

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.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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

La 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 - Tel : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-484614

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) : **23411**

Matricule : **03327** Société : **RAM**

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : **CHATOVANI EL MOSTAFA**

Date de naissance : **01/04/62**

Adresse :

Tél. : **0668185004** Total des frais engagés : **14525** Dhs

Cadre réservé au Médecin : **14525**

Cachet du médecin : **DR. HAKIM ASSOUANE DERMATOLOGUE**

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : **CHATOVANI EL MOSTAFA**

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

Nature de la maladie : **DERMATO**

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 : **NGA** Le : **28/07/2020**

Signature de l'adhérent(e) : **[Signature]**



Cabinet de Dermatologie - Vénéréologie

عيادة الأمراض الجلدية و التناسلية

Docteur HAKIM Hassan

الدكتور حاكم حسن

Spécialiste en Dermatologie et Vénéréologie
Maladies de la Peau, des Ongles et des Cheveux
Chirurgie Dermatologique
Maladies Sexuellement Transmissibles
Médecine Esthétique

اختصاصي في أمراض الجلد و الشعر والأظافر
الجراحة الجلدية
الأمراض التناسلية
طب التجميل

Laser Epilatoire et Cicatrices

أشعة الليزر لإزالة الشعر و الندوب

Ancien Médecin Chef du Service de Dermatologie
à l'Hôpital Hassan II Agadir

رئيس سابقا لمصلحة الأمراض الجلدية
بمستشفى الحسن الثاني - أكادير

Imm. Assalam Av. Cheikh Assaâdi Talborjt - Agadir
Tél. : 05 28 84 63 63 / 84 87 87 - GSM : 06 61 38 21 48
E-mail : agaderm@hotmail.com

عمارة السلام شارع الشيخ السعدي تالبرجت أكادير
الهاتف : 05 28 84 87 87 / 84 63 63 - النقل : 06 61 38 21 48
البريد الإلكتروني : E-mail : agaderm@hotmail.com

Agadir, le :

27 JAN 2020

أكادير, في :

CHATOULI

EL MOSTAFA

1/ Logen 100

2/ 200 = 19

3/ 200 = la 1000

4/ 1000 = 100

5/ 100 = 100

عمارة السلام شارع الشيخ السعدي تالبرجت أكادير - الهاتف : 05 28 84 87 87 / 84 63 63 - النقل : 06 61 38 21 48

Imm Assalam Avenue Cheikh Assaâdi Talborjt Agadir - Tél.: 05 28 84 87 87 / 84 63 63 - GSM : 06 61 38 21 48

147.2 x 4

De 70

ANAFWCO



Agah per Senes

Q7a

321.00

Locayc relation



Dr Senes

8730

Derogata ami



Dr Ag

ETRO

Cabinet de Médecine



Signature

2010

1257.80



042068858

CANAFLUCAN®

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

CANAFLUCAN 150mg
Boîte de 7 (gélules)



6 418000 091080

141E11

LOT : 4741

U.T. AV : 07-22

P.P.V : 147 DH 00



7

Gélules
Voie orale

LABORATOIRES
PHARMA
مختبرات فارما

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

allongement de l'intervalle

patients traités par
ainsi que des torsades

pathologies lourdes et de
allongement congénital du
associés susceptibles

chez les patients

contre-indiqué en cas de
on du glucose et du
es rares).

issement concernant

avec le cisapride
et le pimozide

si vous prenez ou avez
lofantrine (médicament
d'un médicament

indésirables les plus

urs abdominaux;

ers, sévères à type de

toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépato-biliaires : 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.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION:

A conserver à une température ne dépassant pas 30° C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE:

Liste I

PÉREMPTION:

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

mycoses incluant les tinea pedis (intertrigo intertrigo), les tinea corporis (Herpes circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses
- Candidoses buccales atrophiques
- Cryptococques neuro-méningées: Traitement 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 cryptococques chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

• 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

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants:

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,
- Grossesse et allaitement,
- En association avec:
 - le cisapride,
 - le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'halofantrine.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénales ainsi que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée; l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictère) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

LABORATOIRES
PHARMA
مختبرات فارما

Laboratoires Pharmaceutiques Pharma S
21, Rue des Asphodèles - Casablanca
Yasmine ALHOU FILALI - Pharmacien Responsable

CANAFLUCAN®

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

CANAFLUCAN 150mg
Boîte de 7 (gélules)



6 418000 091080

141E11

LOT : 4741

U.T. AV : 07-22

P.P.V : 147 DH 00



7

Gélules
Voie orale

LABORATOIRES
PHARMA
مختبرات فارما

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

allongement de l'intervalle

patients traités par
ainsi que des torsades

pathologies lourdes et de
allongement congénital du
associés susceptibles

chez les patients

contre-indiqué en cas de
on du glucose et du
es rares).

issement concernant

avec le cisapride
et le pimozide

si vous prenez ou avez
lofantrine (médicament
d'un médicament

indésirables les plus

urs abdominaux;

ers, sévères à type de

toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépato-biliaires : 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.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION:

A conserver à une température ne dépassant pas 30° C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE:

Liste I

PÉREMPTION:

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

mycoses incluant les tinea pedis (intertrigo intertrigo), les tinea corporis (Herpes circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses
- Candidoses buccales atrophiques
- Cryptococques neuro-méningées: Traitement 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 cryptococques chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

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

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants:

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,
- Grossesse et allaitement,
- En association avec:
 - le cisapride,
 - le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'halofantrine.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénales ainsi que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée; l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictère) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

LABORATOIRES
PHARMA
مختبرات فارما

Laboratoires Pharmaceutiques Pharma S
21, Rue des Asphodèles - Casablanca
Yasmine ALHOU FILALI - Pharmacien Responsable

TIRER POUR OUVRIR

amorolfine

Loceryl

Voie cutanée

VERNIS A ONGLES
MEDICAMENTEUX

amorolfine

Loceryl

LOCERYL 5%
Vernis à ongles médicamenteux
Flacon de 2,5 ml
AMM N° 07 DMP/21/NCN
PPV: 321,00 DH
Distribué par SOTHEMA
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc



6 118001 070381

COMPOSITION :

Chlorhydrate d'amorolfine 5,574 g
Quantité correspondant à amorolfine base 5,000 g
Pour 100 ml.

