

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.

Diologie 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.

Prothèse 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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0001048

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 03581 Société :


☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : 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 : Farid Senhaji

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 :/...../.....

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19- 0001048

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture

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
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				CCEFFICIENT 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 <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		CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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'EXEC

VOLET ADHERENT

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

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Veuillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des
O.D.F. Prothèses dentaires				

Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux
H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
G	00000000	00000000
	35533411	11433553

(Création, Remont, adjonction)		Date du devis
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		
		Fin de



W15-043503

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle 03587
Nom & Prénom ...Farid.SENHAJI...		
Fonction : Retraité	Phones 06 62 78 69 70	
Mail fasenhaji@gmail.com		
MEDECIN Prénom du patient Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/> Age Date 23 MAI 2019 Nature de la maladie Date 1ère visite <i>Offre de soins dentaires</i>		
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances		
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
<i>U2</i>		<i>900000</i>
PHARMACIE Date 23/05/2019 Montant de la facture <i>198,20</i>		
ANALYSES - RADIOGRAPHIES Date : Désignation des Coefficients Montant détaillé des Honoraires <i>19 JUIN</i>		
AUXILIAIRES MEDICAUX Date : Nombre Montant détaillé des Honoraires AM PC IM IV		

Dr. Khalid LAMNIAI
DERMATO-VENEROLOGUE
Angle Rd. Sidi Abderrahmane
Abdelhadi Boutaleb
Alg. Tel. 0522 90 04 10

PHARMACIE S.S. ANFA
Dr. Mouna CHABACH phe
Azzemmour - Arfa Supérieur
Azzemmour - Algérie

01 JUL. 2019
Dr. ALOUZANI Kamel
Médecin Conseil

DOCTEUR Khalid LAMNIAI

SPECIALISTE

Maladies de la peau et du cuir chevelu
Infections sexuellement transmissibles



الدكتور خالد المنيعي

إختصاصي
في أمراض الجلد والشعر
الأمراض التناسلية

23 MAI 2019

Casablanca, le

الدار البيضاء، في

T SENNATI Femi

134,00

10 Fucidine 250 mg

14 x 21 x 05

14,00
a-

Idexomedin

21 x 8

39,70

3-

Fucidin u

21 x 8

adina

T= 198,00

إكزوميدين[®]

عابر للجلد
إكزاميدين

14,00



قارورة 60 مل

فوسيدين[®] 2%
كريم أنبوب من 15 غ

39,70

Dr. Khalid LAMNIAI
Dermato-Venérologue



Angle Bd. Sidi Abderrahmane et Bd Abdelhadi Boutaleb, 2ème étage n° 7 Ha
مان وشارع عبد الهادي بوطالب. الطابق الثاني رقم 7 الحي الحسني - الدار البيضاء
Tél./Fax : 05 22 89 19 35 - الهاتف/الفاكس : 05 22 90 04 17
E-mail : cabinet.drlam@gmail.com - GSM cabinet : 06 69 88 00 95

Fucidine[®] 250 mg, comprimé pellicule
فوسيدين[®] 250 ملغ، قرص مغلف

DOCTEUR Khalid LAMNIAI

SPECIALISTE

Maladies de la peau et du cuir chevelu
Infections sexuellement transmissibles



الدكتور خالد المنيعي

إختصاصي
في أمراض الجلد والشعر
الأمراض التناسلية

30 MAI 2019

Casablanca, le الدار البيضاء، في

N° SEWADJI Farid

136,50

CicAPLAST RS gel cicatrisant

Nale et 204 x 100g

Pharmacie Dr. Khalid Lamniai
Rue d'Alger, 10000 Casablanca
Tél.: 05 22 89 19 35

Dr. Khalid LAMNIAI
DERMATO-VENEROLOGUE
Angle Bd. Sidi Abderrahmane
et Bd Abdelhadi Boutaleb
Casa Tél. 05 22 90 04 17

