

# 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0041692

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3438 Société : 166725

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AIT RAZOUK HAMMAM

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 06 69 43 02 08 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr N. BOUIH  
Radio - Oncologue  
INP : 091035972  
Centre Al Kindy - Casablanca

Date de consultation : 26 / 06 / 2023

Nom et prénom du malade : AIT RAZOUK OKBA FHS Age :

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

Nature de la maladie : Carcinome du sein

Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


## Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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

# 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
26/06/23		01	3000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

26/06/23

281,50

# 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

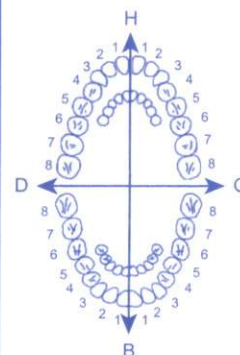
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

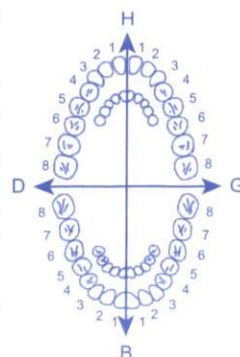
H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D G  
00000000 00000000  
35533411 11433553  
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



[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

CENTRE DE TRAITEMENT AL KINDY

CASABLANCA

0522 39 33 33 LG

Reçu de caisse

Identifiant patient	Nom du patient	Date encaissement
F-08-04-081-047	FATIMA AIT RAZOUK NEE OKBA	26/06/2023
Mode paiement	Motif/Référence de paiement	Montant Dhs
Espèces	Contrôle	300.00

Reçu établi par CHRAKOUA Z

RADIOTHERAPIE PAR VMAT (IMRT - IGRT - ARCTHERAPIE) - RADIOCHIRURGIE  
RADIOTHERAPIE STEREOTAXIQUE - 2 CLINACS EN MIROIRS - SCANNER BIG BORE - RADIOTHERAPIE METABOLIQUE  
CURIETHERAPIE A HAUT DEBIT DE DOSE (HDR) - CHIMIOETHERAPIE - CHIMIOETHERAPIE INTRA PERITONEALE (CHIP) - HOSPITALISATION

العلاج الإشعاعي المطور الموجه بالصور - معجل الإلكترونات حامل للسكانر - الجراحة الإشعاعية  
العلاج الإشعاعي الباطني و الفياض - الإشعاعي النووي - العلاج الكيميائي الباطني - الإستشفاء

INPE : 091035972

CASABLANCA, LE...

26/06/23



091035972

الدكتورة نوال بويح  
Docteur Nawal BOUIH

أخصائية في العلاج بالأشعة  
RADIO-ONCOLOGUE

1<sup>ère</sup> Ait Razouk. rue okba.  
Fatime

47,80

1) Dagen.

2cp x 24

38,00

2) Venula. cp

2 gel x 34



3) Hyaluron. line

47,20 x 3



Dr N. BOUIH  
Radio Oncologue  
INP : 091035972  
Centre Al Kindy - Casablanca

n=3

1 appl x 2 x 34

4) Efficax 2y

5) Fekava. Adulte

# فيبريكس للكمار

## السائقون ومستعملو الآلات:

يجب الانتباه عند السائقين ومستعملي الآلات نظرا للعباس الذي يمكن أن يصيبهم خاصة في بداية العلاج.  
قد يتضاعف تأثير هذا الدواء مع أخذ المشروبات الكحولية، أو أدوية تحتوي على الكحول أو أدوية مهدئة.

