que la personne ne s'en rend pas compte. Il arrive même parfois qu'une pression

LOT S029887 2

EXP 06 2021

PPV 164.20 DH

COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml
COLLYRE EN SOLUTION
FLACON DE 5 ML



vosre pouce

ure



6. Penchez la tête en arrière et regardez vers le haut.

7. Placez l'embout du flacon près de la paupière inférieure. Évitez tout contact avec l'œil.
 8. Laissez une goutte tomber dans la cuvette formée entre l'œil et la paupière en pressant légèrement le flacon.
 9. Fermez l'œil pendant quelques instants. Ne clignez pas des yeux, ne vous frottez pas les yeux.
 10. En gardant l'œil fermé, placez l'index dans le coin interne de l'œil et appuyez contre le nez pendant deux minutes environ. Cela empêche le médicament de couler par le canal lacrymal vers le nez et la gorge, où il pourrait être absorbé par d'autres parties du corps. Consultez votre médecin pour obtenir plus d'informations sur cette méthode.
 11. Remplacez le bouchon pour fermer le flacon hermétiquement. Ne serrez pas trop le bouchon.
 12. Lavez-vous à nouveau les mains à l'eau et au savon pour éliminer les éventuels résidus.
- Attendez au moins 15 minutes avant de remettre vos lentilles de contact.**
Veillez à éviter tout contact de l'embout compte-gouttes avec l'œil, la paupière ou toute autre partie pour ne pas contaminer le collyre.

La contamination du collyre peut donner lieu à une infection oculaire.

Après l'instillation du collyre, il est possible de ressentir une sensation de brûlure dans l'œil.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste ou est

COSOPT® 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution
Boîte de 1 flacon de 5 ml
Dorzolamide/Timolol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
3. COMMENT UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

COSOPT est utilisé pour diminuer une pression oculaire accrue et soigner le glaucome. Le glaucome est une maladie qui entraîne une pression potentiellement élevée du liquide présent dans l'œil. Toutefois, certaines personnes atteintes peuvent présenter une pression oculaire normale. D'autre part, une pression accrue dans l'œil n'induit pas nécessairement un glaucome.

Le glaucome est généralement causé par une accumulation du liquide qui circule dans l'œil. Cette accumulation est due à une élimination trop lente du liquide oculaire par rapport à sa sécrétion : du liquide continue à rejoindre le liquide déjà présent dans l'œil et la pression ne cesse d'augmenter. Cette hausse de pression peut endommager la partie arrière de l'œil et réduire ainsi progressivement la vue. Cette baisse progressive de la vue peut se faire si lentement que la personne ne s'en rend pas compte. Il arrive même parfois qu'une pression

COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml
COLLYRE EN SOLUTION
FLACON DE 5 ML

LOT S029887 2

EXP 06 2021

PPV 164.20 DH



vosre pouce

ure



6. Penchez la tête en arrière et regardez vers le haut.

7. Placez l'embout du flacon près de la paupière inférieure. Évitez tout contact avec l'œil.
 8. Laissez une goutte tomber dans la cuvette formée entre l'œil et la paupière en pressant légèrement le flacon.
 9. Fermez l'œil pendant quelques instants. Ne clignez pas des yeux, ne vous frottez pas les yeux.
 10. En gardant l'œil fermé, placez l'index dans le coin interne de l'œil et appuyez contre le nez pendant deux minutes environ. Cela empêche le médicament de couler par le canal lacrymal vers le nez et la gorge, où il pourrait être absorbé par d'autres parties du corps. Consultez votre médecin pour obtenir plus d'informations sur cette méthode.
 11. Remplacez le bouchon pour fermer le flacon hermétiquement. Ne serrez pas trop le bouchon.
 12. Lavez-vous à nouveau les mains à l'eau et au savon pour éliminer les éventuels résidus.
- Attendez au moins 15 minutes avant de remettre vos lentilles de contact.**
Veillez à éviter tout contact de l'embout compte-gouttes avec l'œil, la paupière ou toute autre partie pour ne pas contaminer le collyre.

