

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle 8327

Nom & Prénom EL KHEL Fouad

Fonction Ex OPL

Phones 0661397225

Mail SALOUATI@GMail.com

[Signature]

MEDECIN

Prénom du patient EL KHEL Maral

Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant ☐

Age 20 ans

Date 26 JUIN 2019

Nature de la maladie

Date 1ère visite

[Signature]

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

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des honoraires

EC

800H

PHARMACIE

Date 26.06.2019

Montant de la facture

367,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date :

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

CABINET DE DERMATOLOGIE

Dr. Wafaa LABBARDI

- Maladies de la peau, cheveux et ongles
- Dermatologie-Vénérologie
- Dermatologie-Allergologie
- Dermatologie-Pédiatrique
- Dermatologie-Esthétique



عيادة أمراض الجلد

الدكتورة لبردي وفاء

- أخصائية في أمراض الجلد، الشعر والأظافر
- الأمراض التناسلية
- الأمراض الجلدية عند الأطفال
- حساسية الجلد
- الطب التجميلي

Mohammedia, le

26

JUN 2019

المحمدية، في

0911866619

KHEL 2019

BACTOSPRAY
LOT: 1808014
EXP: 09/2021
PPC: 138.00 DH

Bactospray Addax
pr sin quotidien

25/10
26

Cocidrin

10mg x 21

149/150
36

Spechem

10mg x 21

54/60
42

Hyfex

75mg x 21

CABINET DE DERMATOLOGIE
Médico-chirurgicale et esthétique
Dr. Wafaa LABBARDI
tel: 0911866619

شارع محمد السادس، تجزئة المسيرة رقم 8، الطابق الثاني، شقة رقم 6، العليا - المحمدية (قرب مدرسة رودان والبنك الشعبي)

Bd. Mohammed VI, lot Massira n°8, 2ème étage, Appt 6, El Alia, Mohammedia (à coté de l'école RODIN et de la banque populaire)

+212 5 23 30 40 04 +212 642 532 202 wafaalabbardi@gmail.com

Patente: 39297340 - IF: 24810948 - ICE: 00195963600030 - CNSS: 5506491 - INPE: 091186619

Spectrum® 250/500/750

(Ciprofloxacine)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie. 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.

I. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

FORMES/PRESENTATIONS :

Comprimé pelliculé :
Spectrum 250 mg Boîte de 10.
Spectrum 500 mg Boîte de 10.
Spectrum 500 mg Boîte de 20.
Spectrum 750 mg Boîte de 10.

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUALITATIVE :

Ciprofloxacine 250, 500 ou 750 mg Par comprimé pelliculé

EXCIPIENTS COMMUNS : Noyau : croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, povidone, stéarate de magnésium, silice colloïdale, pelliculage : hypromellose, oxyde de titane, talc, propylène de glycol, PEG 6000.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibactérien de la famille des quinolones à usage systémique.

II. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

INDICATIONS :

La ciprofloxacine est un antibiotique de synthèse de la famille des fluoroquinolones. Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de la ciprofloxacine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles.

Elles sont limitées chez l'adulte :

- des infections urinaires basses
- des infections intestinales,
- de relais des infections ostéo-articulaires
- des infections ORL suivantes :
 - sinusites chroniques
 - poussées de sinusites
- d'évidement ;
 - préparations
 - traitement de
- à l'exception des infections pneumococcales

Elles sont limitées chez l'enfant :

- des infections sévères à bacilles Gram - et à staphylocoques sensibles, dans leurs localisations rénale et urogénitale, y compris prostatique, pelvienne, gynécologique, intestinale, hépatobiliaire, ostéoarticulaire, cutanée, ORL et respiratoires.

