

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie : N° P19-0003903

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2915 Société : R.A.M.

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL HAQUIQUI Date de naissance : 16/04/54

Adresse : Lot EL KHEIR Lot 16 4ème étage Ain Borja CASA

Tél. : 0661138963 Total des frais engagés : 609,30 Dhs + 594,58 Dhs = 1203,88 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 03/09/2019

Nom et prénom du malade : EL HAQUIQUI ABDELKADER Age : 65 ans

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

Nature de la maladie : Affection Dentaire

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 : Casa Le : 03/09/2019

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
03/09/19	62		250	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

03/09/19

359,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

LABORATOIRES D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES
11-13, Rue Mohamed BEN ALI
CASABLANCA - Tél 05 22 27 64 84

Mr EL HAQUIQUI Abderra
Dossier : d0904006 / Date 04.09.201
Total B: 668 / Dossier : 594,52DH
B 80B 20B 100B 30B 60B 30B
B 300 B 18

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

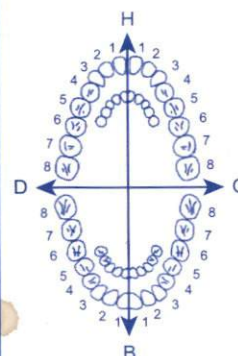
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

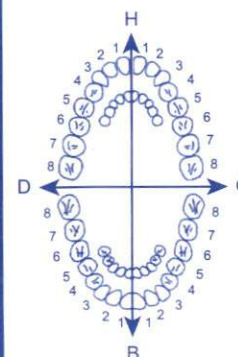
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Cabinet Dermatologie

أمراض الجلد الشعر - حقن البلازما - جراحة الأظافر - العلاج بالليزر
Maladies de la peau, cuir chevelu, chirurgie unguéale, PRP, examen dermoscopique, laser.

Dr Debbarh Fatima Zahra

Médecin Spécialiste en dermatologie

Diplômée de la faculté de médecine et de pharmacie de Fès
DIU des manifestations dermatologiques
des maladies de système de l'université de Montpellier

الدكتورة فاطمة الزهراء الدباع

طبيبة اختصاصية في الأمراض الجلدية
خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس

دبلوم الأمراض الجلدية الأطفال بجامعة نيس

دبلوم الأمراض الجلدية للأمراض الباطنية بجامعة مونتيلي

PHARMACIE EL MADANIA
H. DIOURI - Pharmacien
Bouchentout Rue 29 N° 85
Tél: 05 22 28 13 28 - Casablanca

3/09/19

Ordonnance

Mr: EL HAQUI QUI Abderrahim

17,40x6

dermal

n=6

S.I.V

1 ap / soir en passage / pdt 14jrs

23,40x2

2) Fenoxony 100

S.I.V

1 ap / soir 2 B. de 10.

43,40

ap / ledure

S.I.V

3) cico deur de Bari deur

1 ap / matin / soir 14jrs

32,50x2

4) Diprosone ponde n=2 Tubes

S.I.V

sur articulations

genou

coudes

العنوان: 35, Rue Zineb Ishak, Riad Ibn Tachfine, 1er étage, Appt 29, la vilette - Casablanca

Adresse: 35, Rue Zineb Ishak, Riad Ibn Tachfine, 1er étage, Appt 29, la vilette - Casablanca

Tél.: 0 522 636 661 - GSM : 0 670 885 650 - E-mail : debbarhdoc@yahoo.fr

51 ~~newly~~ 4%
99,70

Labix ten bde 14.
vn cp / soi / 14 jours

S.1



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème

Propionate de clobétasol

**Veuillez lire attentive-
ment cette notice**

- Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous
- même si les signes
- Si vous ressentez
- aussi à tout effet



se médicament car elle contient des informations

lire.
écouter votre pharmacien ou votre infirmière.
Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif,
à vos.
Rendez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique
né dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DERMIVAL 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DERMIVAL 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DERMIVAL 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DERMIVAL 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DERMIVAL 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticostéroïde d'activité très forte (groupe IV) - code ATC : D07AD01

Ce médicament contient du propionate de clobétasol qui est un corticoïde local d'activité très forte, il est destiné à une application cutanée.

Il est indiqué généralement dans certaines maladies de la peau peu étendues (surface limitée) :

- En plaques et ne répondant pas à d'autres traitements :
 - psoriasis (plaques épaisses, rouges et inflammatoires, souvent recouvertes de squames brillantes),
 - lupus érythémateux discoïde (plaques associant rougeur, vaisseaux superficiels visibles et squames épaisses)
 - lichen (plaques rouges ou violacées provoquant des démangeaisons).
- Cicatrices hypertrophiques (en relief)
- Lésions non infectées, peu étendues ne répondant pas à un corticoïde d'activité moins forte et limitées en surface.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DERMIVAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMIVAL 0,05 %, crème :

- si vous êtes allergique à la substance active, le propionate de clobétasol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- en cas de lésions ulcérées,
- en cas d'acné,
- en cas de rosacée (affection de la peau, siégeant sur le visage, provoquant des rougeurs sur le nez, les joues, le menton, le front ou la totalité du visage, pouvant engendrer une dilatation des petits vaisseaux sanguins et l'apparition de boutons (papules) parfois remplis de pus (pustules),
- en cas d'infections non traitées : d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire...
- chez le nourrisson (enfant âgé de moins de 2 ans),
- en cas de dermatite péri-orale (éruption et rougeur autour de la bouche).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DERMIVAL 0,05 %, crème.

En raison du risque d'insuffisance corticosurrénalienne, un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale, avec un traitement limité à quelques jours seulement et une réévaluation chaque semaine.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème

Propionate de clobétasol

**Veuillez lire attentive-
ment cette notice**

- Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous
- même si les signes
- Si vous ressentez
- aussi à tout effet

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 17,40 DH



6 118000161295

ce médicament car elle contient des informations

lire.