La contamination du collyre peut donner lieu à une infection oculaire.

Après l'instillation du collyre, il est possible de ressentir une sensation de brûlure dans l'œil.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste ou est

COSOPT® 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution
Boîte de 1 flacon de 5 ml
Dorzolamide/Timolol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
3. COMMENT UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

COSOPT est utilisé pour diminuer une pression oculaire accrue et soigner le glaucome. Le glaucome est une maladie qui entraîne une pression potentiellement élevée du liquide présent dans l'œil. Toutefois, certaines personnes atteintes peuvent présenter une pression oculaire normale. D'autre part, une pression accrue dans l'œil n'induit pas nécessairement un glaucome.

Le glaucome est généralement causé par une accumulation du liquide qui circule dans l'œil. Cette accumulation est due à une élimination trop lente du liquide oculaire par rapport à sa sécrétion : du liquide continue à rejoindre le liquide déjà présent dans l'œil et la pression ne cesse d'augmenter. Cette hausse de pression peut endommager la partie arrière de l'œil et réduire ainsi progressivement la vue. Cette baisse progressive de la vue peut se faire si lentement que la personne ne s'en rend pas compte. Il arrive même parfois qu'une pression

LOT S029887 2

EXP 06 2021

PPV 164.20 DH

COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml
COLLYRE EN SOLUTION
FLACON DE 5 ML



vosre pouce

ure



6. Penchez la tête en arrière et regardez vers le haut.

7. Placez l'embout du flacon près de la paupière inférieure. Évitez tout contact avec l'œil.
 8. Laissez une goutte tomber dans la cuvette formée entre l'œil et la paupière en pressant légèrement le flacon.
 9. Fermez l'œil pendant quelques instants. Ne clignez pas des yeux, ne vous frottez pas les yeux.
 10. En gardant l'œil fermé, placez l'index dans le coin interne de l'œil et appuyez contre le nez pendant deux minutes environ. Cela empêche le médicament de couler par le canal lacrymal vers le nez et la gorge, où il pourrait être absorbé par d'autres parties du corps. Consultez votre médecin pour obtenir plus d'informations sur cette méthode.
 11. Remplacez le bouchon pour fermer le flacon hermétiquement. Ne serrez pas trop le bouchon.
 12. Lavez-vous à nouveau les mains à l'eau et au savon pour éliminer les éventuels résidus.
- Attendez au moins 15 minutes avant de remettre vos lentilles de contact.**
Veillez à éviter tout contact de l'embout compte-gouttes avec l'œil, la paupière ou toute autre partie pour ne pas contaminer le collyre.

La contamination du collyre peut donner lieu à une infection oculaire.

Après l'instillation du collyre, il est possible de ressentir une sensation de brûlure dans l'œil.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste ou est

COSOPT® 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution
Boîte de 1 flacon de 5 ml
Dorzolamide/Timolol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
3. COMMENT UTILISER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

COSOPT est utilisé pour diminuer une pression oculaire accrue et soigner le glaucome. Le glaucome est une maladie qui entraîne une pression potentiellement élevée du liquide présent dans l'œil. Toutefois, certaines personnes atteintes peuvent présenter une pression oculaire normale. D'autre part, une pression accrue dans l'œil n'induit pas nécessairement un glaucome.

Le glaucome est généralement causé par une accumulation du liquide qui circule dans l'œil. Cette accumulation est due à une élimination trop lente du liquide oculaire par rapport à sa sécrétion : du liquide continue à rejoindre le liquide déjà présent dans l'œil et la pression ne cesse d'augmenter. Cette hausse de pression peut endommager la partie arrière de l'œil et réduire ainsi progressivement la vue. Cette baisse progressive de la vue peut se faire si lentement que la personne ne s'en rend pas compte. Il arrive même parfois qu'une pression