## التأثيرات الغير مرغوب فيها:

قد يؤدي استعمال هذا الدواء لدى بعض الأشخاص إلى ردود أفعال مزعجة بعض الشيء :  
- تعب خاصة في بداية العلاج.  
- احتقان الأغشية المخاطية، إمساك، اضطراب الرؤية، توسع حدقة العين، حصر البول.  
- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.  
- اضطراب في التوازن، دوخة، ضعف الذاكرة و التركيز غالبا عند المسنين.  
- اضطراب في حركات العضل.  
- خلع حلوسة.  
- ونادرا : هيجان، عصبية، أرق.  
- أعراض دوائية، نقص الكريات البيضاء، نقص في الصفائح الدموية وقرح الدم الاتحالي.  
- احتمال ظهور حساسية من نوع صدمة تأقية، أودمية كويك، احمرار الجلد، الشرى، طفح جلدي. عند ظهور هذه الأعراض يجب التوقف عن العلاج.  
أخبروا طبيبك أو الصيدلي بأي تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه النشرة.

## المقايير:

البالغون والأطفال (أكثر من 15 سنة): كيس مرتان إلى 3 مرات في اليوم.

## كيفية الاستعمال :

عن طريق الفم  
الفرق بين كل جرعة 4 ساعات.  
يجب أخذ الأكياس في كمية كافية من الماء البارد أو الدافئ.  
في حالة القصور الكلوي (تصفية الكرياتينين أقل من 10 مل/دقيقة) يجب أن يكون الفرق بين جرعتين 8 ساعات على الأقل.

## مدة العلاج:

لا يستعمل هذا الدواء لفترة طويلة و دون استشارة الطبيب و خصوصا عند استمرار الأعراض أكثر من 5 أيام.

## الشكل والتقديم:

حبيبات (مع السكر) لأجل محلول للشرب : علبه من 8 أكياس.  
حبيبات (بدون سكر) لأجل محلول للشرب : علبه من 8 أكياس.

## لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد انتهاء مدة الصلاحية الموجودة على العلبه  
يحفظ بهذا الدواء بعيدا عن الرطوبة و في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية

## التركيب:

فيبرامين مالت،  
فيبرامين مالت،  
براسيتامول 500 ملغ  
حامض اسكوربيك،  
سواغ كمية كافية لـ.....  
لأنه سواغ ذات تأثير معلوم:  
فيبريكس بدون سكر : اسبرتام  
فيبريكس مع السكر : السكروز 7.9 غرام.

## الخصائص:

فيبريكس للبالغين له فعالية ثلاثية :  
- فعالية مضادة للهيستامين تقلل من سيلان الأنف وإدراج الدموع.  
- فعالية مضادة للحمى وللآلام.  
- يخفي الجسم بحامض الاسكوربيك.

## دواعي الاستعمال:

- لعلاج أعراض أمراض الأنف والحنجرة : الزكام، حساسية الأنف، التهاب الأنف والبلعوم.  
- أعراض الأنفلونزا.  
- في حالة التعفن يجب أخذ أدوية مضادة للبكتيريا.

## موانع الاستعمال:

لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية :  
- حساسية لأحد مكونات هذا الدواء.  
- قصور في خلايا الكبد.  
- زرق العين مع انسداد الزاوية.  
- تضخم البروستات.  
- الأطفال أقل من 15 سنة.  
- حبوبات بدون سكر : فيلستونيري نظرا لوجود الأسبرتام.  
- حبوبات تحتوي على السكر : نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز، لا يستعمل عند المرضى الذين لا يحتملون الفريكتوز، عند ظهور أعراض سوء امتصاص الفركتوز والغالكتوز أو نقص في السيكرز إيزومالتاز.  
في حالة الشك يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني.

## احتياطات الاستعمال:

- في حالة الحمى أو استمرار الحمى مع ظهور علامات التعفن واستمرار هذه الأعراض أكثر من 5 أيام، ينبغي إعادة تقييم العلاج  
- يمكن ظهور الاعتماد الكلي على هذا الدواء في حالة أخذ جرعات زائدة وحينما تطول مدة العلاج.  
- لتجنب الجرعة الزائدة، يجب التأكد من عدم وجود الباراسيتامول في تركيب الأدوية الأخرى. بالنسبة للبالغين أكثر من 50 كلغ : الجرعة الإجمالية للباراسيتامول يجب ألا تتجاوز 4 غرام في اليوم.  
- يجب تجنب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.  
- حبوبات مع السكر : يأخذ بعين الاعتبار كمية السكروز في الحصة اليومية.