DOCTEUR Khalid LAMNIAI

SPECIALISTE

Maladies de la peau et du cuir chevelu
Infections sexuellement transmissibles

Patente : 35002257

الدكتور خالد المنيعي

إختصاصي
في أمراض الجلد و الشعر
الأمراض التناسلية

23 MAI 2019

Casablanca, le الدار البيضاء, في

NOTE D'HONORAIRE

ICE : 001634724000071

NOM : SEMITATI

Prénom : Fahid

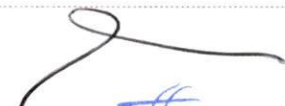
Date de la consultation : /___/___/___/

Consultation :

Nature de l'acte : Electrocoagulation de verru vulgaire

kg = 2000 DA -

Arrêtée la présente note d'honoraire à la somme de : Deux mil dix


Dr. Khalid LAMNIAI
DERMATO-VENEROLOGUE
Angle Bd. Sidi Abderrahmane
et Bd. Abdelhadi Boutaleb
Casa Tél 0522 90 04 17

Angle Bd. Sidi Abderrahmane et Route d'Azemmour, 2ème étage n° 7 Hay Hassani - Casablanca
زاوية شارع سيدي عبد الرحمان وطريق أزموور الطابق الثاني رقم 7 الحي الحسني - الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 90 04 17 / 06 69 88 00 95 - الهاتف/الفاكس : 05 22 89 19 35
Tél./Fax : 05 22 89 19 35
E-mail : lamniaikhalid@yahoo.fr

فوسيدين® 250 مغ، قرص مغلف فوسيدات الصوديوم

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بتمعن قبل استعمال هذا الدواء.
احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
إذا كانت لديك أسئلة أخرى، أو إذا انتابك الشك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
وصف هذا الدواء لك أنت شخصياً، لا تعطيه لأي شخص آخر، حتى في حالة وجود نفس الأعراض لديه، فقد يضره ذلك.
إذا كان أحد الأعراض الجانبية خطيراً، أو إذا لاحظت أعراض جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، ابلغوا الطبيب أو الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو فوسيدين® 250 مغ، و متى يتم استعماله
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال فوسيدين® 250 مغ، قرص مغلف
3. كيف يتم استعمال فوسيدين® 250 مغ، قرص مغلف
4. ما هي الأعراض الجانبية الغير المرغوب فيها المحتملة
5. كيف يتم الاحتفاظ على فوسيدين® 250 مغ، قرص مغلف
6. معلومات أخرى

1. ما هو فوسيدين® 250 مغ، و متى يتم استعماله

الصف الصيدلاني العلاجي:

هذا الدواء مضاد حيوي من عائلة الفوسيدانين، ومادته الفاعلة هي فوسيدات الصوديوم.

دواعي الاستعمال:

هي نتيجة النشاط المضاد الحيوي و المميزات الحركية الدوائية لفوسيدات الصوديوم. تأخذ بعين الاعتبار الدراسات التي خضع لها هذا الدواء و مكانته في نطاق المضادات الحيوية المتوفرة حالياً.
هي تقتصر على علاج الإنتان التي تسببها الجراثيم العقنودية (ستافيلوكوك)، خاصة عندما تتموضع في الجلد والعظام والمفاصل عند البالغين و الأطفال الذين يتجاوز سنهم 6 سنوات.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال فوسيدين® 250 مغ، قرص مغلف

الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء:

لا تتناولوا فوسيدين® 250 مغ قرص مغلف في الحالات التالية:

إذا كنتم تتناولون من حساسية تجاه فوسيدات الصوديوم أو إحدى المكونات الأخرى لهذا الدواء (أنظر الفقرة 6).

إذا كنتم تتناولوا دواء مخفض لنسبة الكوليسترول في الدم من عائلة الستاتين أو مثبطات إنزيم HMG CoA reductase ، مثل أتورفاستاتين، فلوفاستاتين، برفاساتاتين، روزوفاستاتين، سيمافاستاتين، بسبب خطر متزايد في الإصابة بالآثار الجانبية الغير المرغوب فيها (أنظر فقرة تحذيرات خاصة و احتياطات الاستعمال).

في حالة قصور كبد.

في حالة إلتان بولي إلا إذا كان نتيجة إصابة كلوية.

تحذيرات خاصة:

استشيروا الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال هذا الدواء.