LOT S029887 2

EXP 06 2021

PPV 164.20 DH

COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml
COLLYRE EN SOLUTION
FLACON DE 5 ML



vosre pouce

ure



6. Penchez la tête en arrière et regardez vers le haut.

7. Placez l'embout du flacon près de la paupière inférieure. Évitez tout contact avec l'œil.
 8. Laissez une goutte tomber dans la cuvette formée entre l'œil et la paupière en pressant légèrement le flacon.
 9. Fermez l'œil pendant quelques instants. Ne clignez pas des yeux, ne vous frottez pas les yeux.
 10. En gardant l'œil fermé, placez l'index dans le coin interne de l'œil et appuyez contre le nez pendant deux minutes environ. Cela empêche le médicament de couler par le canal lacrymal vers le nez et la gorge, où il pourrait être absorbé par d'autres parties du corps. Consultez votre médecin pour obtenir plus d'informations sur cette méthode.
 11. Remplacez le bouchon pour fermer le flacon hermétiquement. Ne serrez pas trop le bouchon.
 12. Lavez-vous à nouveau les mains à l'eau et au savon pour éliminer les éventuels résidus.
- Attendez au moins 15 minutes avant de remettre vos lentilles de contact.**
Veillez à éviter tout contact de l'embout compte-gouttes avec l'œil, la paupière ou toute autre partie pour ne pas contaminer le collyre.

La contamination du collyre peut donner lieu à une infection oculaire.

Après l'instillation du collyre, il est possible de ressentir une sensation de brûlure dans l'œil.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien si cette sensation persiste ou est

liposic® Gel ophtalmique

carbomère 980

LIPOSIC
Gel ophtalmique 10 g
ZENITH PHARMA
PPV: 34.00 DH
ADSP n° 220 DMP/21/NNP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et sur votre maladie.
Si vous avez des 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.

La substance active est : le carbomère 980 200 mg
pour 100 g de gel ophtalmique
Les autres composants sont : cétrimide, sorbitol, triglycérides à chaîne moyenne, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

TITULAIRE ET EXPLOITANT

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France
Médicament autorisé n° 359 310-1
DE Algérie n° 08/17N133/096
AMM Tunisie n° 5283171

FABRICANT

Laboratoire CHAUVIN
Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France

1. QU'EST CE QUE LIPOSIC®, gel ophtalmique ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de gel ophtalmique. Tube de 10 g.
Le principe actif est le carbomère 980. Ce gel humidifie et lubrifie temporairement la surface oculaire.

LIPOSIC®, gel ophtalmique est indiqué dans le traitement symptomatique de "l'œil sec".
Que faut-il comprendre par le terme "œil sec" ?

La sécheresse oculaire est une affection de la surface de l'œil due à une insuffisance de larmes.

liposic® Gel ophtalmique

carbomère 980

LIPOSIC
Gel ophtalmique 10 g
ZENITH PHARMA
PPV: 34.00 DH
ADSP n° 220 DMP/21/NNP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et sur votre maladie.
Si vous avez des 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.

La substance active est : le carbomère 980 200 mg
pour 100 g de gel ophtalmique
Les autres composants sont : cétrimide, sorbitol, triglycérides à chaîne moyenne, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

TITULAIRE ET EXPLOITANT

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France
Médicament autorisé n° 359 310-1
DE Algérie n° 08/17N133/096
AMM Tunisie n° 5283171

FABRICANT

Laboratoire CHAUVIN
Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France

1. QU'EST CE QUE LIPOSIC®, gel ophtalmique ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de gel ophtalmique. Tube de 10 g.
Le principe actif est le carbomère 980. Ce gel humidifie et lubrifie temporairement la surface oculaire.

LIPOSIC®, gel ophtalmique est indiqué dans le traitement symptomatique de "l'œil sec".
Que faut-il comprendre par le terme "œil sec" ?

La sécheresse oculaire est une affection de la surface de l'œil due à une insuffisance de larmes.

liposic® Gel ophtalmique

carbomère 980

LIPOSIC
Gel ophtalmique 10 g
ZENITH PHARMA
PPV: 34.00 DH
ADSP n° 220 DMP/21/NNP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et sur votre maladie.
Si vous avez des 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.