## التفاعلات الدوائية:

لا ينصح بشرب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج .  
لتفادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي في حال تلقي علاج آخر

## الحمل والرضاعة:

لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل والرضاعة.  
كقاعدة عامة طيلة فترة الحمل والرضاعة يجب دائما استشارة طبيب أو الصيدلي قبل استعمال الدواء

فارميد  
مختبرات الصيدلة

# FEBREX<sup>®</sup> Adulte

## COMPOSITION :

Phéniramine maléate .....	25 mg
Paracétamol .....	500 mg
Acide ascorbique (Vit C) .....	200 mg
Excipients q.s.p. ....	1 sachet

Excipients à effet notoire :  
Granulés sans sucre : Aspartam.  
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.

## PROPRIÉTÉS :

**FEBREX<sup>®</sup>** Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

## INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.
- Traitement symptomatique des états grippaux.
- En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

## CONTRE-INDICATIONS :

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Insuffisance hépatocellulaire.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Adénome prostatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie pour **FEBREX<sup>®</sup>** sans sucre (présence d'aspartam).
- Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose déficit en sucrose isomaltase.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉPHARMACIEN.**

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance de symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

### Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

### Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.

**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 ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

**D'UNE FASÇON 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.**

## CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

L'attention est appelée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

**CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNÉRAUX :**

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

En l'absence de données, par mesure de prudence, l'utilisation de ce médicament est à éviter en cas de grossesse ou d'allaitement.

PHARMED  
LOT : 3399  
UT.AV: 04-26  
PPV: 20DH00

### Dans tous les cas :

- Prévenir votre médecin traitant d'autre maladie (hypertension artérielle, diabète, ostéoporose, ulcère du ancien, insuffisance rénale) ou en cas de grossesse ou allaitement.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses, signaler systématiquement tout autre traitement en cours au médecin et à votre pharmacien, en particulier: certains médicaments pour le cœur, les anticoagulants, les antidiabétiques, certains antibiotiques, les diurétiques, les médicaments, certains anti-épileptiques.

### Sportifs :

Cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

### **EFFETS INDESIRABLES**

Comme tout produit actif, ce médicament, chez certaines personnes, entraîne des effets plus ou moins gênants ; ne pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE**

Benzoate de sodium.

La teneur en sodium est de 43 mg par comprimé à 20 mg et 28,6 mg de sodium par comprimé à 5 mg.

### **CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

Stocker à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption

n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement

prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

**NE LAISSEZ PAS LES MÉDICAMENTS À LA PORTEE DES ENFANTS**

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

**LAPROPHAN S.A.** 21, Rue des Oudaya - Casablanca

F56240P071200

# EFFIPRED®

(Prednisolone)

## PRESENTATIONS

Boîte de 30 comprimés effervescents à 5 mg

Boîte de 20 comprimés effervescents à 20 mg

## COMPOSITION

- Comprimés effervescents à 5 mg  
Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium).....5 mg  
Excipient qsp.....1 comprimé effervescent
- Comprimés effervescents à 20 mg  
Prednisolone (sous forme de métasulfobenzoate de sodium).....20 mg  
Excipient qsp.....1 comprimé effervescent

## PROPRIETES

EFFIPRED® est un glucocorticoïde à usage systémique, utilisé principalement pour ses propriétés antiinflammatoire, antiallergique et immunodépressive.

## INDICATIONS

Affections rhumatologiques, respiratoires, ORL, ophtalmologiques, neurologiques, néphrologiques, néoplasiques, infectieuses, hématologiques, endocriniennes, digestives, dermatologiques, et dans les connectivites et collagénoses.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Se conformer strictement à la prescription du médecin.
- Prendre les comprimés dissous dans un verre d'eau au cours des repas, de préférence en une prise le matin.

