

## 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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) **234111**

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 :

Date de consultation : .....

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

Lien de parenté :  Lui-même       Conjoint       Enfant

Nature de la maladie : **DERMATOSE**

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 : **AG**      Le : **25/02/2020**

Signature de l'adhérent(e) :





Docteur HAKIM Hassan

الدكتور حاكم حسن

Spécialiste en Dermatologie et Vénérologie  
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 الندب

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

رئيس سابقاً 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 : agaderm@hotmail.com

Agadir, le : 27 JAN 2020 : أكادير, في

CHATOULI  
EL MOSTAFA

19/6/8  
1/ Logen 100  
280  
2/ dans la promotion  
39.70  
3/ Praline avec  
le lait  
le sucre



147.00 x 4

De 20

ANAFWAS



Tghelpa Senes

321.00

Locoye relation



ou Senes

QDA

8730

Demofia ami



Dr G

ETRA

Cabinet de Medicines



AGADIR

1257.50

Handwritten signature



042068858

# CANAFLUCAN®

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 le...

# CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

150 mg



LOT : 4741  
U.T. AV : 07-22  
P.P.V : 147 DH 00

141214



7

Gélules  
Voie orale



infectieuses 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-méningés : Traitement d'attaque : son efficacité à 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.

ngement de l'intervalle

patients traités par ainsi que des torsades

thologies lourdes et de ngement congénital du associés susceptibles

ez les patients

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

ec le cisapride et le pimozide

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

désirables les plus

urs abdominales;

es, sévères à type de toxicidémie bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopécies 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

#### PREMPTION :

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



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

# CANAFLUCAN®

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 le...

# CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

150 mg

CANAFLUCAN 150mg  
Boîte de 7 gélules



14121

LOT : 4741  
U.T. AV : 07-22  
P.P.V : 147 DH 00



7

Gélules  
Voie orale

LABORATOIRES  
PHARMA  
مختبرات الفارما

infectieuses 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-méningés : Traitement d'attaque : son efficacité à 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.

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 olofantrine (médicament d'un médicament

désirables les plus

urs abdominales;

se, sévères à type de

toxicodermes bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopécies 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

#### PREMPTION :

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

LABORATOIRES  
PHARMA  
مختبرات الفارما

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

TIRER POUR OUVRIR

amorphine  
**Loceryl**<sup>®</sup>



GALDERMA

2,5 ml

5%

Voie cutanée

VERNIS A ONGLES  
MEDICAMENTEUX

amorphine  
**Loceryl**<sup>®</sup>

**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



Veillez lire attentivement l'notice avant d'utiliser ce médicament.

de la  
été p  
symp

Fucidine® 2% crème

Tube de 15 g



6 118000 120582

◆ IDENTIFICATION  
FUCIDINE

COMPOSITION

Acide f  
Excipients

Liste des ex  
Tube de 15 g

◆ Ce médicament

◆ DANS QUEL CAS

Ce médicament

Il est préconisé

◆ ATTENTION

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament

• allergie à l'ac

• infections mo

EN CAS DE DOUBTE

MISES EN GARDE

NE PAS LAISSER

PRÉCAUTIONS D'USAGE

• La crème ne doit pas

• Ne pas utiliser la crème

EN CAS DE DOUBTE, 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.

Limiter 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 PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTE À UN AUTRE CAS

- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MÉDICAL.

- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

Fabriqué sous licence par **POLYMÉDIC**

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

Notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice vous pourriez avoir besoin d'elle, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne l'utilisez que si elle présente les mêmes indications que celle que vous avez reçue. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes indications.

Centésimale

Par tube de 15 g

2 g

300 mg

100 g

15 g

Forme pharmaceutique : crème. Ingrédients : acide fusidique, alcool cétylique, glycérol, paraffine liquide, polysorbate 60, vaseline, eau purifiée.

Indications : Dermatoses bactériennes (staphylocoques et streptocoques).

Contre-indications : Allergie à l'acide fusidique.

Précautions d'usage :

Ne pas utiliser la crème sur les surfaces, en particulier chez le nourrisson.

En cas de doute, ne pas hésiter 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. Limiter 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 gênants : 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.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant 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 délivrer que sur ordonnance de votre médecin.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit 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.

Fabriqué sous licence par **POLYMÉDIC**

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. M. HOUBACHI : Pharmacien Responsable

39,700



# DERMOFIX® Crème

Sertraconazole

## Composition :

Sertraconazole nitrate ..... 2 g  
Excipients ..... 100 g

87.302

Dermofix® crème  
Sertraconazole

PROMOPHARM S.A.



6 118000 240259

Le spectre d'activité s'avère très large :  
champignon (Pityrosporum orbiculare)

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

innocuité totale et une excellente tolérance : aucun cas de toxicité ou de  
réaction allergique a été relevé. Seul un érythème léger peut survenir lors des premières applications  
pendant le traitement.

## Conditions d'emploi :

Dermofix ne convient pas à l'usage ophtalmique.

Après l'application dermatique 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

