

Conditions Générales

POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- SY = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale courant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF = Actes pratiqués par la sage femme et relevant de sa compétence
- SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
- AMM = Actes pratiqués par le masseur ou le kinésithérapeute
- AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
- AP = Actes pratiqués par un orthophoniste
- AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
- R-Z = Electro - Radiologie
- B = Analyses

POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations.

Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous enveloppe confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE

HOSPITALISATION EN HOPITAL

HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU
EVENTORIUM

1 JOUR EN MAISON DE REPOS

LES ACTES EFFECTUÉS EN SERIE, il s'agit d'actes répétés en plusieurs séances ou actes comportant un ou plusieurs échelons dans le temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES
- L'ORTHOPÉDIE
- LA REEDUCATION
- LES ACCOUCHEMENTS
- LES CURES THERMALES
- LA CIRCONCISION
- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

EN CAS D'URGENCE

En cas d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit venir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord.

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade.



MUPRASAL
Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA
CASABLANCA
TEL : 05 22 91 26 46 / 2648 / 2649 / 2857 / 2883
FAX : 05 22 91 26 52
TELEX : 3998 MUT
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

FEUILLE DE SOINS 1587936

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : *D.OJIMI KHADIJA*

Matricule : *12929* Fonction : _____ Poste : _____

Adresse : _____

Tél. : Signature Adhérent : *[Signature]*

A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : *Dr. Amin LATIFI* Age

Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent Conjoint Enfant

Date de la première visite du médecin : _____

Nature de la maladie : *maladie*

S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A *Casablanca*, le *05/09/15* Docteur *Amine LATIFI* E.P. HALLI

Docteur *Amine LATIFI* E.P. HALLI
Dermatologue Vénérologue
102, Bd. Oum El Faroud Casablanca

Résidence Selma 1, Casablanca
Tel : 05 22 89 16 52

Durée d'utilisation 3 mois

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 Parfait état des Actes
07-05-19	C		H 3000	Docteur Amna LARIBI HAY Dermatologie - Venereologie 102, Bd Oum Errabbi Hay Résidence Selma 1 ^{er} étage Casablanca Tel.: 05 22 89 76 52

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE AL HAMD Imm. G3G - M2 Citté Al Bouslan Al Qods Sidi Ben Abdellah Casablanca - Tél. : 0524 73 03 71	08/06/83	1562, M

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du praticien	Dates des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des s

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canala ainsi que le bilan de l'ODF.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

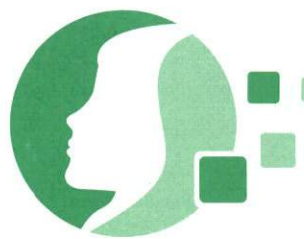
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E

Docteur Amina LATIFI EP HALLI

DERMATOLOGIE VENEROLOGIE

Ex. Médecin chef de l'hôpital Ain Chock

- Maladies de la Peau, Cheveux, Ongles
- Maladies Sexuellement Transmissibles
- Cosmétologie
- Chirurgie de la peau
- Allergologie
- laser



الدكتورة أمينة لطيفي حرم هي

اختصاصية في الأمراض الجلدية والتاليسية

طبيبة رئيسية سابقاً بمستشفى عين الشق

أمراض الجلد والشعر والأظافر

أمراض التناسلية

جراحة الجلد والأظافر

الدار البيضاء في : 0522 73 03 71

PHARMACIE ALHAMD

Imm. G3G - M2 Cité Al Bouskane

Al Qods Sidi Bernoussi
Casablanca - Tel : 0522 73 03 71

Casablanca le : 6/09/09

Salam khalya.

