

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.

Biologie 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 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 :

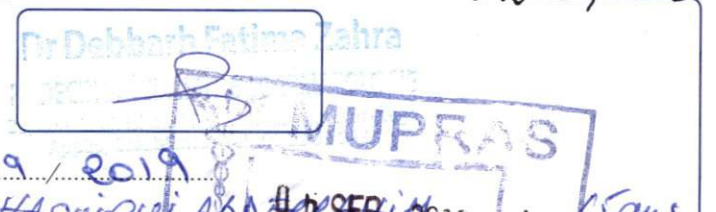
Nom & Prénom : EL HAQUIQUI Date de naissance : 16/10/54

Adresse : lot^{ss} EL KHEIR lot 16 4^{er} étage Ain Borja CASA

Tél. : 06671138963 Total des frais engagés : 609,30 Dhs 894,52 Dhs 1203,82 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/09/2019

Nom et prénom du malade : EL HAQUIQUI Abderrazek SERIFI Age : 65ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Affection Diabète de type 2

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

Signature de l'adhérent(e) : 

Le : 03/09/2019

RELEVE 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

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE MADANIA DOCTEUR-Pharmacien 28, Rue 29 N° 83 Casablanca</i>	03/09/19	359,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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 l

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

The diagram illustrates a dental arch (maxilla) with 28 numbered teeth arranged in four quadrants. The quadrants are labeled with letters: H (top), G (right), D (left), and B (bottom). Each tooth is marked with a symbol indicating its function: upper teeth have a 'Y' shape, lower teeth have a 'V' shape, and molars have a 'H' shape. The teeth are numbered sequentially from 1 to 8 in each quadrant.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION



Cabinet Dermatologie

أمراض الجلد والشعر - 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

PHARMACIE M. MADANIA

H. DIOURI - Pharmacien

Bouchentouf Rue 29 N° 85

Casablanca Casablanca

Tél: 05 22281328

3/09/119

الدكتورة فاطمة الزهراء الدباغ - صيدلانية
طبيبة اختصاصية في الأمراض الجلدية

خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس

دبلوم الأمراض الجلدية للأطفال بجامعة تونس

دبلوم الأمراض الجلدية للأمراض الباطنية بجامعة مونبليي

Ordonnance

Mr. EL HAGUI qui Abderrahim

11,40 x 6

Deneval

n = 6



un sp / Soin en flaconage . 1 pddt = 140g

23,40 x 2

2) Fanadexy

100



un sp / Soin 2 B. de 10.

43,40

sp / lotion

n = 10



3) cico deux de Bain et Soin

1 sp / Nettoy / Soin Reins .

32,50 x 8

4) Diprosone pointe



n = 2 Tubs

sur articulations

general

العنوان : 35، زنقة زينب اسحاق رياض ابن تشفين، 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

51 ~~Grecofysc~~ 4% Labixten bde 1k.
99,70 von cpt son / 14 jeans



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DERMOVAL 0,05 %, crème
Propionate de clobétasol

Veuillez lire attentivement les informations importantes pour votre sécurité.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autre question, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament va peut-être faire des effets indésirables, même si les signes sont très rares. Si vous ressentez aussi à tout effet, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 17,40 DH

6 118000 161295

Fabricant qui ne sait pas

ce médicament car elle contient des informations

utiles.

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

à vos enfants

Appelez-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 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 A CONNAITRE 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 (dûs 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 votre sécurité.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.
- Ce médicament va peut-être provoquer des effets indésirables, même si les signes sont rares. Si vous ressentez un effet indésirable, contactez votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Si vous ressentez aussi à tout effet indésirable, contactez votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 17_40 DH

6 118000 161295

Barre à code à lire dans cette notice.

ce médicament car elle contient des informations

importantes pour votre sécurité. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, surtout aux enfants. Contactez votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Cela concerne tous les médicaments contenant du propionate de clobétasol. Veuillez lire la rubrique 4 de cette notice.