écoutez votre pharmacien ou votre infirmière.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même à vos enfants.

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique également dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DERMOVAL 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DERMOVAL 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DERMOVAL 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticostéroïde d'activité très forte (groupe IV) - code ATC : D07AD01

Ce médicament contient du propionate de clobétasol qui est un corticoïde local d'activité très forte, il est destiné à une application cutanée.

Il est indiqué généralement dans certaines maladies de la peau peu étendues (surface limitée) :

- En plaques et ne répondant pas à d'autres traitements :
 - psoriasis (plaques épaisses, rouges et inflammatoires, souvent recouvertes de squames brillantes),
 - lupus érythémateux discoïde (plaques associant rougeur, vaisseaux superficiels visibles et squames épaisses)
 - lichen (plaques rouges ou violacées provoquant des démangeaisons).
- Cicatrices hypertrophiques (en relief)
- Lésions non infectées, peu étendues ne répondant pas à un corticoïde d'activité moins forte et limitées en surface.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DERMOVAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMOVAL 0,05 %, crème :

- si vous êtes allergique à la substance active, le propionate de clobétasol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- en cas de lésions ulcérées,
- en cas d'acné,
- en cas de rosacée (affection de la peau, siégeant sur le visage, provoquant des rougeurs sur le nez, les joues, le menton, le front ou la totalité du visage, pouvant engendrer une dilatation des petits vaisseaux sanguins et l'apparition de boutons (papules) parfois remplis de pus (pustules),
- en cas d'infections non traitées : d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire...,
- chez le nourrisson (enfant âgé de moins de 2 ans),
- en cas de dermatite péri-orale (éruption et rougeur autour de la bouche).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème.

En raison du risque d'insuffisance corticosurrénalienne, un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale, avec un traitement limité à quelques jours seulement et une réévaluation chaque semaine.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème

Propionate de clobétasol

Veuillez lire attentivement les informations importantes pour vous

- Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous
- même si les signes
- Si vous ressentez
- aussi à tout effet

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat
PPV : 17, 40 DH
D : 622121
6 118000 161295

se médicament car elle contient des informations

lire.
écoutez votre pharmacien ou votre infirmière.
Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif,
à vos.
Rendez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique
né dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DERMOVAL 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DERMOVAL 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DERMOVAL 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticostéroïde d'activité très forte (groupe IV) - code ATC : D07AD01

Ce médicament contient du propionate de clobétasol qui est un corticoïde local d'activité très forte, il est destiné à une application cutanée.

Il est indiqué généralement dans certaines maladies de la peau peu étendues (surface limitée) :

- En plaques et ne répondant pas à d'autres traitements :
 - psoriasis (plaques épaisses, rouges et inflammatoires, souvent recouvertes de squames brillantes),
 - lupus érythémateux discoïde (plaques associant rougeur, vaisseaux superficiels visibles et squames épaisses)
 - lichen (plaques rouges ou violacées provoquant des démangeaisons).
- Cicatrices hypertrophiques (en relief)
- Lésions non infectées, peu étendues ne répondant pas à un corticoïde d'activité moins forte et limitées en surface.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DERMOVAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMOVAL 0,05 %, crème :

- si vous êtes allergique à la substance active, le propionate de clobétasol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- en cas de lésions ulcérées,
- en cas d'acné,
- en cas de rosacée (affection de la peau, siégeant sur le visage, provoquant des rougeurs sur le nez, les joues, le menton, le front ou la totalité du visage, pouvant engendrer une dilatation des petits vaisseaux sanguins et l'apparition de boutons (papules) parfois remplis de pus (pustules),
- en cas d'infections non traitées : d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire...,
- chez le nourrisson (enfant âgé de moins de 2 ans),
- en cas de dermatite péri-orale (éruption et rougeur autour de la bouche).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème.

En raison du risque d'insuffisance corticosurrénalienne, un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale, avec un traitement limité à quelques jours seulement et une réévaluation chaque semaine.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème

Propionate de clobétasol

Veuillez lire attentivement les informations importantes pour vous

- Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien
- Ce médicament vous est prescrit pour un usage local
- Si vous ressentez des effets indésirables, consultez votre médecin ou votre pharmacien

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 17,40 DH



6 118000 161295

Lisez attentivement cette notice car elle contient des informations importantes

lire.

consultez votre pharmacien ou votre infirmière.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, y compris à vos enfants.

Apportez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique également à la notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DERMIVAL 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DERMIVAL 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DERMIVAL 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables possibles ?
5. Comment conserver DERMIVAL 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DERMIVAL 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticostéroïde d'activité très forte (groupe IV) - code ATC : D07AD01

Ce médicament contient du propionate de clobétasol qui est un corticoïde local d'activité très forte, il est destiné à une application cutanée.

Il est indiqué généralement dans certaines maladies de la peau peu étendues (surface limitée) :

- En plaques et ne répondant pas à d'autres traitements :
 - psoriasis (plaques épaisses, rouges et inflammatoires, souvent recouvertes de squames brillantes),
 - lupus érythémateux discoïde (plaques associant rougeur, vaisseaux superficiels visibles et squames épaisses)
 - lichen (plaques rouges ou violacées provoquant des démangeaisons).
- Cicatrices hypertrophiques (en relief)
- Lésions non infectées, peu étendues ne répondant pas à un corticoïde d'activité moins forte et limitées en surface.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DERMIVAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMIVAL 0,05 %, crème :

- si vous êtes allergique à la substance active, le propionate de clobétasol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- en cas de lésions ulcérées,
- en cas d'acné,
- en cas de rosacée (affection de la peau, siégeant sur le visage, provoquant des rougeurs sur le nez, les joues, le menton, le front ou la totalité du visage, pouvant engendrer une dilatation des petits vaisseaux sanguins et l'apparition de boutons (papules) parfois remplis de pus (pustules),
- en cas d'infections non traitées : d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire...
- chez le nourrisson (enfant âgé de moins de 2 ans),
- en cas de dermatite péri-orale (éruption et rougeur autour de la bouche).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DERMIVAL 0,05 %, crème.