Elles sont limitées chez l'enfant :

Chez l'enfant à partir de 5 ans atteint de mucoviscidose, dans des cas exceptionnels, après en avoir examiné le rapport bénéfice risque, traitement des suppurations bronchiques microbiologiquement documentées à *Pseudomonas aeruginosa*. Situations particulières : Traitement prophylactique. Post exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Les streptocoques et pneumocoques n'étant que modérément sensibles à la ciprofloxacine, le produit ne doit pas être prescrit en première intention lorsque ce germe est suspecté. Au cours du traitement d'infections à *Pseudomonas aeruginosa* et à *Staphylococcus aureus*, l'émergence de mutants résistants à été décrite et peut justifier l'association d'un autre antibiotique. Une surveillance microbiologique à la recherche d'une telle résistance doit être envisagée en cas de suspicion d'échec. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

III. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- antécédents de tendinite avec un médicament de la même famille (quinolones),
- allergie connue à ce médicament ou aux médicaments de la même famille,
- enfant de moins de 6 ans.

L'administration de ce médicament est contre-indiquée pendant l'allaitement.

Relatives :

- chez l'enfant à partir de 6 ans jusqu'à la fin de la période de croissance (toxicité articulaire),
- pendant la grossesse, sauf avis contraire de votre médecin (cf. Grossesse et allaitement).

MISE EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Éviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement, en raison du risque de photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V.).

Attention à la prise de ce médicament si vous prenez des médicaments corticoïdes pendant une longue période, en raison du risque de tendinite (inflammation d'un tendon) et de rupture du tendon.

Le risque d'arthropathie (maladie des articulations) est à surveiller, plus particulièrement chez l'enfant, si les douleurs articulaires apparaissent au cours du traitement par la ciprofloxacine, celui-ci doit être interrompu et l'articulation concernée mise au repos par une contention appropriée, un avis spécialisé sera requis.

Prévenez votre médecin si :

- vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement;
- vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique;
- vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que Spectrum
- souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire);
- vous avez des antécédents de trouble du rythme cardiaque (arythmie).

Pendant la prise de SPECTRUM, comprimé pelliculé :

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivant se produit pendant le traitement par SPECTRUM. Votre médecin déterminera si le traitement par SPECTRUM doit être interrompu.

• **Réaction allergique sévère et soudaine** (réaction/choc anaphylactique, œdème de quinke).

• **Des douleurs et gonflements des articulations et des tendinites** peuvent se produire occasionnellement, en particulier si vous êtes âgé(e) et si également traité(e) par des corticostéroïdes. Au moindre signe de douleur ou d'inflammation des articulations ou des tendons, arrêtez de prendre SPECTRUM et mettez le membre atteint au repos. Évitez tout effort inutile car ceci pourrait augmenter les risques de rupture des tendons.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre **maladie neurologique** de type ischémie cérébrale ou accident vasculaire cérébral, des effets indésirables neurologiques (crises convulsives) pourraient se produire. S'ils surviennent, arrêtez SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• Des **réactions psychiatriques** peuvent survenir dès la première prise de SPECTRUM.

Si vous souffrez de dépression ou de psychose, vos symptômes pourraient s'aggraver lors du traitement par SPECTRUM. Dans ces cas, arrêtez SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• Vous pouvez présenter des symptômes évocateurs d'une neuropathie, tels que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et/ou faiblesse musculaire. Si de tels symptômes surviennent, arrêtez SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• Une diarrhée peut se produire lors de la prise d'antibiotiques. Si la diarrhée devient sévère ou persiste, ou si vous remarquez la présence de sang ou de mucus dans vos selles, arrêtez immédiatement de prendre SPECTRUM car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas de médicaments destinés à bloquer ou ralentir le transit intestinal et contactez votre médecin.

• Prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez SPECTRUM si vous devez subir un **prélèvement de sang ou d'urine**.

• SPECTRUM peut provoquer des troubles hépatiques. Si vous remarquez le moindre symptôme de type perte d'appétit, ictère (jaunisse), urines foncées, démangeaisons ou sensibilité de l'estomac à la palpation, arrêtez de prendre SPECTRUM et contactez immédiatement votre médecin.

• SPECTRUM peut diminuer le taux de vos globules blancs dans le sang et **réduire votre résistance aux infections**. Si vous présentez une infection accompagnée de symptômes tels qu'une fièvre et une détérioration importante de votre état général, ou une fièvre accompagnée de symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans la gorge / le pharynx / la bouche ou des problèmes urinaires, vous devez consulter immédiatement votre médecin.