يجتنب تناول حمض الفوسيديك بالتزامن مع الأدوية المخففة لنسبة الكوليسترول في الدم من عائلة الستاتين (التي تدعى مثبطات إنزيم HMG CoA reductase بسبب خطر متزايد في الإصابة بالآثار الجانبية الغير مرغوب فيها العضلية. في بعض الحالات النادرة، قد تكون هذه الآثار الجانبية العضلية خطيرة، بما فيها آثار عضلية قد تؤدي إلى إصابة كلوية من المحتمل أن تكون مميتة (أنظر الفقرة لا تتناولوا فوسيدين®).

بالتالي إذا كنتم تتناولوا دواء من عائلة الستاتين، سيقر الطبيب إذا كان من المستحسن إيقاف العلاج بالستاتين مؤقتاً قبل الشروع في العلاج بفوسيدين® أو إختيار مضاد حيوي آخر.

في حالة ألم عضلي، حساسية عضلية مؤلمة أو ضعف عضلي، يجب استشارة الطبيب مباشرة.

استعمال هذا الدواء قد يوجب مراقبة طبية، بالخصوص عند الرضيع أو في حالة مرض كبد. في حالة ظهور يرقان، يجب إبلاغ الطبيب مباشرة.

يحتوي هذا الدواء على الصوديوم. يحتوي هذا الدواء على 11 مغ من الصوديوم في كل قرص. يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار عند المرضى الذين يراقبون كمية الصوديوم التي يتناولونها في تغذيتهم.

يُوصى بعدم استعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين يعانون من حساسية تجاه الغالكتوز أو بنقص إنزيم لاكتاز لاب أو بسوء امتصاص الغلوكوز أو الغالكتوز (أمراض وراثية نادرة). يُنْهَو طبيكم في حالة ما إذا كنتم تتناولون من حساسية تجاه بعض السكريات.

التفاعلات مع الأدوية الأخرى:

بسبب الخطر المتزايد بالإصابة: يُمنع استعمال هذا الدواء بالتزامن مع الأدوية المخففة لنسبة الكوليسترول في الدم من عائلة الستاتين (أو مثبطات إنزيم HMG CoA reductase ، مثل أتورفاستاتين، فلوفاستاتين، برفاساتاتين، روزوفاستاتين، سيمافاستاتين، (أنظر فقرة لا تتناولوا فوسيدين و تحذيرات خاصة و احتياطات الاستعمال).

في حالة تناول هذا الدواء بالتزامن مع الكلوسبورين، يوصى بتغيير نسبة الكلوسبورين في الدم و بمراقبة الوظيفة الكلوية من أجل ضبط الجرعة إذا استلزم الحال، و ذلك أثناء و بعد العلاج.

ابلغوا الطبيب أو الصيدلي إذا كنتم تتناولوا، إذا تناولتم مؤخراً أو من الممكن أن تتناولوا أي دواء آخر.

التفاعلات مع الطعام و الشراب:

لا شيء.

الاستعمال أثناء الحمل و الإرضاع:

بسبب قيمته العلاجية العالية، يمكن استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل إذا اقتضى الأمر ذلك وأياً كانت مدة الحمل. إذا اكتشفت أنك حاملاً أثناء العلاج ، فومي باستشارة الطبيب، فهو الوحيد القادر على تقدير ضرورة الاستمرار فيه.

ينتقل هذا الدواء بكميات قليلة إلى حليب الأم.

بشكل عام، ينبغي دائماً استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء أثناء الحمل أو الإرضاع.

القدرة على سباق السيارات وعلى استعمال الآلات : لا شيء

للسواغات ذات تأثيرات معلومة: يحتوي فوسيدين على اللاكوز و الصوديوم.

السواغات	في كل قرص مغلف
لاكتوز أحادي الإماهة	71,9 مغ
صوديوم	11 مغ

3. كيف يتم استعمال فوسيدين® 250 مغ:

البالغين: 1 إلى 1.5 غ في اليوم وفق جرعتين أو ثلاث جرع في اليوم، حسب حدة الإنتان التي تسببها الجراثيم العقنودية (ستافيلوكوك).