29/5

- Peau des testes de la tête et du visage

Monothrix → 1 cm d'épaisseur avec des crêtes

Arch



8/7/09

- Dermofisie visage

Sur les deux côtés

Poche



8/7/09

- Dermofisie nasale

Sur toute la face cheveux et cheveux



28/7

- déporéine permanente

201 209

202 208

203 208

- facaderm permanente

Sur les deux côtés des narines poche



Sur les

Docteur Amina LATIFI EP. HALLI
Dermatologie - Vénérologie
102, Bd Oum Errabbi Hay Mazola
Résidence Selma 1er étage - Casablanca
Tel : 05 22 89 76 52

102, Bd Oum Rabii Hay Mazola. Résidence selma 1er étage - Oulfa - Casablanca - Tél : 05 22 89 76 52 - GSM : 06 60 74 36 36

06 60 74 36 36, شارع أم الريان حي مازولا إقامة سلمى الطابق الأول - الألفة - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 89 76 52

W(xg)^\dagger

Residencia Serrano 1^{er} Etage - Casablanca
102, Bd. Oum Errahd Hay Mazraha
Dermatologie - Venereologie
Docteur Amine LATIFI EP, H.A.E.
tel.: 05 22 88 76 52

SV

489

- result as measure

cosec

100

5

5

21 moon -

côte

DRAFT

7/54

red red
red red

Sels - Mr. ~~John~~ -

Mr. N. -
city by

happy

20

5

W10 2/1500 ✓
W10 2/1500 ✓

For you

May 1990

grand 6

Reims

Minerals and Igneous Crustal rocks

3 760095



6 118000 011125



Solution 30 ml

MYCOSTER 1 %

Rachid Lamrini, Pharmacien Responsable
Casablanca - Maroc
quartier Industriel, Zemdadit, Ain Sebaa
Km 10, route Casablanca 111
maphar

Pierre Fabre

ج.الطباطبى ١٢٣ بى ج.الطباطبى ٣٦٧

avant utilisation

Lire attentivement la notice interne

ع.الطباطبى ١٢٣ بى ج.الطباطبى ٣٦٧

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants

43,50



ACM
LABORATOIRE
DERMATOLOGIQUE

CBPHANE
COMPLÉMENT ALIMENTAIRE



3 760095 252698

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**DIPROLENE® 0,05 POUR CENT, pommade**

Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.



611 800 115 012 0
DIPROLENE 0,05% Pommade 15g
P.P.V : 23,90H
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura

'JR CENT, pommade et dans

connaitre avant d'utiliser

... , pommade ?

... les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- le psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?

N'utilisez jamais DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre peau présente des lésions cicatrisant difficilement avec un écoulement plus ou moins abondant (lésions ulcérées).
- Si vous avez de l'acné.
- Si vous souffrez d'une maladie de la peau appelée rosacée (couperose).
- Si vous souffrez d'une infection de la peau due à un virus (herpès, zona, varicelle...), à une bactérie (impétigo...), à des champignons microscopiques (mycoses) ou à un parasite.
- Chez le nourrisson (moins de 2 ans).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade.

Faites attention avec DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade

- Un traitement chez l'enfant ne peut être qu'exceptionnel et doit être soumis à une stricte surveillance médicale (voir la rubrique "Précautions d'utilisation").
- Ce médicament contient du propyléneglycol qui peut provoquer des irritations de la peau.
- En cas d'application sur les paupières, la durée de traitement doit être limitée.

Pendant le traitement

- Respectez les conseils de votre médecin, notamment la localisation des applications (voir paragraphe "Précautions d'utilisation" en rubrique 3).
- Signalez à votre médecin toute irritation ou infection.
- Arrêtez le traitement et prévenez votre médecin si une réaction d'intolérance apparaît. Vous pourrez la reconnaître par exemple par des boutons, des rougeurs, des démangeaisons, des brûlures ou un gonflement non douloureux (œdème).

Contactez votre médecin en cas de vision floue ou d'autres troubles visuels.

Ce médicament contient du propyléneglycol et peut induire des irritations de la peau.

Autres médicaments et DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Il est déconseillé d'utiliser ce médicament pendant les 3 premiers mois de grossesse.

N'appliquez pas cette pommade sur vos seins si vous allaitez car votre enfant pourrait avaler ce médicament.

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

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propyléneglycol et du stéarate de propyléneglycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?

Veuillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour. N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales).
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin.
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing, reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, prolongées, sur le visage et dans les plis.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Utilisez DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade uniquement pendant la durée prescrite par votre médecin et ne prolongez jamais votre traitement sans son accord.

En général, le traitement sera court. L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un médicament de la même famille (dermocorticoïde) moins fort.