La substance active est : le carbomère 980 200 mg
pour 100 g de gel ophtalmique
Les autres composants sont : cétrimide, sorbitol, triglycérides à chaîne moyenne, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

TITULAIRE ET EXPLOITANT

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France
Médicament autorisé n° 359 310-1
DE Algérie n° 08/17N133/096
AMM Tunisie n° 5283171

FABRICANT

Laboratoire CHAUVIN
Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France

1. QU'EST CE QUE LIPOSIC®, gel ophtalmique ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de gel ophtalmique. Tube de 10 g.
Le principe actif est le carbomère 980. Ce gel humidifie et lubrifie temporairement la surface oculaire.

LIPOSIC®, gel ophtalmique est indiqué dans le traitement symptomatique de "l'œil sec".
Que faut-il comprendre par le terme "œil sec" ?

La sécheresse oculaire est caractérisée par une diminution de la surface de l'œil due à une insuffisance de larmes.

liposic® Gel ophtalmique

carbomère 980

LIPOSIC
Gel ophtalmique 10 g
ZENITH PHARMA
PPV: 34.00 DH
ADSP n° 220 DMP/21/NNP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et sur votre maladie.
Si vous avez des 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.

La substance active est : le carbomère 980 200 mg
pour 100 g de gel ophtalmique
Les autres composants sont : cétrimide, sorbitol, triglycérides à chaîne moyenne, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

TITULAIRE ET EXPLOITANT

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France
Médicament autorisé n° 359 310-1
DE Algérie n° 08/17N133/096
AMM Tunisie n° 5283171

FABRICANT

Laboratoire CHAUVIN
Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France

1. QU'EST CE QUE LIPOSIC®, gel ophtalmique ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de gel ophtalmique. Tube de 10 g.
Le principe actif est le carbomère 980. Ce gel humidifie et lubrifie temporairement la surface oculaire.

LIPOSIC®, gel ophtalmique est indiqué dans le traitement symptomatique de "l'œil sec".
Que faut-il comprendre par le terme "œil sec" ?

La sécheresse oculaire est caractérisée par une diminution de la surface de l'œil due à une insuffisance de larmes.

liposic® Gel ophtalmique

carbomère 980

LIPOSIC
Gel ophtalmique 10 g
ZENITH PHARMA
PPV: 34.00 DH
ADSP n° 220 DMP/21/NNP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et sur votre maladie.
Si vous avez des 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.

La substance active est : le carbomère 980 200 mg
pour 100 g de gel ophtalmique
Les autres composants sont : cétrimide, sorbitol, triglycérides à chaîne moyenne, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

TITULAIRE ET EXPLOITANT

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France
Médicament autorisé n° 359 310-1
DE Algérie n° 08/17N133/096
AMM Tunisie n° 5283171

FABRICANT

Laboratoire CHAUVIN
Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France

1. QU'EST CE QUE LIPOSIC®, gel ophtalmique ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de gel ophtalmique. Tube de 10 g.
Le principe actif est le carbomère 980. Ce gel humidifie et lubrifie temporairement la surface oculaire.

LIPOSIC®, gel ophtalmique est indiqué dans le traitement symptomatique de "l'œil sec".
Que faut-il comprendre par le terme "œil sec" ?

La sécheresse oculaire est caractérisée par une diminution de la surface de l'œil due à une insuffisance de larmes.

liposic® Gel ophtalmique

carbomère 980

LIPOSIC
Gel ophtalmique 10 g
ZENITH PHARMA
PPV: 34.00 DH
ADSP n° 220 DMP/21/NNP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et sur votre maladie.
Si vous avez des 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.

