

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 062881

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1168 Société : RASANT
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BOUMAH DI DJ
 Date de naissance : 15/11/1975
 Adresse : 11 B Rue T. Souf. cit. de L'AU
 20650 en
 Tél : 0666034167 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur SERBOUTI NAJAT
 Délégation de Sante
 Nouaceur Casablanca
 Centre de Sante Nouaceur
 INP : 091040105
 Date de consultation : 13/3/2023
 Nom et prénom du malade : BEN MOUMEN RACHIDA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Dystrophie
 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 : NOUACEUR Le : 15/3/23
 Signature de l'adhérent(e) :

MUPRAS

ACCUEIL

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
13/3/2023	C		Gratuit	
14/3/2023	C			

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la facture

Tel: 022 51 21 71
EL HAKK Fouad
Pharmacien

10350
29590

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

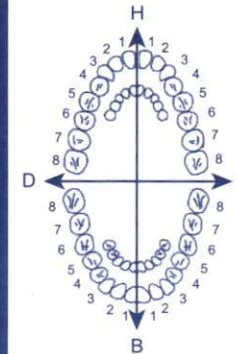
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient des Travaux

Montants des Soins

Début d'exécution

Fin d'exécution

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

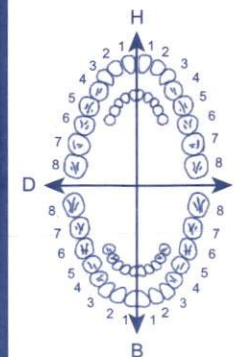
Coefficient des Travaux

Montants des Soins

Date du devis

Date de l'exécution

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ROYAUME DU MAROC

MINISTRE DE LA SANTE

ET DE LA PROTECTION SOCIALE

DELEGATION DE NOUACEUR

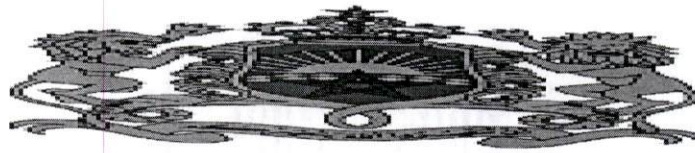
CENTRE DE NOUACEUR

المملكة المغربية

وزارة الصحة والحماية الاجتماعية

مندوبية إقليم النواصر

المركز الصحي النواصر



ORDONNANCE

Le 14/3/2022

M^{me} BENMOMEN RACHIDA

1) Condiciel 150 No can 150
1 ogel / sem x 5 jours

2) Teguma crème
1 app / j x 2 jours

3) Cicatrisaline crème pieds
1 app x 2

Docteur SERBOUT NAJAT
Délégation de Santé
Nouaceur Casablanca
Centre de Santé Nouaceur
INP : 091040105



TEGUMA® 1%

Crème - Tube de 15g & 30g

Terbinafine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'information à 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 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE TEGUMA® 1%, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : ANTIFONGIQUES TOPIQUES - D01AE15

Ce médicament est une crème pour application locale contenant un antifongique de la famille des allylamine.

Il est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines affections cutanées dues à des champignons (mycoses).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER TEGUMA® 1%, crème ?

N'utilisez jamais TEGUMA® 1%, crème :

- Si vous êtes allergique au chlorhydrate de terbinafine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser TEGUMA 1%, crème.

- Ce médicament est réservé à l'usage externe.
- Ne pas utiliser dans la bouche et ne pas avaler.
- Éviter les applications près des yeux ; en particulier si l'application se fait sur le visage, en cas de contact accidentel avec les yeux, essuyer et laver abondamment avec de l'eau. En cas de persistance de l'inconfort, consulter un médecin.

• En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquées par votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du produit dans ces circonstances.

- Les nouveau-nés/nourrissons ne doivent pas être en contact avec la zone de peau traitée, y compris les seins de la femme allaitante. Ce médicament ne convient pas pour les infections fongiques des ongles. Si vous avez une infection fongique au niveau des ongles (champignons à l'intérieur ou sous l'ongle), s'accompagnant d'une décoloration des ongles et d'un changement de la texture de l'ongle (épais, effrité), consultez un médecin.