En raison du risque d'insuffisance corticosurrénalienne, un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale, avec un traitement limité à quelques jours seulement et une réévaluation chaque semaine.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème

Propionate de clobétasol

Veuillez lire attentivement les informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si vous ressentez des effets indésirables, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

GlaxoSmithKline Maroc

Ain El Aouda

Région de Rabat

PPV : 17,40 DH

D : 622121

6 118000 161295

Le médicament car elle contient des informations

Le médicament car elle contient des informations

écrire.

écouter ou votre pharmacien ou votre infirmière/ère.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, à vous.

Rendez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique également dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DERMOVAL 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DERMOVAL 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DERMOVAL 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticostéroïde d'activité très forte (groupe IV) - code ATC : D07AD01

Ce médicament contient du propionate de clobétasol qui est un corticoïde local d'activité très forte, il est destiné à une application cutanée.

Il est indiqué généralement dans certaines maladies de la peau peu étendues (surface limitée) :

- En plaques et ne répondant pas à d'autres traitements :
 - psoriasis (plaques épaisses, rouges et inflammatoires, souvent recouvertes de squames brillantes),
 - lupus érythémateux discoïde (plaques associant rougeur, vaisseaux superficiels visibles et squames épaisses)
 - lichen (plaques rouges ou violacées provoquant des démangeaisons).
- Cicatrices hypertrophiques (en relief)
- Lésions non infectées, peu étendues ne répondant pas à un corticoïde d'activité moins forte et limitées en surface.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DERMOVAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMOVAL 0,05 %, crème :

- si vous êtes allergique à la substance active, le propionate de clobétasol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- en cas de lésions ulcérées,
- en cas d'acné,
- en cas de rosacée (affection de la peau, siégeant sur le visage, provoquant des rougeurs sur le nez, les joues, le menton, le front ou la totalité du visage, pouvant engendrer une dilatation des petits vaisseaux sanguins et l'apparition de boutons (papules) parfois remplis de pus (pustules),
- en cas d'infections non traitées : d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire...
- chez le nourrisson (enfant âgé de moins de 2 ans),
- en cas de dermatite péri-orale (éruption et rougeur autour de la bouche).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème.

En raison du risque d'insuffisance corticosurrénalienne, un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale, avec un traitement limité à quelques jours seulement et une réévaluation chaque semaine.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème

Propionate de clobétasol

**Veuillez lire attentive-
ment les informations importantes pour vous**

- Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres médicaments
- Ce médicament vous donne des effets secondaires
- Si vous ressentez des effets indésirables

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 17 40 DH



6 118000 161295

ce médicament car elle contient des informations

elire.

écoutez votre pharmacien ou votre infirmière.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même à petites doses.

Consultez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique également à l'usage de ce médicament. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DERMOVAL 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
3. Comment utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DERMOVAL 0,05 %, crème ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DERMOVAL 0,05 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticostéroïde d'activité très forte (groupe IV) - code ATC : D07AD01

Ce médicament contient du propionate de clobétasol qui est un corticoïde local d'activité très forte, il est destiné à une application cutanée.

Il est indiqué généralement dans certaines maladies de la peau peu étendues (surface limitée) :

- En plaques et ne répondant pas à d'autres traitements :
 - psoriasis (plaques épaisses, rouges et inflammatoires, souvent recouvertes de squames brillantes),
 - lupus érythémateux discoïde (plaques associant rougeur, vaisseaux superficiels visibles et squames épaisses)
 - lichen (plaques rouges ou violacées provoquant des démangeaisons).
- Cicatrices hypertrophiques (en relief)
- Lésions non infectées, peu étendues ne répondant pas à un corticoïde d'activité moins forte et limitées en surface.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DERMOVAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMOVAL 0,05 %, crème :

- si vous êtes allergique à la substance active, le propionate de clobétasol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- en cas de lésions ulcérées,
- en cas d'acné,
- en cas de rosacée (affection de la peau, siégeant sur le visage, provoquant des rougeurs sur le nez, les joues, le menton, le front ou la totalité du visage, pouvant engendrer une dilatation des petits vaisseaux sanguins et l'apparition de boutons (papules) parfois remplis de pus (pustules),
- en cas d'infections non traitées : d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire...,
- chez le nourrisson (enfant âgé de moins de 2 ans),
- en cas de dermatite péri-orale (éruption et rougeur autour de la bouche).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DERMOVAL 0,05 %, crème.

En raison du risque d'insuffisance corticosurrénalienne, un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale, avec un traitement limité à quelques jours seulement et une réévaluation chaque semaine.

LABIXTEN® 20 mg comprimés bilastine

Veillez lire attentivement 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'information 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.

Sommaire notice :

1. Qu'est ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés, contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, sécrétion nasale, congestion nasale, larmoiement et les yeux rouges) et autres manifestations allergiques similaires. Ce médicament peut être utilisé aussi pour traiter les éruptions cutanées qui se présentent avec picotement (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

Ne prenez pas LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à tout autre composant du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

En cas d'insuffisance rénale modérée ou sévère, ou de prise d'autres médicaments (voir ci-après).

La prise de ce médicament n'est pas adéquate chez les enfants de moins de 12 ans.

Ne pas dépasser les doses prescrites. En cas de persistance des symptômes, consultez votre médecin.

Usage des autres médicaments

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.