Si vous ne constatez aucune amélioration en fin de traitement, consultez votre médecin.

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

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous utilisez DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade (ou un médicament de la même famille : les corticoïdes locaux) en quantité ou en durée supérieure à celle prescrite, un ensemble de troubles liés à une augmentation de corticoïde dans le sang (hypercorticisme) peuvent apparaître. Ils peuvent inclure notamment la maladie de Cushing, reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage.

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

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

En cas d'utilisation prolongée, les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- un amincissement et une fragilité de la peau,
- une dilatation de petits vaisseaux sanguins (téléangiectasies) à redouter particulièrement sur le visage,
- des vergetures (surtout chez les adolescents),
- des petites tâches rouges sur la peau évoluant en bleus (purpura ecchymotique).

Les effets indésirables suivants peuvent également survenir :

- des rougeurs et des irritations autour de la bouche (dermatose péri-orale),
- l'apparition ou l'aggravation d'une rosacée (couperose),
- une poussée d'acné,
- des petits boutons contenant du pus (pustules),
- un développement exacerbé des poils (hypertrichose),
- une décoloration de la peau (dépigmentation),
- un retard de cicatrisation des plaies,
- l'apparition de croutes noirâtres, plus ou moins épaisses (escarres),
- des lésions cicatrisant difficilement avec un écoulement plus ou moins abondant au niveau des jambes (ulcères de jambes),
- une vision floue.

Déclaration des effets secondairesSi vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.ansm.sante.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

NOMYC®

Fluconazole

COMPOSITIONS

NOMYC 50 mg

- Fluconazole (DCI)

Excipients : q.s.

NOMYC 150 mg

- Fluconazole (DCI)

Excipients : q.s.

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélule dosée à 50 mg de fluconazole : Bo.
- Gélule dosée à 150 mg de fluconazole : Bo.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antifongique triazole.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOMYC est indiqué dans le traitement :

- Des candidoses vaginales et périnéales, aiguës et récidivantes.
- Des balanites candidosiques.
- Des dermo épidermomycoses incluant les tinea pedis (Intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (Intertrigo) et les candidoses cutanées.
- Des onychomycoses (tinea unguilum).
- Des candidoses oropharyngées, notamment chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA).
- Des candidoses buccales atrophiques.
- Des cryptococcoses neuromeningées.
- **Traitemen**t d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA.
- Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indénormement.
- Des candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, périctonites), les candidoses œsophagiennes et les candidoses urinaires.
- De la prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et aux dérivés azotés apparentés,
- Association au Cisapride,
- Femme enceinte ou qui allaitait.

• Enfant : les données disponibles sont trop limitées pour recommander son emploi.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avavis de votre médecin ou de votre pharmacien.

POSLOGIES

Les doses recommandées varient selon le type de l'infection et les conditions particulières de chaque patient.

• **Candidoses vaginales** : le fluconazole est prescrit en une dose unique de 150 mg.

Le traitement doit continuer jusqu'à ce que les analyses du laboratoire et les paramètres cliniques prouvent que l'infection fongique est contrôlée, et sa durée doit être de telle sorte à éviter une récurrence de l'infection.

• **Balanites** : Une dose de 150 mg de fluconazole est administrée en une seule prise.

• **Candidoses oro-pharyngées** : La dose habituelle est de 50 à 100 mg de fluconazole une fois par jour pendant 7 à 14 jours.

Il est parfois nécessaire de prolonger le traitement avec la même dose notamment chez les patients immunodéprimés.

• **Candidoses urinaires** : 100 à 200 mg par jour. La durée du traitement est en fonction de la réponse clinique.

• Pour les candidémies, les candidoses disséminées et les autres candidoses invasives : La dose habituelle est de 400 mg le premier jour et de 200 mg par jour les jours suivants. En fonction de la réponse clinique, la dose peut être augmentée à 400 mg par jour. La durée du traitement dépendra de la réponse clinique.

• **Méningites cryptococciques et les autres cryptococcoses** : La dose usuelle est de 400 mg le premier jour et de 200 à 400 mg par jour les jours suivants. La durée du traitement est de 6 à 8 semaines.