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 discorde (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 A CONNAITRE 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 votre sécurité.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autre question, demandez à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.
- Ce médicament va peut-être provoquer des effets indésirables, même si les signes sont très rares. Si vous ressentez aussi à tout effet :



ce médicament car elle contient des informations

étoiles. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, x vôtres. Riez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique nne dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE DERMOMAL 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 A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DERMOMAL 0,05 %, crème ?

N'utilisez jamais DERMOMAL 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 DERMOMAL 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 questions, demandez à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous aidera à mieux dormir, même si les signes de la grippe persistent.
 - Si vous ressentez des effets secondaires, aussi à tout effet.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV:17.40 DH

— 111 —

6 11800016139

STRAPLE WILL BE PRESENT.

What you can do

ce médicament car elle contient des informations

elite

Le médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère

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

ez-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 DEROVAL 0,05 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DEROVAL 0,05 %, crème ?
 3. Comment utiliser DEROVAL 0,05 %, crème ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver DEROVAL 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 discorde (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 A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DERMOMAL 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 votre sécurité.**

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autre question, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament va peut-être modifier la couleur de la peau, même si les signes sont temporaires.
- Si vous ressentez aussi à tout effet.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 17 40 DH

6 118000 161295

strabie qui ne souffre pas

ce médicament car elle contient des informations

élire.

mecin ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

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

itez-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 A CONNAITRE 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 votre sécurité.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres questions, contactez le fabricant : GlaxoSmithKline Maroc, Aïn El Aouda, Région de Rabat, PPV : 17, 40 DH.
- Ce médicament visera à soulager les symptômes de la dermatite atopique, même si les signes sont très peu marqués.
- Si vous ressentez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV : 17, 40 DH
6 118000 161295
Fabrication : France

ce médicament car elle contient des informations

importantes pour votre sécurité.
Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, surtout aux enfants.
Contactez 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 A CONNAITRE 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

Veuillez 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 :

- Qu'est ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
- Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
- 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

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.

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 pain plemousse 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 l'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'ingestion accidentelle, consultez immédiatement un centre de soins.

Si vous avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Ne pas administrer doses oubliées.

Si vous oubliez d'administrer, puis reprenez.

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

LOT : 14518008

EN® 20 mg

PER : 10-2023

compenser les

PPV : 99,70 DH

z-la dès que

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**

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 j'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 INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSONE 0,05 POUR CENT, pommade ?

LUT : 500
PER : JUN 2021
PPV : 32 DH 50

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

DERMOCORTICOÏDE

(Dermatologue)

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 prescrire ce médicament 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 DOUCE, 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 DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN 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'hypertonie cutanée, 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 dans ce 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 SUPPLEMENTAIRES

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

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).

Fabriqué et distribué par:

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aïad MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI



DIPROSONE® 0,05%, pommade

Bétaméthasone

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 ?
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 INDESIRABLES EVENTUELS ?
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 ?

DERMOCORTICOÏDE

(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 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 DOUCE, 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 DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN 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.

S'asperger 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 espacant 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 SUPPLEMENTAIRES

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 An El Andou - MAROC

PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEIRATI

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

P O M M A D E

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 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, contactez votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après une semaine, contactez votre pharmacien.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, contactez immédiatement 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

LOT : 8590

ST. AV : 10 - 20

P.P.V : 23 DH 40

Propriétés

La doxycycline est un antibiotique de la famille des tétracyclines.

des tétracyclines : elle inhibe la synthèse protéique des

Indication

Elles sont systémiques.

Dans la

Indication particulière : acne.

s aux germes ~~staphylocoques~~ ~~streptocoques~~, dans leurs manifestations : phthalimides, ~~l'acné~~ indiquées qu'en cas d'allergie aux bétalactamines.