- Dans de rares cas, l'infection fongique sous-jacente peut être aggravée.

• Il est important d'appliquer cette crème régulièrement sur les lésions chaque jour afin d'obtenir la guérison. Un arrêt du traitement trop précoce ou des applications irrégulières peuvent entraîner des échecs ou des rechutes.

• Ainsi, même si l'état de la peau s'améliore en quelques jours, il est impératif de continuer d'appliquer cette crème pendant la durée indiquée.

- Au terme du traitement, bien que vous n'utilisiez plus la crème, l'amélioration de votre peau se poursuit et la guérison complète peut prendre plus longtemps, jusqu'à 4 semaines.

Enfants et adolescents

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

Autres médicaments et TEGUMA® 1%, crème

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

médicament.

TEGUMA® 1%, crème avec les aliments et les boissons

Sans objet.

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.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse sauf si votre médecin vous l'a prescrit.

La terbinafine peut passer dans le lait maternel. Son utilisation pendant l'allaitement est à éviter.

Par ailleurs, le nouveau-né/nourrisson ne doit pas être en contact avec la zone de peau traitée, y compris les seins.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

Il n'est pas recommandé de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines si vous ressentez des effets indésirables tels que vertiges, maux de tête, étourdissements, fatigue, somnolence, etc.

NOCAND[®]

Fluconazole

50mg, 150 mg, 200 mg

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Vous risqueriez de lui causer du tort, même si vous ne le prenez pas.

• Ne donnez pas ce médicament à une autre personne.
• Ne prenez pas ce médicament si vous avez des symptômes que vous ne connaissez pas.

PPV:46DH70
PER:01/27
LOT:M165-2

COMPOSITION

• Principe actif : Fluconazole
• Excipients : Lactose, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre

sulfate de sodium, q.s.p. 1 gélule

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE
Lactose.

FORMES ET PRÉSENTATIONS

NOCAND[®] 50 MG : boîte de 7 gélules.
NOCAND[®] 150 MG : boîte de 1 et 4 gélules.
NOCAND[®] 200 MG : boîte de 7 gélules.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE
ANTIMYCOSIQUE À USAGE SYSTEMIQUE

Il lutte contre le développement des champignons microscopiques.

INDICATIONS

NOCAND[®] 50 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte:

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant:

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

NOCAND[®] 150 mg est indiqué pour le traitement:

- des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

NOCAND[®] 200 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte

- Cryptococcoses neuro-méningées,
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et les candidoses urinaires,
- Prévention des infections à Candida sensibles chez l'adulte exposé à une neutropénie sévère et prolongée lors du traitement d'induction et de consolidation des leucémies aiguës et subissant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques.

Chez l'enfant:

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:



NOCAND[®]

Fluconazole

50mg, 150 mg, 200 mg

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Vous risqueriez de lui causer du tort, même si vous ne le prenez pas.

• Ne donnez pas ce médicament à une autre personne.
• Ne prenez pas ce médicament si vous avez des symptômes que vous ne connaissez pas.

COMPOSITION

- Principe actif : Fluconazole
- Excipients : Lactose, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- NOCAND[®] 50 MG : boîte de 7 gélules.
- NOCAND[®] 150 MG : boîte de 1 et 4 gélules.
- NOCAND[®] 200 MG : boîte de 7 gélules.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

ANTIMYCOSIQUE À USAGE SYSTEMIQUE

Il lutte contre le développement des champignons microscopiques.

INDICATIONS

NOCAND[®] 50 mg est indiqué pour le traitement :

Chez l'adulte :

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

NOCAND[®] 150 mg est indiqué pour le traitement :

- des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

NOCAND[®] 200 mg est indiqué pour le traitement :

Chez l'adulte

- Cryptococcoses neuro-méningées,
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et les candidoses urinaires,
- Prévention des infections à Candida sensibles chez l'adulte exposé à une neutropénie sévère et prolongée lors du traitement d'induction et de consolidation des leucémies aiguës et subissant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques.