الأطفال الذين يتجاوز سنهم 6 سنوات: 30 إلى 50 مغ في اليوم، حسب حدة الإنتان التي تسببها الجراثيم العقنودية (ستافيلوكوك).

في جميع الحالات، يجب التقيد تماماً بتعليمات الطبيب.

طريقة تناول الدواء:

يؤخذ هذا الدواء عن طريق الفم.

تبلع الأقراص مع كوب من الماء.

4. ما هي الأعراض الجانبية الغير المرغوب فيها المحتملة

كثيره من الأدوية من المحتمل أن يكون لفوسيدين® 250 مغ قرص مغلف ، آثار جانبية غير مرغوبة بدون أن يكون الجميع عرضة لهذه الآثار.

- احتمال ظهور حساسية جلدية (استثنائياً) أو اضطرابات هضمية (آلام على مستوى المعدة، في، إسهال).
- كمية مفرطة من البيليروبين في الدم مع أو بدون يرقان، و مع أو بدون أي تغيير في أنزيمات الكبد.
- آثار خاصة بالدم: انخفاض كمية بعض العناصر الدموية: الخلايا المحببة، الكريات الدموية الحمراء، الصفائح.
- آثار عضلية- هيكلية وجهازية: ضعف عضلي وآلام عضلية من المحتمل أن تكون خطيرة (راجعوا فقرة التفاعلات الدوائية وغيرها من التفاعلات).
- إذا لاحظتم ظهور أي آثار جانبية غير مرغوبة غير واردة في هذه النشرة أو في حال تفاقمتم بعض الآثار غير المرغوبة، فقوموا بإبلاغ الطبيب أو الصيدلي.

5. كيف يتم الاحتفاظ على فوسيدين® 250 مغ

يحفظ بعيداً عن متناول ونظر الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية: لا تستعملوا فوسيدين® 250 مغ بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على العلبة. احتياطات خاصة لتخزين الدواء.

ليست هناك أية احتياطات خاصة لتخزين هذا الدواء

6. معلومات أخرى

قائمة I- بناءً على وصفة طبية فقط

على ماذا يحتوي فوسيدين® 250 مغ قرص مغلف

المادة الفاعلة في هذا الدواء هي:

فوسيدات الصوديوم..... 250.000 مغ

لكل قرص مغلف من 502.4 مغ

المكونات الأخرى هي: سيليلوز ميكروكريستالين، كروسوفيدون، لاکتوز أحادي الإماهة، ستيرات المغنيزيوم، سيليس كوليئيدال اللاماني، طلق، ألفا توكوفيرول، هيبروميلوز، ثنائي أكسيد التيتانيوم... كمية كافية لقرص واحد الشكل الصيدلاني

يأتي هذا الدواء في شكل أقراص مغلفة.

علبة ذات 10 أقراص مغلفة

رقم و صاحب مقرر التسجيل، و عنوان الصانع

رقم مقرر التسجيل في الجزائر : 169/99/13N 179/083

رقم التسجيل في المغرب : 170/15 DMP/21/NRQ

رقم التسجيل في تونس : 5823025

اسم و عنوان صاحب مقرر التسجيل بالبلد الأم

مخابر ليو

2 شارع روني كودرون، 78960 فوازين البروتونوه

فرنسا

اسم و عنوان صاحب مقرر التسجيل في المغرب

POLYMEDIC

Quartier Arsalane

Rue Amyot d'Inville

B.P. 10877

Casablanca - MAROC

الصانع و المعبئ

مخابر ليو

39 طريق شارتر، صندوق بريدي 9- 28500 فيزونييه

فرنسا

آخر تاريخ تم فيه التصديق على هذه النشرة هو مايو 2015

نصائح في التربية الصحية

ما الذي يجب معرفته عن المضادات الحيوية ؟

إن المضادات الحيوية فعالة في مكافحة الخمج الناتج عن البكتيريا ، ولكنها ليست فعالة ضد الخمج الناتج عن الفيروسات.

لهذا اختار طبيكم وصف هذا المضاد الحيوي لكم لأنه يتناسب تماماً مع حالتكم ومع مرضكم الحالي.