• **Dermo-épidermomycoses** incluant tinea pedis (Intertrigo interorteils), corporis (l'herpès circiné), cruris (Intertrigo) et les candidoses cutanées : la dose recommandée est de 150 mg une fois par semaine pendant 2 à 4 semaines. Pour Tinea Pedis, le traitement peut être prolongé à 6 semaines.

• **Les Onychomycoses (Tinea unguilum)** : la dose recommandée est de 150 mg une fois par semaine. Le traitement devra se poursuivre jusqu'au remplacement des ongles infectés grâce à la croissance d'ongles sains.

EFFETS INDESIRABLES

- Le Fluconazole est en général bien toléré. Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets secondaires les plus couramment rencontrés.

- Les troubles gastro-intestinaux comportant des nausées, des douleurs abdominales, des diarrhées et des flatulences.

- Des céphalées ont été associées au fluconazole.

- Effets allergiques et cutanés : rashes, réactions sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell en particulier au cours de SIDA), réactions anaphylactiques.

- Effets hépatiques : augmentation des transaminases hépatiques, généralement réversibles à l'arrêt du traitement ; des atteintes hépatiques sévères, éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

CONDITION DE DELIVRANCE

Tableau A (liste I).



Route Régionale Casablanca / Mohammedia n° 322

Km 12.400 - Aïn Harrouda 28630 Casablanca - Maroc

DERMOFIX® Crème

Sertaconazole

Composition :

Sertaconazole nitrate 2 g
Excipients (dont E218 & Acide sorbique) 100 g

Propriétés :

Le Sertaconazole est un anti-mycosique à usage topique. Son spectre d'activité s'avère très large :
- levures pathogènes (*Candida albicans*, *C. tropicalis*, *C. spp.*, *Pityrosporum orbiculaires*)
- dermatopignoles (*Trichophyton*, *Epidermophyton* et *Microsporum*)
- champignons opportunistes filamentueux (*Aspergillus*)
- germes résistants à d'autres anti-mycosiques
- bactéries gram+ (*Staphylocoques* et *Streptocoques*)

Indications thérapeutiques :

Traitements topiques des mycoses superficielles de la peau telles que dermatophytoses : *Tinea pedis* (pied d'athlète), *Tinea cruris* (Eczéma marginé de Hebra), *Tinea corporis* (Herpès circiné), *Tinea barbae* (*Sycosis*), et *Tinea manus*, Candidoses (Miniliose) et Pityriasis versicolore (*Pityrosporum orbiculare*).

Effets indésirables :

Le Sertaconazole présente une innocuité totale et une excellente tolérance : aucun cas de toxicité ou de réaction de photosensibilité n'a été relevé. Seul un érythème léger peut survenir lors des premières applications n'entrant jamais la suspension du traitement.

Conditions particulières d'emploi :

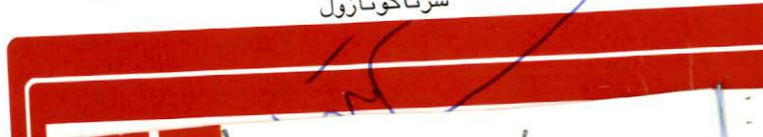
Dermofix ne convient pas à l'usage ophthalmique.

Après l'application dermique de grandes quantités, on ne détecte pas de niveaux plasmatiques. Son innocuité n'a pas été démontrée chez le nouveau-né.

Précautions d'emploi : Les personnes portant des prothèses auditives doivent éviter l'application dans les régions péri-auditives.

درمو فيكس® دهن 2%
سرتاكونازول

Dermofix®
crème 2%
Sertaconazole
Tube de 30 g




PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahloul - Héd Soualem - Maroc
SULFERRER INTERNATIONAL S.A.

Dermofix® Poudre
Sertaconazole

6 118000 240280

Dermofix® crème
Sertaconazole
PROMOPHARM S.A.