De plus, veuillez signaler à votre médecin en cas d'utilisation d'un de ces médicaments pouvant interagir avec LABIXTEN® 20 mg comprimés :

- Ketoconazol (un médicament antifongique)
- Erythromycine (un antibiotique)
- Diltiazem (médicament pour traiter l'angine de poitrine)
- Ciclosporine (médicament qui vous a été prescrit pour réduire l'activité de votre système immunitaire afin de prévenir le rejet de greffe ou de réduire l'activité des maladies auto-immunes et allergiques telles que le psoriasis, la dermatite atopique ou la polyarthrite rhumatoïde).
- Ritonavir (pour traiter le SIDA)
- Rifampicine (un antibiotique)

Prise du LABIXTEN® 20 mg comprimés avec de la nourriture et des boissons

Ces comprimés ne doivent pas être pris avec des aliments ou avec le jus de pan panmousse ou le jus d'autres fruits, car cela peut diminuer l'effet de la bilastine. Afin d'éviter cette interaction, vous pouvez :

- Prendre le comprimé et attendre une heure avant de manger ou de boire des jus de fruits, ou
- Si vous avez pris de la nourriture ou le jus de fruits, attendez deux heures avant de prendre un comprimé de LABIXTEN® 20 mg.
- La bilastine à dose recommandée (20 mg) n'augmente pas la somnolence provoquée par l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et allaitement

En cas de grossesse, projet de grossesse ou d'allaitement, veuillez consulter votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

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

Une étude visant à déterminer l'effet de la bilastine sur la capacité de conduire a démontré que le traitement avec 20 mg de bilastine n'a pas d'incidence sur la performance pendant la conduite. Cependant, très rarement certaines personnes peuvent remarquer la somnolence, ce qui peut affecter votre capacité à conduire ou à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ?

Adultes, les personnes âgées et les adolescents de 12 ans ou plus

- Prendre un comprimé par jour.
- Le comprimé doit être pris à jeun, par exemple le matin avant le petit déjeuner. Après avoir pris la bilastine, vous ne devez pas manger pendant 1 heure.

- Avaler le comprimé avec un verre d'eau.

- La rainure ne sert pas à diviser le comprimé en deux doses égales. Elle peut être utilisée pour diviser le comprimé et faciliter sa déglutition.

En ce qui concerne la durée de traitement, votre médecin déterminera le type de votre maladie et vous indiquera la durée de votre traitement par LABIXTEN® 20 mg comprimés.

Si vous avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés

En cas de surdosage ou d'incertitude, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous avez comprimés :

Ne pas administrer des doses oubliées. Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose possible, puis reprenez votre traitement habituel. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

LOT: 14518008
PER: 10-2023
PPV: 99, 70 DH

EN® 20 mg

compenser les

z-la dès que

le habituel.

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDESIRABLES ?

comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas chez toutes les personnes. Les effets indésirables sont classés selon la fréquence d'apparition.

- Fréquent : qui affectent entre 1 et 10 personnes parmi 100
 - céphalée
 - somnolence
- Peu fréquent qui affectent entre 1 et 10 personnes parmi 1.000
 - tests sanguins indiquant des modifications fonctionnelles du foie
 - anomalies de l'ECG
 - battement cardiaque irrégulier
 - étourdissements
 - acouphène (bourdonnement dans les oreilles)
 - vertige (sensation d'étourdissement ou de perte d'équilibre)
 - dyspnée (difficulté à respirer)
 - sécheresse ou inconfort nasal
 - douleurs à l'estomac
 - nausées
 - la diarrhée
 - la bouche sèche
 - indigestion
 - gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac)
 - démangeaison
 - augmentation de l'appétit
 - herpès labial
 - fatigue
 - soif
 - fièvre
 - sensation de faiblesse
 - anxiété
 - difficulté à dormir

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, informez votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

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

Ne pas utiliser LABIXTEN® 20 mg après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters. Pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les égouts ni dans les poubelles. Demandez à votre pharmacien comment jeter les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Composition du LABIXTEN® 20 mg comprimés

- Le principe actif est la bilastine. Chaque comprimé contient 20 mg de bilastine.
- Les autres composants sont cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique type A (dérivé de pomme de terre), silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Aspect du produit et contenu de la boîte

LABIXTEN® 20 mg comprimés sont blancs, ovales, biconvexes et rainurés.

Les comprimés sont conditionnés sous forme de blisters, et mis dans des boîtes de 10, 20 et 30 comprimés.

Désignation et tableau éventuel

Tableau C. (Liste II)

Nom et adresse du titulaire et fabricant :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA
ZI - Lot 149 - HAD SOUALEM - MAROC.

Nom et adresse du laboratoire commettant :

Laboratoire pharmaceutique FAES FARMA,
Maximo Aguirre 14, 48940 Lejona (VIZCAYA) ESPAGNE

DIPROSONE® 0,05%, pommade**Bétaméthasone****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/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 DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**DERMOCORTICÓIDE**

(D. Dermatologie)

Ce médicament est un corticoïde local d'activité forte.

Il est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut vous en prescrire pour d'autres cas.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

N'utilisez jamais DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade,
- lésions ulcérées,
- acné,
- rosacée,
- maladies infectieuses de la peau d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire,
- application sur les paupières.

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

Faites attention avec DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade :**Précautions d'emploi**

Ce médicament doit être utilisé en respectant les conseils du médecin :

- ne pas appliquer sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- éviter les applications sur une grande surface, sous un pansement occlusif en raison de la possibilité de passage d'une partie du principe actif dans le sang,
- éviter l'application prolongée, sur le visage, dans les plis,
- toute irritation ou infection doit être signalée à votre médecin,
- si une réaction d'intolérance apparaît, le traitement doit être arrêté.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Compte tenu de l'usage local de ce produit : Aux doses recommandées, la bétaméthasone pour usage topique n'est pas susceptible de causer des interactions médicamenteuses significatives d'un point de vue médical.

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.

Grossesse et allaitement

En cas de grossesse ou d'allaitement, prévenir votre médecin.

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

3. COMMENT UTILISER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?**Posologie**

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

La posologie est de 1 à 2 applications par jour en couche mince, suivies d'un léger massage.

Ne pas augmenter le nombre d'applications par jour.