La substance active est : le carbomère 980 200 mg
pour 100 g de gel ophtalmique
Les autres composants sont : cétrimide, sorbitol, triglycérides à chaîne moyenne, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

TITULAIRE ET EXPLOITANT

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France
Médicament autorisé n° 359 310-1
DE Algérie n° 08/17N133/096
AMM Tunisie n° 5283171

FABRICANT

Laboratoire CHAUVIN
Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France

1. QU'EST CE QUE LIPOSIC®, gel ophtalmique ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de gel ophtalmique. Tube de 10 g.
Le principe actif est le carbomère 980. Ce gel humidifie et lubrifie temporairement la surface oculaire.

LIPOSIC®, gel ophtalmique est indiqué dans le traitement symptomatique de "l'œil sec".
Que faut-il comprendre par le terme "œil sec" ?

La sécheresse oculaire est une affection de la surface de l'œil due à une insuffisance de larmes.

NOTICE : INFO

TRAVATAN

Travoprost

Veuillez lire attentivement

Gardez cette notice, vous y

Ce médicament vous a été

Si l'un des effets indésirables de

La substance active est le travoprost.

Les autres composants sont :

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

Excipients à effet notoire :

- Huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée 40 (HCO-40)

- Propylène glycol

Détenteur de la DE en Algérie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en Tunisie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et distributeur au Maroc est Les Laboratoires SOTHEMA B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Fabricant de Travatan est : Alcon Cusi S.A Camil Fabra 58,08320 El Masnou, Barcelone, Espagne.

1. QU'EST-CE QUE TRAVATAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

TRAVATAN contient du travoprost, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelé **analogues des prostaglandines**. Il agit en diminuant la pression dans l'œil. Il peut être utilisé seul ou en association avec d'autres collyres comme les bêta-bloquants, qui réduisent aussi la pression oculaire.

TRAVATAN collyre en solution est utilisé pour traiter une pression élevée à l'intérieur de l'œil. Cette pression peut conduire à une maladie appelée **glaucome**.

TRAVATAN est un liquide (solution incolore et limpide) fourni dans une boîte contenant un flacon en plastique de 2,5 ml avec un bouchon à vis. Chaque flacon est placé dans un sachet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRAVATAN

N'utilisez jamais TRAVATAN

• Si vous êtes allergique au travoprost ou à l'un des autres composants de TRAVATAN

TRAVATAN

40 microgrammes/ml

collyre en solution

travoprost

2,5 ml

Alcon

Lot : 9HSG1A

Fab : 07-2019

EXP : 07-2021



Laboratoires Sothema Bouskoura

Travatan® 40 µg/ml collyre en solution, 2,5 ml

1.M. N° 54/13 DMP/ 21/NCV

: 230 DHS



406151



40 microgrammes/ml collyre en solution

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

tre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

NOTICE : INFO

TRAVATAN

Travoprost

Veuillez lire attentivement

Gardez cette notice, vous y

Ce médicament vous a été

Si l'un des effets indésirables de

La substance active est le travoprost.

Les autres composants sont :

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

Excipients à effet notoire :

- Huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée 40 (HCO-40)

- Propylène glycol

Détenteur de la DE en Algérie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en Tunisie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et distributeur au Maroc est Les Laboratoires SOTHEMA B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Fabricant de Travatan est : Alcon Cusi S.A Camil Fabra 58,08320 El Masnou, Barcelone, Espagne.

1. QU'EST-CE QUE TRAVATAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

TRAVATAN contient du travoprost, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelé **analogues des prostaglandines**. Il agit en diminuant la pression dans l'œil. Il peut être utilisé seul ou en association avec d'autres collyres comme les bêta-bloquants, qui réduisent aussi la pression oculaire.

TRAVATAN collyre en solution est utilisé pour traiter une pression élevée à l'intérieur de l'œil. Cette pression peut conduire à une maladie appelée **glaucome**.