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 aiguë :

- 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 Chlamydia : 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)



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, rue des Asphodèles - Casablanca



Cabinet Dermatologie

أمراض الجلد والشعر - حقن البلازما - جراحة الأظافر - العلاج بالليزر
Maladie 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 الدباغ
طبيبة اختصاصية في الأمراض الجلدية
خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس
دبلوم الأمراض الجلدية للأطفال بجامعة نيس
دبلوم الأمراض الجلدية للأمراض الباطنية بجامعة مونبليي

Casablanca, le : 03 / 09 / 119

Ordonnance

Mr = EL HA QUI QUI

Abderrahim

NFS

- gynéco jeun

- Trois séances
- doit T , TG.
- med , insti
- p SA

Mr EL HAQUIQUI Abderra
Ddn 16.04.1954 / M
Nr dossier : d0904006 /



pour scan en flot ordonnance

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

Dr Debbarh Fatima Zahra

العنوان : 35، زنقة زينب إسحاق، رياض ابن تاشفين، الطابق 1، شقة 29 - لاقيليت - 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

COUDON

LABORATOIRE D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES

A.TOUIMI BENJELLOUN

Docteur J. TAZI SIDQUI

Y.TOUIMI BENJELLOUN

Ep.TAHIRI

Pharmacien Biologiste

Anatomo-cytopathologiste

Docteur d'Etat en Pharmacie

de la Faculté de Paris VI

Professeur Agrégé de Biochimie

Ancien Maître-Assistant

de la Faculté de Nancy

C.H.U de Rabat

Pharmacien Biologiste

de l'Université Libre

de Bruxelles

Analyste Biologique
Docteur d'Etat en Pharmacie
Professeur Agrégé de Biochimie
de la Faculté de Nancy

Analyste Biologique
de la Faculté de Paris VI
Ancien Maître-Assistant
C.H.U de Rabat

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

A. TOUIMI BENJELLOUN

Pharmacien Biogiste
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 Biogiste
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

HEMATOLOGIE

Valeurs de référence

Antériorités

HEMOGRAMME

(Sysmex XT1800i)

<u>Globules rouges</u>	4.780.000/mm ³	(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 l	(82-96)	93,0
Teneur globulaire (TCMH)	30,5 pg	(27-32)	29,8
Conc. globulaire (CCMH)	32,9 %	(32-36)	32,0
<u>Leucocytes</u>	7.950 /mm ³	(4000-10000)	8.810
Polynucléaires neutrophiles	47,9 %	3808 /mm ³	4590
Polynucléaires éosinophiles	4,9 %	390 /mm ³	308
Polynucléaires basophiles	0,5 %	40 /mm ³	44
Lymphocytes	36,4 %	2894 /mm ³	2960
Monocytes	10,3 %	819 /mm ³	907
<u>Plaquettes</u>	243.000 /mm ³	(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

20.09.18

<u>Urée sanguine</u>	0,32 g/l	(0,17-0,48)	0,37
soit	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  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