Mode et voie d'administration

Voie cutanée.

Il est conseillé d'appliquer le produit en touches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Se laver les mains immédiatement après l'application (sauf si vous utilisez la pommade pour traiter vos mains).

Fréquence d'administration

1 à 2 applications par jour selon l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un corticoïde moins fort ou moins dosé.

Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade que vous n'auriez dû :

Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade, comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade, que prescrit par votre médecin, ne vous inquiétez pas mais évitez de le reproduire. L'utilisation excessive ou prolongée des corticoïdes locaux peut être à l'origine de manifestations d'hypercorticisme, incluant la maladie de Cushing.

Traitement : un traitement symptomatique approprié est indiqué.

Si vous oubliez d'utiliser DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade :

N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

En cas d'utilisation prolongée, il y a un risque d'amincissement et de fragilité de la peau, dilatation de petits vaisseaux sanguins, vergetures, poussée d'acné.

Des cas d'hypertrichose, de dépigmentation, d'infection secondaire en particulier en cas de traitement sous pansement occlusif ou dans les plis, ont été rapportés.

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.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

5. COMMENT CONSERVER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

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

Ne pas utiliser DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

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 SUPPLÉMENTAIRES**Que contient DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?****La substance active est :**

• Dipropionate de bétaméthasone micronisé 0,064 g • Quantité correspondante en bétaméthasone 0,050 g

Pour 100 g de pommade.

Les autres composants sont :

Paraffine liquide, vaseline blanche.

-Qu'est-ce que DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de pommade.

Tube de 15 g ou 30 g.



Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

MSD France
34 Avenue Léonard de Vinci
92400 Courbevoie

Fabriqué et distribué par :

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Aulès - MAROC
Pharmaciens Responsables : E. Maria SEDRATI

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est octobre 2011.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

DIPROSONE® 0,05%, pommade

Bétaméthasone

Veuillez 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 DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

DERMO-CORTICOÏDE

(D. Dermatology)

Ce médicament est un corticoïde local d'activité forte.

Il est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

N'utilisez jamais DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade,
- lésions ulcérées,
- acné,
- rosacée,
- maladies infectieuses de la peau d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire,
- application sur les paupières.

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

Faites attention avec DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade :

Précautions d'emploi

Ce médicament doit être utilisé en respectant les conseils du médecin :

- ne pas appliquer sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- éviter les applications sur une grande surface, sous un pansement occlusif en raison de la possibilité de passage d'une partie du principe actif dans le sang,
- éviter l'application prolongée, sur le visage, dans les plis,
- toute irritation ou infection doit être signalée à votre médecin,
- si une réaction d'intolérance apparaît, le traitement doit être arrêté.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise en utilisation d'autres médicaments

Compte tenu de l'usage local de ce produit : Aux doses recommandées, la bétaméthasone pour usage topique n'est pas susceptible de causer des interactions médicamenteuses significatives d'un point de vue médical.

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.

Grossesse et allaitement

En cas de grossesse ou d'allaitement, prévenir votre médecin.

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

3. COMMENT UTILISER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

Posologie

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

La posologie est de 1 à 2 applications par jour en couche mince, suivies d'un léger massage.

Ne pas augmenter le nombre d'applications par jour.

Mode et voie d'administration

Voie cutanée.

Il est conseillé d'appliquer le produit en touches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Se laver les mains immédiatement après l'application (sauf si vous utilisez la pommade pour traiter vos mains).

Fréquence d'administration

1 à 2 applications par jour selon l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un corticoïde moins fort ou moins dosé.

Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade que vous n'auriez dû :

Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade, comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade, que prescrit par votre médecin, ne vous inquiétez pas mais évitez de le reproduire. L'utilisation excessive ou prolongée des corticoïdes locaux peut être à l'origine de manifestations d'hypercorticisme, incluant la maladie de Cushing.

Traitement : un traitement symptomatique approprié est indiqué.

Si vous oubliez d'utiliser DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade :

N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

En cas d'utilisation prolongée, il y a risque d'amincissement et de fragilité de la peau, dilatation de petits vaisseaux sanguins, vergetures, poussée d'acné.

Des cas d'hypertrophie, de dépigmentation, d'infection secondaire en particulier en cas de traitement sous pansement occlusif ou dans les plis, ont été rapportés.

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.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

5. COMMENT CONSERVER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

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

Ne pas utiliser DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

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 SUPPLÉMENTAIRES

Que contient DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

La substance active est :

- Dipropionate de bétaméthasone micronisé 0,064 g
- Quantité correspondante en bétaméthasone 0,050 g

Pour 100 g de pommade.

Les autres composants sont :

Paraffine liquide, vaseline blanche.

Qu'est-ce que DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de pommade.

Tube de 15 g ou 30 g.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

MSD France
34 Avenue Léonard de Vinci
92400 Courbevoie

Fabriqué et distribué par :

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROCCO
Ph. PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEPRATI

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est octobre 2011.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

Cicaderma®

POMMADE

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Elle contient des informations importantes pour vous.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après une semaine.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Voir rubrique 4.

BOTTU SA
PPV : 43 DH 40

Dans cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE **CICADERMA®, pommade** ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CICADERMA®, pommade est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les plaies, les brûlures superficielles de faible étendue et les piqûres d'insectes.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER **CICADERMA®, pommade** ?

N'utilisez jamais **CICADERMA®, pommade dans le cas suivant :**

Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants

contenus dans **CICADERMA®, pommade**.

Faites attention avec **CICADERMA®, pommade** :

Eviter l'exposition au soleil des zones imprégnées de **CICADERMA®, pommade** (risque de photosensibilisation).

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veuillez 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.

Grossesse et allaitement

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

En l'absence de données expérimentales et cliniques, et par mesure de précaution, l'utilisation de ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.

3- COMMENT UTILISER **CICADERMA®, pommade** ?