تمتلك البكتيريا القدرة على البقاء حية أو على التكاثر رغم مفعول المضاد الحيوي، تسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، إنها تبطل مفعول بعض المضادات الحيوية.

تزداد هذه المقاومة مع الاستعمال المفرط أو غير المناسب للمضادات الحيوية.

قد تسببون في ظهور بكتيريا مقاومة وبالتالي في تأخير شفايتكم أو حتى إبطال مفعول هذا الدواء، إذا لم تلتزموا بما يلي:

• الجرعة المطلوبة تناولها.

• أوقات تناول الدواء.

• مدة العلاج.

وعليه فللحفاظ على فعالية هذا الدواء:

1. لا تستعملوا مضاداً حيوياً إلا إذا وصفه الطبيب لكم.

2. احترموا وصفة الطبيب بدقة.

3. لا تستعملوا مضاداً حيوياً ما مرة ثانية دون وصفة طبية جديدة، حتى وإن ظننتم أنكم تقومون بمكافحة مرض مشابه للأول.

4. لا تعطوا أبداً المضاد الحيوي الذي وُصف لكم لشخص آخر، فقد لا يكون مناسباً لمرضه.

5. بعد انتهاء العلاج، أعيدوا إلى الصيدلي كل العلبة المفتوحة من أجل التخلص منها بشكل صحيح وملام.

FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé Fusidate de sodium

Veillez 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 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 FUCIDINE® 250 mg, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?
3. COMMENT PRENDRE FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est un antibiotique de la famille des fusidanes, dont la substance active est le Fusidate de sodium;

Indications thérapeutiques

Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques du fusidate de sodium. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponible. Elles sont limitées aux infections staphylococciques notamment dans leurs localisations cutanées, osseuses et articulaires chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne prenez jamais FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique (hypersensible) au fusidate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes traité en même temps par un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang (hypocholestérolémiants) de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de la HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine en raison du risque majoré de leurs effets indésirables (voir aussi la rubrique Mises en garde et précautions d'emploi).

- En cas d'insuffisance hépatique.

- En cas d'infection urinaire à Staphylocoque sauf si elle est due à une atteinte des reins.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Mises en garde et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de la HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires. Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales (voir rubrique Ne prenez jamais FUCIDINE®).

Par conséquent, si vous êtes traité par un médicament de la famille des statines, le médecin jugera s'il est préférable que le traitement par statine soit arrêté temporairement avant d'initier un traitement par FUCIDINE® ou si un autre antibiotique devra vous être prescrit.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale, en particulier chez le nourrisson ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition d'une jaunisse, prévenez immédiatement un médecin.

Ce médicament contient du sodium. Ce médicament contient 11 mg de sodium par comprimé. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et FUCIDINE®

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de la HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine (voir rubrique Ne prenez jamais FUCIDINE® et Mises en garde et précautions d'emploi). INFORMEZ VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN SI VOUS PRENEZ, AVEZ RECEMMENT PRIS OU POURRIEZ PRENDRE TOUT AUTRE MEDICAMENT En cas d'association avec la Ciclosporine, des dosages des concentrations sanguines de ciclosporine et des contrôles de la fonction rénale sont recommandés pour une éventuelle adaptation posologique.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

En raison du bénéfice thérapeutique élevé, l'utilisation de ce médicament peut être envisagée si besoin au cours de la grossesse, quel qu'en soit le terme.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Ce produit passe en petite quantité dans le lait maternel.

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

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire:

FUCIDINE® contient du lactose et du sodium.

Excipient	Quantité par comprimé
Lactose monohydraté	71,9 mg

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement
Compte tenu de la cinétique de l'acide fusidique, il est préférable de faire une dose de charge en début de traitement et de diminuer ensuite la posologie.

Adultes :

1 à 1,5 g/jour en 2 ou 3 prises en fonction de la gravité des infections staphylococciques traitées.