20.09.18

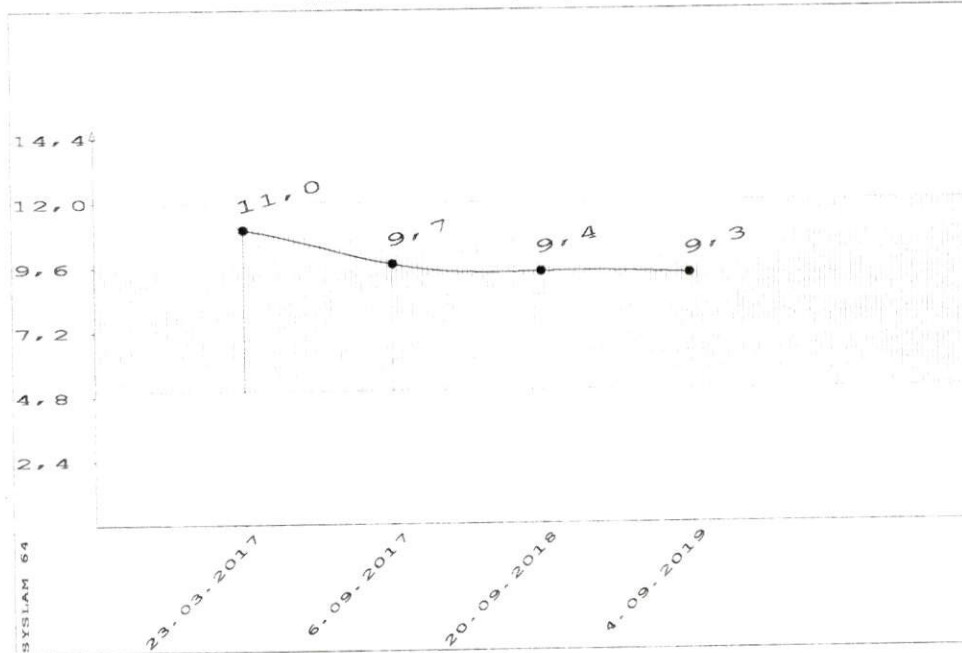
Créatinine

soit 9,3 mg/l (5,0-12,0)

9,4

82,21 µmol/l (44,20-106,08)

83,10



Glycémie à jeun

soit 1,00 g/l (0,82-1,15)
5,56 mmol/l (4,55-6,38)

20.09.18

1.14

6.33

Triglycérides

soit 0,91 g/l (< 1,70)
1,04 mmol/l (< 1,94)

06.09.17

0.68

0.78


Dr. TOUIMI BENJELLOUN

PAGE 2/4

LABORATOIRES D'APPLICATIONS SCIENTIFIQUES

A. TOUIMI BENJELLOOUN

Docteur J. TAZI SIDQUI

Y. TOUIMI BENJELLOOUN

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  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

Cholestérol total

*	1,48	g/l	(1,50-2,20)
soit *	3,82	mmol/l	(3,87-5,68)

1,39
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

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

MARQUEURS

Valeurs de référence

Antériorités
20.09.18

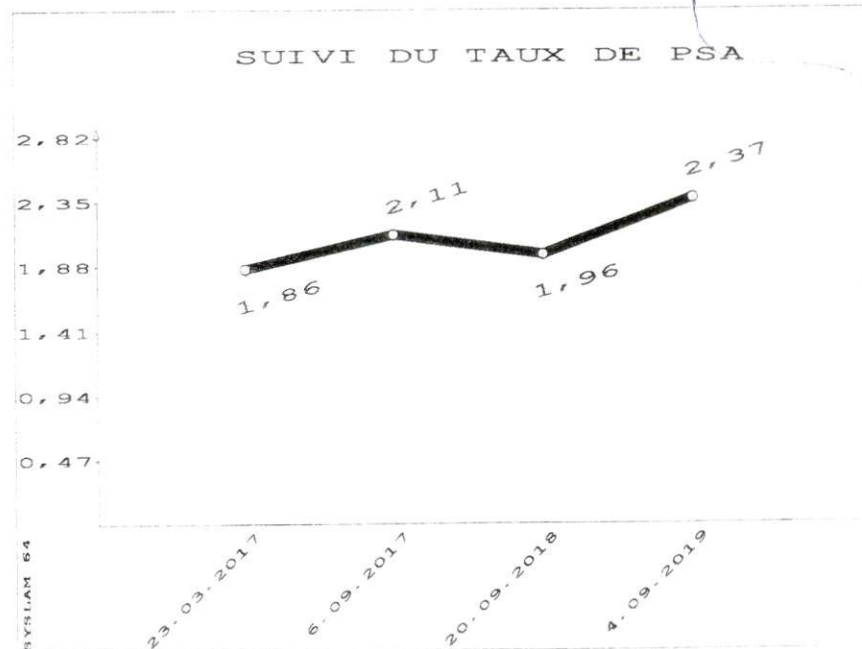
1,96

PSA Total

(COBAS 6000 - ROCHE)

2,37 ng/ml

(< 4,1)



[Handwritten signature]

Dr A. TOUIMI BENJELLOUN

PAGE 4/4