Posologie

Appliquer la pommade deux à trois fois par jour après avoir soigneusement nettoyé la peau.

Mode et voie d'administration

Voie cutanée.

FARMODOXI®

Formes et présentations :

Comprimés à 100 mg : boîte de 10

Comprimés à 200 mg : boîte de 10

Composition :

Doxycycline (sous forme de doxycycline monohydrate) 100 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Doxycycline (sous forme de doxycycline monohydrate) 200 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

La doxycycline

bactériostatique

LOT : 8590

DT. AV : 10 - 20

P.P.V : 23 DH 40

des tétracyclines : elle inhibe la synthèse protéique des

Indications :

Elles sont

systémiques

Dans la

Indication particulière : acné.

aux germes sensibles, dans leurs manifestations :

pharyngites, otites,

indiquées qu'en cas d'allergie aux bêta-lactamines.

Contre-indications :

Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines.

- L'emploi de ce médicament doit être évité chez l'enfant de moins de 8 ans en raison du risque de coloration permanente des dents et d'hypoplasie de l'émail dentaire.

- Femme enceinte ou qui allaite.

Effets indésirables :

- Possibilité de troubles digestifs à type de nausées, douleurs de l'estomac, diarrhée, perte d'appétit, inflammation de la langue, inflammation de l'intestin, candidoses ano-génitales (infections dues à un champignon microscopique).

- Survenue possible de dysphagie, d'oesophagie, d'ulcérations oesophagiennes favorisées par la prise en position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.

Mises en garde - Précautions d'emploi :

- En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition directe au soleil et aux U.V. pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées à type d'érythème.

- En raison des risques d'altérations oesophagiennes, il est important de faire respecter les conditions d'administration.

Les comprimés doivent être pris au milieu d'un repas avec un verre d'eau (100 ml) et au moins une heure avant de s'allonger ou de se coucher.

Mode d'emploi et posologie :

* Mode et voie d'administration :

- Les comprimés doivent être avalés au cours du repas avec un grand verre d'eau (100 ml).

- Il est important de ne pas s'allonger ou de ne pas se coucher pendant l'heure qui suit la prise des comprimés.

- Ces conditions de prise sont à respecter en raison de possibles troubles digestifs, en particulier des ulcérations de l'oesophage.

Posologie :

* Adultes :

La posologie moyenne chez un sujet de poids moyen de 60 kg est de 1 comprimé de 200 mg ou 2 comprimés de 100 mg par jour en une prise.

Cas particuliers :

1. Gonococcies aiguës :

- adultes de sexe masculin : 2 comprimés de 200 mg ou 4 comprimés de 100 mg le 1er jour en 2 prises, suivis d'un comprimé de 200 mg ou deux comprimés de 100 mg pendant 2 à 4 jours.

- adultes de sexe féminin : 1 comprimé de 200 mg ou 2 comprimés de 100 mg par jour.

2. Urétrite non compliquée, endocervicite, rectite, dues à une Chlamydiae : 1 comprimé de 200 mg ou 2 comprimés de 100 mg par jour pendant au moins 10 jours.

3. Syphilis primaire et secondaire : 1 comprimé de 100 mg, 3 fois par jour au moins 10 jours.

4. Acné : 1 comprimé de 100 mg par jour pendant 10 à 15 jours, plus de 100 mg tous les 2 jours.

* Enfant de plus de 8 ans : 4 mg / kg / jour.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (Liste I)



Cabinet Dermatologie

أمراض الجلد الشعر - حقن البلازما - جراحة الأظافر - العلاج بالليزر
Maladies de la peau, cuir chevelu, chirurgie unguéale, PRP, examen dermoscopique, laser.

Dr Debbbarh Fatima Zahra
Médecin Spécialiste en dermatologie

Diplômée de la faculté de médecine et de pharmacie de Fès
DIU des manifestations dermatologiques
des maladies de système de l'université de Montpellier

الدكتورة فاطمة الزهراء الدباغ

طبيبة اختصاصية في الأمراض الجلدية

خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس

دبلوم الأمراض الجلدية للأطفال بجامعة نيس

دبلوم الأمراض الجلدية للأمراض الباطنية بجامعة مونبيلي

Casablanca, le : 03 / 09 / 2019

Ordonnance

NA= EL HAQUIQUI

Abderrahim

NFS

- glycémie
- Transaminases
- cholest, TG.
- urée, créatinine
- PSA

Mr. EL HAQUIQUI Abderra

Ddn 16.04.1954 / M

Nr dossier : d0904006 /



pour scan en flot ordonnance

**LABORATOIRES D'APPLICATIONS
SCIENTIFIQUES**

11 - 13, Rue Moucine BEN ALI
CASABLANCA - Tél: 05 22 27 64 84

Dr Debbbarh Fatima Zahra
[Signature]

العنوان : 35، زنقة زينب إسحاق، رياض ابن تاشفين، الطابق 1، شقة 29 - لافيليت - الدار البيضاء

Adresse : 35, Rue Zineb Ishak, Riad Ibn Tachfine, 1er étage, Appt 29, la vilette - Casablanca

Tél.: 0 522 636 661 - GSM : 0 670 885 650 - E-mail : debbarhdoc@yahoo.fr

CLOUDON

LABORATOIRE D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES

A.TOUIMI BENJELLOUN

Pharmacien Biologiste
Docteur d'Etat en Pharmacie
Professeur Agrégé de Biochimie
de la Faculté de Nancy

Docteur J. TAZI SIDQUI

Anatomo-cytopathologiste
de la Faculté de Paris VI
Ancien Maître-Assistant
C.H.U de Rabat

Y.TOUIMI BENJELLOUN

Ep.TAHIRI

Pharmacien Biologiste
de l'Université Libre
de Bruxelles

Membres **uni**  **bio** International

FACTURE

Numéro d0904006

N° Matricule:0002915 A

Analyses du 4.09.2019

Prescrit par : Dr DEBBAGH FATIMA ZAHRA

Monsieur EL HAQUIQUI Abderrahim
LOT EL KHEIR IMM.16 AIN BORJA
CASABLANCA
RAM MUPRAS