Enfants de plus de 6 ans :

30 à 50 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection staphylococcique traitée. Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance du médecin.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Vous pourriez avoir des troubles gastro-intestinaux ou des effets sur le foie. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- possibilité d'allergie cutanée (exceptionnellement) ou de troubles digestifs (douleurs au niveau de l'estomac, vomissements, diarrhées),
- quantité excessive de bilirubine dans le sang, avec ou sans jaunisse, avec ou sans modification des enzymes du foie
- manifestations hématologiques : diminution de la quantité de certains éléments du sang (granulocytes, globules rouges, plaquettes).
- manifestations musculo-squelettiques et systémiques : faiblesse musculaire et douleurs musculaires potentiellement graves (voir rubrique Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Date de péremption

Ne pas utiliser FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste I - Uniquement sur ordonnance médicale

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?

- La substance active est :

Fusidate de sodium 250,0 mg

Pour un comprimé pelliculé de 502,4 mg.

- Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, crospovidone[®], lactose monohydraté, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, talc, alpha-tocophérol, hypromellose, dioxyde de titane.

[®]La crospovidone est un homopolymère synthétique à chaînes croisées de la N-vinyl-2 pyrrolidone.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que FUCIDINE® 250 mg, comprimé pelliculé ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîtes de 10 comprimés.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire

LABORATOIRES LEO

2, RUE RENE CAUDRON, 78960 VOISINS LE BRETONNEUX, FRANCE

Titulaire d'AMM au Maroc :

POLYMEDIC

Quartier Arsalane, Rue Amyot d'Inville, B.P. 10877, Casablanca (MAROC)

Fabricant et conditionneur

LABORATOIRES LEO

39 ROUTE DE CHARTRES, 28500 VERNUILLET, FRANCE

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est mai 2015.

Numéro de la Décision d'Enregistrement en Algérie : 16/99/13N 179/083

Numéro d'AMM au Maroc : 170/15 DMP/21/NRQ

Numéro d'AMM en Tunisie : 5823025

Autres

CONSEILS / EDUCATION SANITAIRE

QUE SAVOIR SUR LES ANTIBIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

Aussi, votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient précisément à votre cas et à votre maladie actuelle.

Les bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique. Ce phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs.

La résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques.

Vous risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder votre guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas :

- la dose à prendre,
- les moments de prise,
- et la durée de traitement.

En conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

1. N'utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.
2. Respectez strictement votre ordonnance.
3. Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous pensez combattre une maladie apparemment semblable.
4. Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut-être pas adapté à sa maladie.
5. Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.



فوسيدين 2% كريم

يشعني قراءة كامل هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء. احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج لإعادة قراءتها من جديد. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك ما، أطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو من الصيدلي. لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تعطه أبدا لشخص آخر، حتى في حالة وجود أعراض مشابهة، قد يعرضه ذلك للخطر.

التعريف بالدواء
فوسيدين 2 بالمئة، كريم

التركيب	العلوي	أنبوب 15 غ
حامض الفوسيديك	2 غ	300 ملغ
سوانغات بكمية كافية لـ	100 غ	15 غ

قائمة السوانغات: بوتيل هيدروكسي أنيسول، سوربات البوتاسيوم، كحول سيتيليك، جلسيرول، بارافين سائل بوليوسبات 60، فازلين، ماء مقطر أنبوب كريم سعة 15 غ.

هذا الدواء هو مضاد حيوي للاستخدام الموضعي (D: الأمراض الجلدية).

الحالات التي تستدعي إلى استخدام هذا الدواء

هذا الدواء هو مضاد حيوي
يرصى بهذا الدواء لمعالجة الإلتهابات الجلدية الناجمة عن جراثيم المكورات العنقودية والمفجية المعقدة

تنبيه !

مضادات الاستطباب

لا يجوز استخدام هذا الدواء في الحالات التالية :

- وجود حساسية تجاه حامض الفوسيديك أو تجاه أحد السوانغات.
- إصابات دوائية بمناوبة الإرضاع بسبب خطر امتصاص المولود الجديد للمستحضر في حال الشك، لابد من طلب رأي الطبيب أو الصيدلي

تحذير خاص

لا تتكرر الدواء في متناول الأطفال.

احتياطات الاستخدام

• لا يجوز وضع الكريم على العين.

• لا توزعوا الكريم على مساحات كبيرة لا سيما لدى الرضع.