TRAVATAN est un liquide (solution incolore et limpide) fourni dans une boîte contenant un flacon en plastique de 2,5 ml avec un bouchon à vis. Chaque flacon est placé dans un sachet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRAVATAN

N'utilisez jamais TRAVATAN

• Si vous êtes allergique au travoprost ou à l'un des autres composants de TRAVATAN

TRAVATAN

40 microgrammes/ml

collyre en solution

travoprost

2,5 ml

Alcon

Lot : 9HSG1A

Fab : 07-2019

EXP : 07-2021



6 118001 070619

Laboratoires Sothema Bouskoura

Travatan® 40 µg/ml collyre en solution, 2,5 ml

1.M. N° 54/13 DMP/ 21/NCV

: 230 DHS



406151



40 microgrammes/ml collyre en solution

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

tre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

NOTICE : INFO

TRAVATAN

Travoprost

Veuillez lire attentivement

Gardez cette notice, vous y

Ce médicament vous a été

Si l'un des effets indésirables de

La substance active est le travoprost.

Les autres composants sont :

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

Excipients à effet notoire :

- Huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée 40 (HCO-40)

- Propylène glycol

Détenteur de la DE en Algérie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en Tunisie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et distributeur au Maroc est Les Laboratoires SOTHEMA B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Fabricant de Travatan est : Alcon Cusi S.A Camil Fabra 58,08320 El Masnou, Barcelone, Espagne.

1. QU'EST-CE QUE TRAVATAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

TRAVATAN contient du travoprost, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelé **analogues des prostaglandines**. Il agit en diminuant la pression dans l'œil. Il peut être utilisé seul ou en association avec d'autres collyres comme les bêta-bloquants, qui réduisent aussi la pression oculaire.

TRAVATAN collyre en solution est utilisé pour traiter une pression élevée à l'intérieur de l'œil. Cette pression peut conduire à une maladie appelée **glaucome**.

TRAVATAN est un liquide (solution incolore et limpide) fourni dans une boîte contenant un flacon en plastique de 2,5 ml avec un bouchon à vis. Chaque flacon est placé dans un sachet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRAVATAN

N'utilisez jamais TRAVATAN

• Si vous êtes allergique au travoprost ou à l'un des autres composants de TRAVATAN

TRAVATAN

40 microgrammes/ml

collyre en solution

travoprost

2,5 ml

Alcon

Lot : 9HSG1A

Fab : 07-2019

EXP : 07-2021



6 118001 070619

Laboratoires Sothema Bouskoura

Travatan® 40 µg/ml collyre en solution, 2,5 ml

1.M. N° 54/13 DMP/ 21/NCV

: 230 DHS



406151



40 microgrammes/ml collyre en solution

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

tre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

Excipients à effet notoire :

- Huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée 40 (HCO-40)

- Propylène glycol

Détenteur de la DE en Algérie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en Tunisie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et distributeur au Maroc est Les Laboratoires SOTHEMA B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Fabricant de Travatan est : Alcon Cusi S.A Camil Fabra 58,08320 El Masnou, Barcelone, Espagne.

1. QU'EST-CE QUE TRAVATAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

TRAVATAN contient du travoprost, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelé **analogues des prostaglandines**. Il agit en diminuant la pression dans l'œil. Il peut être utilisé seul ou en association avec d'autres collyres comme les bêta-bloquants, qui réduisent aussi la pression oculaire.

TRAVATAN collyre en solution est utilisé pour traiter une pression élevée à l'intérieur de l'œil. Cette pression peut conduire à une maladie appelée **glaucome**.

TRAVATAN est un liquide (solution incolore et limpide) fourni dans une boîte contenant un flacon en plastique de 2,5 ml avec un bouchon à vis. Chaque flacon est placé dans un sachet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRAVATAN

N'utilisez jamais TRAVATAN

• Si vous êtes allergique au travoprost ou à l'un des autres composants de TRAVATAN

NOTICE : INFO

TRAVATAN

Travoprost

Veuillez lire attentivement

Gardez cette notice, vous y

Ce médicament vous a été

Si l'un des effets indésirables de

La substance active est le travoprost.