Le 4 Septembre 2019

NF	G	TGOP	CT	T	U	CRE	APS	SERO	PDS1
----	---	------	----	---	---	-----	-----	------	------

TOTAL des B: 668 (Tarif RAM)
TOTAL Facture : 594,52 DH
Part à la charge du patient : 100% 594,52 DH
Net à payer : 594,52 DH

PAYE

LABORATOIRES D'APPLICATIONS
SCIENTIFIQUES
11 - 13, Rue Houcine BEN ALI
CASABLANCA - Tél: 05 22 27 64 84

LABORATOIRES D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES

A. TOUIMI BENJELLOUN

Pharmacien Biologiste
Docteur d'Etat en Pharmacie
Professeur Agrégé de Biochimie
de la Faculté de Nancy

Docteur J. TAZI SIDQUI

Anatomo-cytopathologiste
de la Faculté de Paris VI
Ancien Maître-Assistant
C.H.U. de Rabat

Y. TOUIMI BENJELLOUN

Ep. TAHIRI

Pharmacien Biologiste
de l'Université Libre
de Bruxelles

Membres **uni** **bio** International

Dossier N° **d0904006**

Docteur DEBBAGH FATIMA ZAHRA
35 RUE ZINEB ISHAK
CASABLANCA

Monsieur **EL HAQUIQUI Abderrahim**
LOT EL KHEIR IMM.16 AIN BORJA
CASABLANCA
RAM MUPRAS

Patient né le 16.04.1954 65 ans

Enregistré le 4.09.2019 à 9h24

Edition du 4 Septembre 2019

HEMATOLOGIE

Valeurs de référence

Antériorités

HEMOGRAMME

(Sysmex XT1800i)

Globules rouges

4.780.000/mm³

(4,5-5,5 Mill)

20.09.18

4.870.000

Hémoglobine

14,6 g/100ml

(13,5-17,0)

14,5

Hématocrite

44,4 %

(40-50)

45,3

Volume globulaire (VGM)

92,9 μ^3

(82-96)

93,0

Teneur globulaire (TCMH)

30,5 pg

(27-32)

29,8

Conc. globulaire (CCMH)

32,9 %

(32-36)

32,0

Leucocytes

7.950 /mm³

(4000-10000)

8.810

Polynucléaires neutrophiles

47,9 % 3808 /mm³

(1800-6980)

4590

Polynucléaires éosinophiles

4,9 % 390 /mm³

(10-400)

308

Polynucléaires basophiles

0,5 % 40 /mm³

(10-70)

44

Lymphocytes

36,4 % 2894 /mm³

(1260-3350)

2960

Monocytes

10,3 % 819 /mm³

(290-950)

907

Plaquettes

243.000 /mm³

(150.000-400.000)

234.000

Volume plaquettaire moyen (VPM)

8,6 fL

(9,3-12,1)

8,4

BIOCHIMIE

(Technique ROCHE Cobas 6000)

Valeurs de référence

Antériorités

Urée sanguine

soit

0,32 g/l

(0,17-0,48)

0,37

5,34 mmol/l

(2,83-8,01)

6,18

Dr A. TOUIMI BENJELLOUN

PAGE 1/4

LABORATOIRES D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES

A. TOUIMI BENJELLOUN

Docteur J. TAZI SIDQUI

Y. TOUIMI BENJELLOUN
Ep. TAHIRI

Pharmacien Biologiste
Docteur d'Etat en Pharmacie
Professeur Agrégé de Biochimie
de la Faculté de Nancy

Anatomo-cytopathologiste
de la Faculté de Paris VI
Ancien Maître-Assistant
C.H.U. de Rabat

Pharmacien Biologiste
de l'Université Libre
de Bruxelles

Membres **uni bio** International

Dossier N° **d0904006**

Docteur DEBBAGH FATIMA ZAHRA
35 RUE ZINEB ISHAK
CASABLANCA

Monsieur **EL HAQUIQUI Abderrahim**
LOT EL KHEIR IMM.16 AIN BORJA
CASABLANCA
RAM MUPRAS

Patient né le 16.04.1954 65 ans

Enregistré le 4.09.2019 à 9h24

Edition du 4 Septembre 2019

BIOCHIMIE

(Technique ROCHE Cobas 6000)

Valeurs de référence

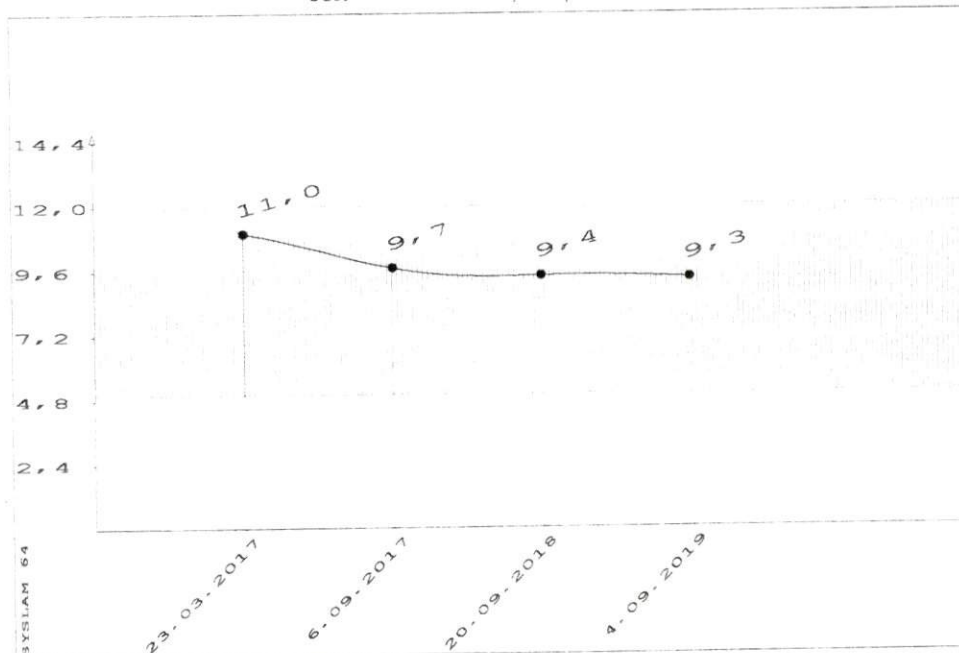
Antériorités

Créatinine

soit 9,3 mg/l
82,21 μ mol/l

(5,0-12,0)
(44,20-106,08)