6 118000 240259

DERMOFIX® Poudre

Sertaconazole

COMPOSITION :

Sertaconazole nitrate	2 g
Excipients q.s.p.	100 g

PROPRIETES :

Le Sertaconazole est un nouvel anti-mycosique à usage topique possédant une nouvelle structure chimique. Son spectre d'activité s'avère très large :

- Les levures pathogènes (*Candida albicans*, *C. tropicalis*, *C. spp.*, *Pitrosporum orbiculaires*)
- Les dermatophytes (*Trichophyton*, *Epidermophyton* et *Microsporum*)
- Les champignons opportunistes filamenteux (*Aspergillus*)
- Les germes résistants à d'autres anti-mycosiques
- Les bactéries gram+ (*Staphylocoques* et *Streptocoques*)

INDICATIONS :

Traitements topiques des infections cutanées et unguérales dues aux *Candida* et dermatophytes, avec exsudation et plus particulièrement l'intertrigo.

La durée du traitement varie d'un patient à l'autre en fonction de l'agent étiologique et de la localisation de l'infection.

En général, on recommande 4 semaines de traitement afin d'assurer une guérison clinique et microbiologique complète et d'éviter ainsi toute récidive, sachant que souvent cette guérison apparaît après 2 à 4 semaines de traitement.

EFFETS INDESIRABLES :

Le Sertaconazole présente une innocuité totale et une excellente tolérance : aucun cas de toxicité ou de réaction de photosensibilité n'a été relevé. Seul un érythème léger peut survenir lors des premières applications n'entraînant jamais la suspension du traitement.

CONDITIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Après application de grandes quantités chez le nouveau né et chez la femme enceinte ou allaitante, on ne détecte pas de niveaux plasmatiques. Malgré cela, son innocuité n'a pas été démontrée dans ces cas.

POSOLOGIE USUELLE, VOIES ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie topique.

Mycoses des plis : 1 application par jour

Pieds d'athlète : 1 application par jour

Il est conseillé d'appliquer la poudre non seulement au niveau des lésions mais également dans les chaussettes et les chaussures.

FORMES ET AUTRES PRESENTATIONS :

Dermofix® Poudre : Flacon de 30 g.

Dermofix® Crème à 2% : Tube de 30 g.

Dermofix® Solution à 2% : Flacon de 30 ml.

Dermofix® Gel à 2% : Flacon de 100 g.

Gyno-dermofix® 300 mg boîte de 1 ovule.

Liste I (Tableau A).

NEOXIDIL MINOXIDIL

SOLUTION A 2% POUR APPLICATION

NEOXIDIL® 2%
Flacon de 80 ml Non remboursable AMM



6118000020394

Produit de vente

Flacon de 80 ml

Non remboursable AMM

Code de vente

6118000020394

Date limite de vente

2,00 g

q.s.p 100 ml

COMPOSITION

Minoxidil.....
Excipients : alcool éthylique, propylène glycol.

PRÉSENTATIONS

Flacons pulvérisateurs de 80 ml avec pompe doseuse, soit 1,6 g de minoxidil.

Coffret de 1 flacon

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament peut favoriser la pousse des cheveux.

Alopécie androgénétique d'intensité modérée chez l'homme et la femme.

CONTRE-INDICATIONS

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

- Allergie connue au minoxidil, au propylèneglycol ou à l'alcool ;
- Sujets de moins de 18 ans ou de plus de 65 ans.
- affection dermatologique ou autre traitement local concomitants.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- En cas de contact avec des surfaces sensibles (oeil, peau irritée, muqueuses), rincer abondamment à l'eau courante.
- Ne pas avaler.
- Ce médicament doit être évité chez la femme enceinte ou allaitente.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTION ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

NE PAS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

USAGE EXTERNE



Utilisation du pulvérisateur

avec pompe doseuse

Enlever le capuchon du flacon puis mettre l'embout pulvérisateur en place
N.B. : pour la 1^{re} utilisation, presser 2 ou 3 fois sur le bouton poussoir pour amorcer la pompe.



Application

- Orienter l'embout du pulvérisateur directement sur la zone à traiter en écartant les cheveux (voir schéma).
- Faire 1 pulvérisation en appuyant à fond sur le bouton poussoir et répartir en massant légèrement du bout des doigts.
- Répéter l'opération 10 fois, pour l'ensemble de la zone à traiter, de manière à appliquer au total 1 ml de solution (chaque pulvérisation correspond à 0,1 ml).