Chez l'enfant :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

PPV:46DH70
PER:01/27
LOT:M165-2

sulfate de sodium, q.s.p. 1 gélule



NOCAND[®]

Fluconazole

50mg, 150 mg, 200 mg

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Vous risqueriez de lui causer du tort, même si vous ne le prenez pas.

• Ne donnez pas ce médicament à une autre personne.
• Ne prenez pas ce médicament si vous avez des symptômes que vous ne connaissez pas.

COMPOSITION

- Principe actif : Fluconazole
- Excipients : Lactose, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- NOCAND[®] 50 MG : boîte de 7 gélules.
- NOCAND[®] 150 MG : boîte de 1 et 4 gélules.
- NOCAND[®] 200 MG : boîte de 7 gélules.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

ANTIMYCOSIQUE À USAGE SYSTEMIQUE

Il lutte contre le développement des champignons microscopiques.

INDICATIONS

NOCAND[®] 50 mg est indiqué pour le traitement :

Chez l'adulte :

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

NOCAND[®] 150 mg est indiqué pour le traitement :

- des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

NOCAND[®] 200 mg est indiqué pour le traitement :

Chez l'adulte

- Cryptococcoses neuro-méningées,
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et les candidoses urinaires,
- Prévention des infections à Candida sensibles chez l'adulte exposé à une neutropénie sévère et prolongée lors du traitement d'induction et de consolidation des leucémies aiguës et subissant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques.

Chez l'enfant :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

PPV:46DH70
PER:01/27
LOT:M165-2

sulfate de sodium, q.s.p. 1 gélule



NOCAND®

Fluconazole

50mg, 150 mg, 200 mg

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Vous risqueriez de lui causer du tort, même si vous ne le prenez pas.

• Ne donnez pas ce médicament à une autre personne.
• Ne prenez pas ce médicament si vous avez des symptômes que vous ne connaissez pas.

PPV:46DH70
PER:01/27
LOT:M165-2

COMPOSITION

• Principe actif : Fluconazole
• Excipients : Lactose, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre

sulfate de sodium, q.s.p. 1 gélule

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.

FORMES ET PRÉSENTATIONS

NOCAND® 50 MG : boîte de 7 gélules.
NOCAND® 150 MG : boîte de 1 et 4 gélules.
NOCAND® 200 MG : boîte de 7 gélules.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

ANTIMYCOSIQUE À USAGE SYSTEMIQUE

Il lutte contre le développement des champignons microscopiques.

INDICATIONS

NOCAND® 50 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte:

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant:

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

NOCAND® 150 mg est indiqué pour le traitement:

- des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

NOCAND® 200 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte

- Cryptococcoses neuro-méningées,
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et les candidoses urinaires,
- Prévention des infections à Candida sensibles chez l'adulte exposé à une neutropénie sévère et prolongée lors du traitement d'induction et de consolidation des leucémies aiguës et subissant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques.

Chez l'enfant:

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:



NOCAND[®]

Fluconazole

50mg, 150 mg, 200 mg

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Vous risqueriez de lui causer du tort, même si vous ne le prenez pas.

• Ne donnez pas ce médicament à une autre personne.
• Ne prenez pas ce médicament si vous avez des symptômes que vous ne connaissez pas.

PPV:46DH70
PER:01/27
LOT:M165-2

COMPOSITION

- Principe actif : Fluconazole
- Excipients : Lactose, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre

sulfate de sodium, q.s.p. 1 gélule

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- NOCAND[®] 50 MG : boîte de 7 gélules.
- NOCAND[®] 150 MG : boîte de 1 et 4 gélules.
- NOCAND[®] 200 MG : boîte de 7 gélules.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

ANTIMYCOSIQUE A USAGE SYSTEMIQUE

Il lutte contre le développement des champignons microscopiques.

INDICATIONS

NOCAND[®] 50 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte:

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant:

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

NOCAND[®] 150 mg est indiqué pour le traitement:

- des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

NOCAND[®] 200 mg est indiqué pour le traitement:

Chez l'adulte

- Cryptococcoses neuro-méningées,
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et les candidoses urinaires,
- Prévention des infections à Candida sensibles chez l'adulte exposé à une neutropénie sévère et prolongée lors du traitement d'induction et de consolidation des leucémies aiguës et subissant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques.