20.09.18
9,4
83,10



Glycémie à jeun

soit 1,00 g/l
5,56 mmol/l

(0,82-1,15)
(4,55-6,38)

20.09.18
1,14
6,33

Triglycérides

soit 0,91 g/l
1,04 mmol/l

(< 1,70)
(< 1,94)

06.09.17
0,68
0,78

Y. TOUIMI BENJELLOUN

PAGE 2/4

LABORATOIRES D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES

A. TOUIMI BENJELLOUN

Pharmacien Biologiste
Docteur d'Etat en Pharmacie
Professeur Agrégé de Biochimie
de la Faculté de Nancy

Docteur J. TAZI SIDQUI

Anatomo-cytopathologiste
de la Faculté de Paris VI
Ancien Maître-Assistant
C.H.U. de Rabat

Y. TOUIMI BENJELLOUN

Ep. TAHIRI

Pharmacien Biologiste
de l'Université Libre
de Bruxelles

Membres  International

Dossier N° **d0904006**

Docteur DEBBAGH FATIMA ZAHRA
35 RUE ZINEB ISHAK
CASABLANCA

Monsieur **EL HAQUIQUI Abderrahim**
LOT EL KHEIR IMM.16 AIN BORJA
CASABLANCA
RAM MUPRAS

Patient né le 16.04.1954 65 ans


Enregistré le 4.09.2019 à 9h24

Edition du 4 Septembre 2019

BIOCHIMIE

(Technique ROCHE Cobas 6000)

			Valeurs de référence	Antériorités
				06.09.17
<u>Cholestérol total</u>	*	1,48 g/l	(1,50-2,20)	1,39
	soit *	3,82 mmol/l	(3,87-5,68)	3,59

 *Commentaire : Taux idéal : < 2 g/l - Limite : 2 - 2.20 g/l - Elevé > 2.40 g/l*

ENZYMOLOGIE

(Technique ROCHE Cobas 6000)

Valeurs de référence	Antériorités
	20.09.18

LABORATOIRES D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES

A. TOUIMI BENJELLOUN

Pharmacien Biologiste
Docteur d'Etat en Pharmacie
Professeur Agrégé de Biochimie
de la Faculté de Nancy

Docteur J. TAZI SIDQUI

Anatomo-cytopathologiste
de la Faculté de Paris VI
Ancien Maître-Assistant
C.H.U. de Rabat

Y. TOUIMI BENJELLOUN

Ep. TAHIRI

Pharmacien Biologiste
de l'Université Libre
de Bruxelles

Membres **uni** **bio** International

Dossier N° **d0904006**

Docteur DEBBAGH FATIMA ZAHRA
35 RUE ZINEB ISHAK
CASABLANCA

Monsieur **EL HAQUIQUI Abderrahim**
LOT EL KHEIR IMM.16 AIN BORJA
CASABLANCA
RAM MUPRAS

Patient né le 16.04.1954 65 ans

Enregistré le 4.09.2019 à 9h24

Edition du 4 Septembre 2019

MARQUEURS

PSA Total

(COBAS 6000 - ROCHE)

2,37 ng/ml

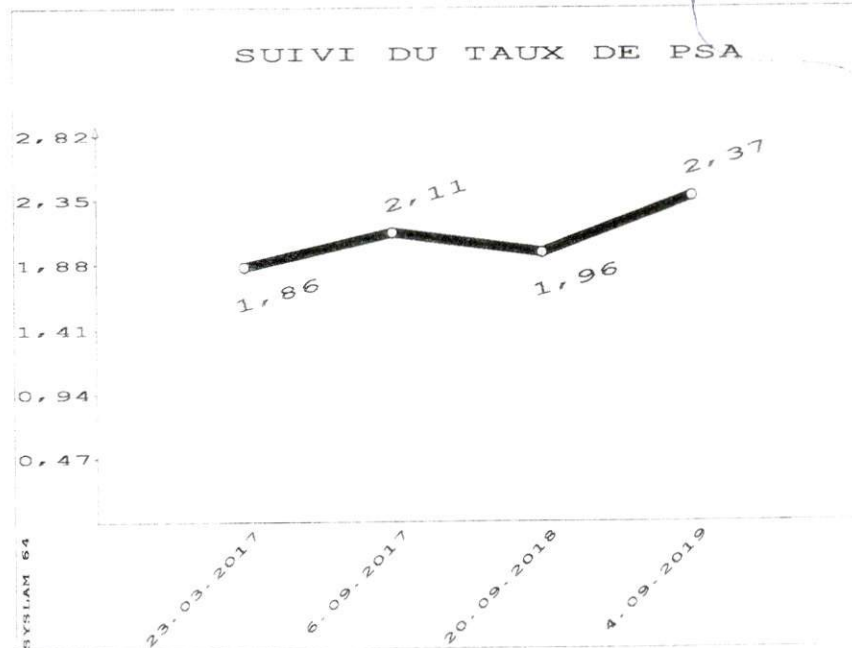
Valeurs de référence

(< 4,1)

Antériorités

20.09.18

1,96



Dr A. TOUIMI BENJELLOUN

PAGE 4/4