• Prévenez votre médecin si vous ou un membre de votre famille êtes atteint d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

• Votre peau devient plus **sensible au soleil et aux rayons ultraviolets (UV)** lorsque vous prenez SPECTRUM évitez toute exposition prolongée au soleil ou aux rayons UV artificiels.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

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

MEFSAL® 7.5 & 15 mg

Comprimés

COMPOSITION :

La substance active est :

Méloxicam

Excipients : q.s.p. un comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose

MEFSAL 7.5 mg

7.5 mg

MEFSAL 15 mg

15 mg

PROPRIÉTÉ :

Mefsal contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

INDICATIONS :

MEFSAL est indiqué dans le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose et dans le traitement de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante).

CONTRE INDICATION :

Ne pas utiliser MEFSAL, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de la grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de MEFSAL
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme)
 - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
 - éruptions cutanées / urticaire
 - gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke)
 - si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - un saignement de l'estomac ou des intestins
 - des perforations de l'estomac ou des intestins
 - saignement de toute nature ou antécédents de saignements cérébrovasculaires (saignement dans le cerveau)
 - antécédents d'hémorragies gastro-intestinales ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par anti-inflammatoires non stéroïdiens ;
 - ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
 - antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
 - insuffisance hépatique sévère
 - insuffisance rénale sévère non dialysée
 - saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
 - troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
 - insuffisance cardiaque sévère
 - intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.
- Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Réservé à l'adulte de plus de 15 ans.

Voie orale.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est :

Poussées aiguës d'arthrose :

7,5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg.

Polyarthrite rhumatoïde :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg.

Spondylarthrite ankylosante :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau.

NE PAS DEPASSER LA DOSE MAXIMALE D'15 mg par jour.

Si l'une des informations énumérées sous le titre « CONTRE INDICATION » vous concerne, vous devez vous adresser à votre médecin.

MEFSAL ne doit pas être administré chez les enfants de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de MEFSAL est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne sentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Les médicaments tels que MEFSAL pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique « POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI »).

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous sentez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez un taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez

Vous devez arrêter le traitement par MEFSAL dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec MEFSAL dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

MEFSAL ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

MEFSAL peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre

médecin.

MEFSAL peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre MEFSAL en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple rectocolite hémorragique, maladie de Crohn
- pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous êtes âgé
- maladie cardiaque, hépatique ou rénale
- taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides
- intolérance à certains sucres diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose
- taux élevé de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.

Votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

SURDOSAGE

Si vous avez pris trop de comprimés ou si vous suspectez un surdosage, prenez contact avec votre médecin ou allez immédiatement à l'hôpital le plus proche.

Les symptômes survenant après un surdosage aigu d'AINS sont habituellement limités à :

- une perte d'énergie (léthargie)
- une somnolence
- une sensation de malaise (nausée) et des vomissements
- des douleurs dans la région de l'estomac (douleur épigastrique)
- Ces symptômes s'améliorent généralement lorsque vous arrêtez de prendre MEFSAL. Vous pouvez souffrir d'hémorragies de l'estomac ou des intestins (hémorragies gastro-intestinales).
- Une intoxication sévère peut entraîner des effets indésirables graves (EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS) :
- une augmentation de la pression artérielle (hypertension)
- une insuffisance rénale aiguë
- des troubles de la fonction hépatique (foie)
- une réduction ou un arrêt de la respiration (dépression respiratoire)
- une perte de conscience (coma)
- des convulsions
- une chute de la pression sanguine (choc cardiovasculaire)
- un arrêt cardiaque
- des réactions allergiques soudaines (hypersensibilité), incluant :
 - évanouissement
 - difficulté à respirer
 - réactions cutanées

Si vous oubliez de prendre MEFSAL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre. Prenez simplement la dose suivante au moment habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, posez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Etant donné que l'action de MEFSAL peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, veuillez prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance.