Chez l'enfant:

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:



NOCAND[®]

Fluconazole

50mg, 150 mg, 200 mg

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

• Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
Vous risqueriez de lui causer du tort, même si vous ne le prenez pas.

• Ne donnez pas ce médicament à une autre personne.
• Ne prenez pas ce médicament si vous avez des symptômes que vous ne connaissez pas.

COMPOSITION

- Principe actif : Fluconazole
- Excipients : Lactose, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- NOCAND[®] 50 MG : boîte de 7 gélules.
- NOCAND[®] 150 MG : boîte de 1 et 4 gélules.
- NOCAND[®] 200 MG : boîte de 7 gélules.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

ANTIMYCOSIQUE À USAGE SYSTEMIQUE

Il lutte contre le développement des champignons microscopiques.

INDICATIONS

NOCAND[®] 50 mg est indiqué pour le traitement :

Chez l'adulte :

- des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

NOCAND[®] 150 mg est indiqué pour le traitement :

- des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

NOCAND[®] 200 mg est indiqué pour le traitement :

Chez l'adulte

- Cryptococcoses neuro-méningées,
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et les candidoses urinaires,
- Prévention des infections à Candida sensibles chez l'adulte exposé à une neutropénie sévère et prolongée lors du traitement d'induction et de consolidation des leucémies aiguës et subissant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques.

Chez l'enfant :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé,
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires,
- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

PPV:46DH70
PER:01/27
LOT:M165-2

sulfate de sodium, q.s.p. 1 gélule





صيدلية الدروة PHARMACIE DEROUA

EL HAIK Fouad

PHARMACIEN

Deroua Nouaceur R. P. 7
entre Médiouna et Berrechid

Tél. : _____

N° 003623

الحايك فؤاد

صيدائي

الدروة النواصر ط 7

بين مديونة و برشيد

الهاتف : _____

Deroua, le 01/03/2023 في الدروة

M Ben Mamen Rachid السيد

Quantité	DESINATION	P. U.	TOTAL
1	Amoxiclav 825	8350	
1	20/11	1490	
		10350	
<p>PHARMACIE DEROUA EL HAIK Fouad Pharmacien Centre Commercial Deroua Tél.: 05 22 53 21 77 Fax: 05 22 53 25 10</p>			

Dolipran

PARACÉTAMOL

LOT: L2929
PER: 09/25
PPV: 14DH00

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :

allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



LOT

220007



2025/02

PPC : 89,50 DH

Apixol®

Spray gorge Adultes



Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge

Dispositif médical C E

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical conforme aux dispositions de la directive européenne 93/42/CEE

Apixol® spray gorge Adulte est un dispositif médical. Grâce à la synergie de ses composants et à l'action protectrice filmogène **Apixol® spray gorge Adulte** est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la gorge qui peuvent être causés par le rhume, les allergies et tous contacts avec des agents externes tels que la fumée, la pollution et la poussière, **Apixol® spray gorge Adulte** soulage les symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements, une douleur ou une difficulté à déglutir.

Apixol® spray gorge Adulte :

- Crée un film muco-adhésif avec un « effet barrière » qui exerce une action protectrice sur la gorge irritée.
- Protège la muqueuse pharyngée en réduisant la sensibilité aux agents agresseurs externes et en favorisant la restauration des conditions physiologiques normales notamment dans les situations où la gorge est exposée à des conditions environnementales défavorables.
- Procure une sensation de fraîcheur grâce à la présence d'huiles essentielles.

COMPOSITION : Eau déminéralisée, extrait glycérique de propolis, arôme, extrait sec de sauge (*Salvia officinalis*, maltodextrine), extrait sec d'aloë vera (*Aloe barbadensis*, maltodextrine), extrait de myrrhe (*Commiphora myrra*, maltodextrine), extrait sec de menthe (*Mentha piperita*, maltodextrine) titré à 25% de vitamine C, huile essentielle de sauge (*Salvia officinalis*), conservateur :