Les autres composants sont :

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

Excipients à effet notoire :

- Huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée 40 (HCO-40)

- Propylène glycol

Détenteur de la DE en Algérie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en Tunisie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et distributeur au Maroc est Les Laboratoires SOTHEMA B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Fabricant de Travatan est : Alcon Cusi S.A Camil Fabra 58,08320 El Masnou, Barcelone, Espagne.

1. QU'EST-CE QUE TRAVATAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

TRAVATAN contient du travoprost, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelé **analogues des prostaglandines**. Il agit en diminuant la pression dans l'œil. Il peut être utilisé seul ou en association avec d'autres collyres comme les bêta-bloquants, qui réduisent aussi la pression oculaire.

TRAVATAN collyre en solution est utilisé pour traiter une pression élevée à l'intérieur de l'œil. Cette pression peut conduire à une maladie appelée **glaucome**.

TRAVATAN est un liquide (solution incolore et limpide) fourni dans une boîte contenant un flacon en plastique de 2,5 ml avec un bouchon à vis. Chaque flacon est placé dans un sachet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRAVATAN

N'utilisez jamais TRAVATAN

• Si vous êtes allergique au travoprost ou à l'un des autres composants de TRAVATAN

TRAVATAN

40 microgrammes/ml

collyre en solution

travoprost

2,5 ml

Alcon

Lot : 9HSG1A

Fab : 07-2019

EXP : 07-2021



6 118001 070619

Laboratoires Sothema Bouskoura

Travatan® 40 µg/ml collyre en solution, 2,5 ml

1.M. N° 54/13 DMP/ 21/NCV

: 230 DHS



406151



40 microgrammes/ml collyre en solution

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

tre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

NOTICE : INFO

TRAVATAN

Travoprost

Veuillez lire attentivement

Gardez cette notice, vous y

Ce médicament vous a été

Si l'un des effets indésirables de

La substance active est le travoprost.

Les autres composants sont :

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

Excipients à effet notoire :

- Huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée 40 (HCO-40)

- Propylène glycol

Détenteur de la DE en Algérie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en Tunisie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et distributeur au Maroc est Les Laboratoires SOTHEMA B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Fabricant de Travatan est : Alcon Cusi S.A Camil Fabra 58,08320 El Masnou, Barcelone, Espagne.

1. QU'EST-CE QUE TRAVATAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

TRAVATAN contient du travoprost, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelé analogues des prostaglandines. Il agit en diminuant la pression dans l'œil. Il peut être utilisé seul ou en association avec d'autres collyres comme les bêta-bloquants, qui réduisent aussi la pression oculaire.

TRAVATAN collyre en solution est utilisé pour traiter une pression élevée à l'intérieur de l'œil. Cette pression peut conduire à une maladie appelée glaucome.

TRAVATAN est un liquide (solution incolore et limpide) fourni dans une boîte contenant un flacon en plastique de 2,5 ml avec un bouchon à vis. Chaque flacon est placé dans un sachet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TRAVATAN

N'utilisez jamais TRAVATAN

• Si vous êtes allergique au travoprost ou à l'un des autres composants de TRAVATAN

TRAVATAN

40 microgrammes/ml

collyre en solution

travoprost

2,5 ml

Alcon

Lot : 9HSG1A

Fab : 07-2019

EXP : 07-2021



6 118001 070619

Laboratoires Sothema Bouskoura

Travatan® 40 µg/ml collyre en solution, 2,5 ml

1.M. N° 54/13 DMP/ 21/NCV

: 230 DHS



406151



40 microgrammes/ml collyre en solution

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

tre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

NOTICE : INFO

TRAVATAN

Travoprost

Veuillez lire attentivement

Gardez cette notice, vous y

Ce médicament vous a été

Si l'un des effets indésirables de

La substance active est le travoprost.

Les autres composants sont :

quantités d'acide chlorhydrique ou d'hydroxyde de sodium sont ajoutées pour conserver des niveaux d'acidité (niveau de pH) normaux.