Excipients : Copolymère d'acide méthacrylique (EUDRAGIT RL100), triacétine, acétates de butyle et d'éthyle, éthanol absolu.

Flacon de 2,5 ml avec spatules.

Médicament autorisé N°: 34009 334 887 3 4

Lire la notice avant utilisation.

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

Ce médicament doit être conservé à l'abri de la chaleur.
Liste I.

Lot :

7212330

EXP :

10/2020

3 400933 488734

Fucidine® 2% crème



Veuillez lire attentivement l'information

de la
été p
symp

Fucidine® 2% crème

Tube de 15 g



6 118000 120582

IDENT
FUCIDINE

COMPOS

Acide f
Excipients

Liste des ex
Tube de 15 g

Ce médicament

DANS QU

Ce médicament

Il est précon

ATTENTION

CONTRE-INDI

Ce médicament

allergie à l'ac

infections ma

EN CAS DE DO

MISES EN GAR

NE PAS LAISSER

PRÉCAUTIONS D'

La crème ne doit pas

Ne pas utiliser la crème

surfaces, en particulier chez le nourrisson.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

GROSSESSE - ALLAITEMENT

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

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR CERTAINS PATIENTS

Butylhydroxyanisole, sorbate de potassium.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

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

Limitier le traitement à une semaine, à titre indicatif.

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

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

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

EFFETS INDÉSIRABLES

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

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

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

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

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

CONSERVATION

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

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

CONDITION DE DÉLIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

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

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT PRÉSCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS

- NE PAS LE RÉUTILISER SANS AVIS MÉDICAL.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

Fabriquée sous licence par **POLYMÉDIC**

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

Avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice vous pourriez avoir besoin d'informations, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes

Centésimale

Par tube de 15 g

2 g

300 mg

100 g

15 g

Alcool cétylique, glycérol, paraffine liquide, polysorbate 60, vaseline, eau purifiée.

(Dermatologie).

Contre les infections cutanées (staphylocoques et streptocoques).

Le :

39,70

l'absorption du produit par le nouveau-né.

AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

[illegible]

SEPCEN 500 mg
10 Comprimés



6 118000 230182

6 118000 230182

4. Quels sont les effets inattendus ?

UTILISÉ ?
D1MA02.

fluoroquino-
le est active

LO: 1-2027
PER: 1-2027

Ch
surv
• In

- Inf. des testicules.
- Inf. des ovaires ou des sinus.
- Inf. des testicules.

196, x

- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.

- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie *neisseria meningitidis*.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en

Chez l'enfant et l'adolescent:
SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose

- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

• Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :

* Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).

- Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).
- **Mise en garde et précaution d'emploi :**
Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SERCEN®.

• Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire

- Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.
- Vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la

• Si vous êtes diabétique parce que la ciprofloxacine risque de vous occasionner une hypoglycémie.

- Vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation des symptômes.

• Si vous savez qu'il y a un membre de votre famille présentant un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car la ciprofloxacine peut vous occasionner une anémie.

- Si vous avez des problèmes cardiaques.
- Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de "renflement" d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros

- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure

DERMOFIX® Crème

Seritaconazole

Composition :

Seritaconazole nitrate 2 g
 100 g

Dermofix® crème
 Seritaconazole

PROMOPHARM S.A.



6 118000 240259

Le spectre d'activité s'avère très large :
 (dermites, dermatites, mycoses fongiques, tumeurs orbitaires)

dermatophytes : Tinea pedis (pied
 d'athlète), Tinea circiné, Tinea barbae (Sycosis),
 Pityriasis versicolore (Pityrosporum orbiculare).

Sécurité totale et une excellente tolérance : aucun cas de toxicité ou de
 réaction allergique. Seul un érythème léger peut survenir lors des premières applications
 du traitement.

Conditions d'emploi :

Dermofix ne convient pas à l'usage ophtalmique.

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

Posologie usuelle, voie et mode d'administration :

Voie topique.

Appliquer la crème une fois par jour (de préférence le soir) ou deux fois (matin et soir), doucement et
 uniformément, en essayant de couvrir 1 cm de peau saine (environ) autour de la zone à traiter.

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 quatre semaines de traitement afin d'assurer une guérison clinique et
 microbiologique complète et d'éviter ainsi toute récurrence, cette guérison clinico-microbiologique peut apparaître
 entre deux et quatre semaines de traitement.

Pityriasis versicolor : 2 semaines

Dermatophytose : 2 à 4 semaines

Candidose : 2 à 4 semaines

Formes et autres présentations :

Dermofix® crème 2% tube de 30 g

Dermofix® poudre flacon de 30 g

Dermofix® Solution 2% flacon de 30 ml

Dermofix® Gel 2% flacon de 50 g

Dermofix® Gel 2% flacon de 100 g

Gyno-dermofix® 300 mg boîte de 1 ovule.

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.
 Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
 S/L FERRER INTERNATIONAL