في حال الشك، لا تترددوا في طلب رأي الطبيب أو الصيدلي

التفاعلات بين الأدوية والتفاعلات الأخرى

لتفادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية، يجب تفاديها إشعار الطبيب أو الصيدلي في حال تلقي علاج آخر

الحمل - الإرضاع

في حال الإرضاع، لا تسمي الكريم على الثديين

بشكل عام، ينبغي أثناء الحمل أو الإرضاع دائما طلب رأي الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء

قائمة السوانغات التي يجب معرفتها لبعض المرضى

بوتيل هيدروكسي أنيسول، سوربات البوتاسيوم

كيفية استخدام هذا الدواء

المقادير

يوضع الكريم مرة أو مرتين في اليوم بعد تنظيف المنطقة المصابة

يجب استخدام العلاج لمدة أسبوع فقط على سبيل الإشارة

في جميع الحالات، يجب التقيد بقراءة صارما بوصفة الطبيب

طريقة ووسيلة الاستخدام

عن طريق الجلد، استخدام موضعي مع أو بدون شعاعية يجب تفادي وضع طبقة سمكة من الكريم.

هذا التنبيه على شكل كريم مناسب بنوع خاص للإصابات التشنجية والتقيمية وفي الطيات

الآثار الثانوية غير المرغوبة

ككل مستحضر نشط، قد يؤدي استخدام هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى حدوث ردود فعل مزعجة بعض الشيء :

في بعض الحالات، من الممكن أن تحدث أكرتيا حساسية مصحوبة بأصابتا بعيدة عن مكان إفراز العلاج فورا وإشعار الطبيب.

وفقا لدرجة امتصاص الجلد للمستحضر لا سيما لدى الرضع، قد تحدث ردود فعل غير مرغوبة على مستوى الكبد

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي في حال حدوث أية رد فعل غير مرغوبة مزعجة غير مذكورة في ورقة التعليمات هذه.

حفظ الدواء

لا يجوز تخليط التاريخ الأقصى للاستخدام المذكور على العبوة.

احتياطات خاصة بالحفظ

يجب حفظ هذا الدواء في حرارة معتدلة (أدنى من 25°م).

شروط التسليم

هذا الدواء مفيد في الالتهبة رقم 1

لا يمكن للصيدلي أن يزودكم به إلا بوصفة من الطبيب.

تم وصف هذا الدواء لكم شخصيا في حالة معينة

- فإنه قد لا يستعمل في حالة أخرى

- ولا ينبغي إعادة استعماله دون استشارة الطبيب

- ولا ينبغي أن تمنحه لشخص آخر

مصنوع من طرف: بوليسميديك

رخصة أمويط دانقول حي أرسلان الدار البيضاء - المغرب

دم. الموياسي - صيدلي مسؤول.

Fucidine® 2% crème



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

♦ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

FUCIDINE® 2 pour cent. crème.

COMPOSITION	Centésimale	Par tube de 15 g
Acide fusidique	2 g	300 mg
Excipients q.s.p.	100 g	15 g

Liste des excipients : butylhydroxyanisole, sorbate de potassium, alcool cétylique, glycérol, paraffine liquide, polysorbate 60, vaseline, saupurifiée. Tube de 15g.

Ce médicament est un ANTIBIOTIQUE A USAGE TOPIQUE (D: Dermatologie).

♦ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique.

Il est préconisé dans les infections cutanées dues à certains germes (staphylocoques et streptocoques).

♦ ATTENTION !

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La crème ne doit pas être appliquée sur l'œil.

- Ne pas utiliser la crème sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN

OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS PATIENTS

Butylhydroxyanisole, sorbate de potassium.

♦ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

Cette présentation sous forme de crème est plus particulièrement adaptée aux lésions suintantes, macérées et dans les plis.

♦ EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUT PRODUIT ACTIF CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS:

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

♦ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à température ambiante (inférieure à 25°C).

♦ CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE 1


VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE

Fabriqué sous licence par  **POLYMÉDIC**
Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsaliene- Maroc
Dr. M. HOUBACH : Pharmacien Responsable

Idemco 05/17
C92563-01