Excipients à effet notoire :

- Huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée 40 (HCO-40)

- Propylène glycol

Détenteur de la DE en Algérie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en Tunisie est Alcon Laboratories (UK) Ltd. Boundary Way, Hemel Hempstead, Herts HP2 7UD, Royaume Uni.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et distributeur au Maroc est Les Laboratoires SOTHEMA B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Fabricant de Travatan est : Alcon Cusi S.A Camil Fabra 58,08320 El Masnou, Barcelone, Espagne.

TRAVATAN

40 microgrammes/ml

collyre en solution

travoprost

2,5 ml

Alcon

Lot : 9HSG1A

Fab : 07-2019

EXP : 07-2021



6 118001 070619

Laboratoires Sothema Bouskoura

Travatan® 40 µg/ml collyre en solution, 2,5 ml

1.M. N° 54/13 DMP/ 21/NCV

: 230 DHS



406151



ammes/ml collyre en solution

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

tre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE TRAVATAN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE

TRAVATAN contient du travoprost, qui fait partie d'un groupe de médicaments appelé analogues des prostaglandines. Il agit en diminuant la pression dans l'œil. Il peut être utilisé seul ou en

association avec d'autres collyres comme les bêta-bloquants, qui réduisent aussi la pression oculaire.

TRAVATAN collyre en solution est utilisé pour traiter une pression élevée à l'intérieur de l'œil. Cette pression peut conduire à une maladie appelée glaucome.

TRAVATAN est un liquide (solution incolore et limpide) fourni dans une boîte contenant un flacon en plastique de 2,5 ml avec un bouchon à vis. Chaque flacon est placé dans un sachet.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAITRE AVANT D'UTILISER TRAVATAN

N'utilisez jamais TRAVATAN

• Si vous êtes allergique au travoprost ou à l'un des autres composants de TRAVATAN

Veillez lire attentivement ces instructions, qui contiennent des informations importantes sur la manière d'utiliser ce produit. Si vous avez des questions, veuillez-vous adresser à votre pharmacien, votre médecin, votre ophtalmologue ou contactez-nous.

Oxylal®

OXYD®

Acide hyaluronique 0,15% (sous-forme de Hyaluronate de Sodium), 0,5% de polyéthylène glycol 8000 (PEG 8000), chlorure de potassium, chlorure de calcium, chlorure de magnésium, chlorure de sodium, eau pour préparation injectable, acide borique et Oxyd® (conservateur).

Indications : lubrifiant pour les yeux et humidifie durant le port de lentilles de contact souple et rigide

Qu'est-ce que Oxylal ?

Oxylal est un collyre en solution claire qui contient 0,15% d'acide hyaluronique (sous-forme de hyaluronate de sodium), 0,5% de polyéthylène glycol 8000 (PEG 8000), chlorure de potassium, chlorure de calcium, chlorure de magnésium, chlorure de sodium, eau pour préparation injectable, acide borique et Oxyd® (un conservateur doux qui se transforme en eau, oxygène et sel sur la surface de l'œil).

Oxylal une fois ouvert, peut être utilisé pendant 8 semaines.

Pour quel usage Oxylal est-il destiné ?

hydrater la surface de l'œil et alléger les symptômes du syndrome de l'œil sec.
avec tous les types de lentilles de contact, souples et rigides et offre un confort de port
ble tout au long de la journée.

s utiliser Oxylal ?

sants essentiels qu'on trouve naturellement dans l'œil et les larmes : hyaluronate de
efficace, substance nutritive et ions purifiants comme le potassium, le magnésium, le
sodium et le calcium. PEG 8000 est un hydratant supplémentaire qui renforce la durée d'hydratation.

Oxylal est conçu pour rester sur la surface de l'œil en fournissant une hydratation de longue durée pour tous
les symptômes de l'œil sec en remplaçant les composants naturels des larmes par des composants essentiels.

C'est un produit idéal pour toute personne qui souffre d'une variété de symptômes des yeux secs comme le
stress visuel, la sécheresse, l'irritation, l'inconfort, l'écoulement, l'écoulement oculaire.

RIMA
PHARMA
P.V.C
80.00 DH