En particulier, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris l'un des médicaments suivants :

- autres AINS
- médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins (anticoagulants)
- médicaments qui désagrègent les caillots sanguins (thrombolytiques)
- médicaments pour traiter les maladies cardiaques et rénales
- corticostéroïdes (médicaments utilisés pour réduire l'inflammation et les réactions allergiques)
- ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes, dans des affections cutanées sévères, des pathologies comme la polyarthrite rhumatoïde
- médicaments diurétiques

Votre médecin peut être amené à contrôler votre tension artérielle si vous prenez des diurétiques.

- médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (exemple les bêta-bloquants)
- lithium - utilisé pour traiter les troubles de l'humeur
- inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) - utilisés dans le traitement de la dépression
- méthotrexate - utilisé pour traiter des tumeurs ou des affections cutanées sévères incontrôlées et la polyarthrite rhumatoïde active
- cholestyramine - utilisée pour faire baisser le cholestérol
- si vous êtes une femme qui utilise comme contraceptif un dispositif intra-utérin (DIU), plus connu sous le nom de stérilet

En cas de doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, MEFSAL, comprimé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez de prendre MEFSAL et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

- Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :
 - Réactions cutanées, notamment des éruptions (prurits), cloques ou desquamation de la peau, qui peuvent être graves (syndrome de Stevens Johnson)
 - L'œdème de Quincke est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.
- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).
- Essoufflement ou crise d'asthme
- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
 - jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse)
 - douleurs abdominales
 - perte d'appétit

COCCIDIN 2% Pommade - Tube de 15 g

DC, fusidate de sodium

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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.

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Fusidate de sodium (DCI) 2 g

Excipients : Vaseline blanche, Alcool cétylique, Lanoline, Paraffine liquide.

Liste des Excipients à effet notoire : Alcool cétylique, Lanoline.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Ce médicament est un antibiotique.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Infections de la peau à staphylocoque et streptocoque (exemple : impétigos, désinfections de foyers microbiens...)

POSOLOGIE

- Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la surface infectée. Éviter l'application en couche épaisse.

- Ne pas utiliser sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis ni sur les ulcères de jambes.

CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais COCCIDIN 2%, pommade dans les cas suivants :

- Allergies au fusidate de sodium ou à l'un des constituants.
- En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, COCCIDIN 2%, pommade est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Possibilité d'éczéma allergique.

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.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI

Faites attention avec COCCIDIN 2%, pommade :

- La pommade ne doit pas être appliquée sur l'œil.
- Ne pas utiliser plus d'une semaine ni sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.
- Ce médicament contient de l'alcool cétylique et de la lanoline et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma)

INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

D'une façon générale, il convient de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Sans objet.

SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez utilisé plus de COCCIDIN 2%, pommade que vous n'auriez dû :

La survenue d'un surdosage est peu probable.

Cependant, en cas d'application excessive et sur une grande étendue de peau, notamment celle des nourrissons, une apparition de troubles de nature hépatique ne peut être exclue.

Si vous avez utilisé plus de COCCIDIN 2%, pommade que vous n'auriez dû, veuillez contactez votre médecin ou votre pharmacien.

CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

MENTION, SI NÉCESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I.

A conserver 6 mois après ouverture.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

Cette notice a été approuvée et



MÉDICAMENT.

UN PRODUIT COMME LES

et votre santé.

produit actif.

découvrir son activité, mais

toujours sans danger.

utiliser des médicaments.

médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le conseille

votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance :

Suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le

prenez pas de votre propre initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAÎT LES MÉDICAMENTS :

suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en

quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez

besoin.

Fabriquée par

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca



Note d'honoraires N° :

A la suite de la consultation du 26/06/19

Dr **Wafaa LABBARDI**, médecin spécialiste présente à M EL KHELOU

Domicilié(e) Mohammed

Electrocoagulation de verrue

Suivant l'usage, la note d'honoraires qui s'élève à la somme

de : Blas Dhs, réglée : ☒ Espèces, ☐ Chèque,

En vous souhaitant bonne réception.

Mohammed le 26/06/19