## CONTRE-INDICATIONS

- Tout état infectieux non traité par antibiotique
- Certaines viroses en évolution (herpès, varicelle)
- États psychotiques encore non contrôlés par traitement

## PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISE EN GARDE

### En cas de traitement prolongé :

- Observer un régime pauvre en sucre et en calcium
- Réduire l'apport en sodium en tenant compte du comprimé (43 mg de sodium par comprimé à 5 mg).
- Ne jamais arrêter brutalement le traitement mais diminuer progressivement les doses en suivant la prescription de votre médecin.

**EFFIPRED® 20 mg**

PPV 40DH00  
EXP 10/2025  
LOT 20018 9

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

### **Contre-indications**

Hypersensibilité à l'un des constituants (notamment la Serrapeptase).

### **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi**

- Réservé à l'adulte.

- En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement ou définitivement.

- En cas d'expectoration grasse et purulente, en cas de fièvre ou en cas de maladie chronique des bronches et des poumons, il conviendra de réévaluer la conduite thérapeutique.

- Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense bronchopulmonaire, sont à respecter

- L'association de mucomodificateurs bronchiques avec des antitussifs et/ou des substances asséchant les sécrétions (atropiniques) est irritationale.

- Grossesse : en l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

- Allaitement : par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

### **Interactions avec d'autres médicaments**

Sans objet

### **Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

### **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

### **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

#### **Grossesse :**

En l'absence de données cliniques pertinentes, il est préférable de ne pas administrer ce médicament pendant toute la durée de la grossesse. Cependant, à ce jour, aucun effet malformatif particulier n'a été rapporté chez la femme enceinte.

#### **Allaitement :**

Par prudence, en raison du manque de données, éviter l'administration pendant l'allaitement.

Les médicaments ne doivent pas être éliminés en les jetant dans les eaux usées ou les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien comment vous débarrasser des médicaments qui ne sont plus nécessaires. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

## **6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :**

### **QUE CONTIENT DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?**

**Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**

Serrapeptase.....10000 unités\*

### **Composition qualitative en excipients :**

Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Lactose monohydraté, Acétophtalate de cellulose, Jaune orange S, Oxyde de titane (E171), Alcool isopropylique, Ethyle acétate, Eau purifiée.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant.

\*1 Unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1mg de Serrapeptase.

### **Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc**

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubair bnou Al Aouam

Roches noires

20300 Casablanca, Maroc.

### **Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc**

Sans objet.

### **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

09/2019.

### **Conditions de prescription et de délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.



# DASEN® 10000 UI

## Comprimé Enrobé Gastro-ré-

### Boîte de 40 comprimés

### Serrapeptase

#### Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

« Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ».

- Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après quelques jours.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** ?
3. Comment prendre **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **DASEN® 10000UI Comprimé Enrobé G.R.** ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmaco-thérapeutique

Enzymothérapie à visée Anti-œdémateuse et Fluidifiante.

(M : système locomoteur ; R : système respiratoire), (Code ATC : M09AB).

##### Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Traitement d'appoint des œdèmes post-traumatiques et post-opératoires.
- Traitement d'appoint des troubles de la sécrétion bronchique.

##### Sportifs

Sans objet

##### Effets sur l'appareil machines

Sans objet.

##### Excipients à effets

Lactose monohydraté

##### 3. COMMENT PRENDRE

Instruction pour l'usage

##### Posologie, mode d'administration

**Posologie :**

1 comprimé 3 fois par jour

##### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Avaler sans croquer

##### Durée de traitement

Ne pas dépasser 10 jours

persistant, consulter un médecin

##### Symptômes et signes

En cas de douleur, arrêter le traitement ou le consulter

##### Conduite à tenir en cas de surdosage

Sans objet.

##### Mention, si nécessaire

Sans objet.

##### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

- Manifestations allergiques

Quincke.

- Manifestations cutanées

érythémateuses, érythématopultacées d'origine allergique ou non.

##### 5. COMMENT CONSERVER DASEN® 10000UI COMPRIMÉ ENROBÉ G.R. ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

de **DASEN® 10000UI Comprimé**. (La date d'expiration fait

47.80 DH  
03/25  
L0215

PPV :  
EXP :  
Lot N° :

utiliser des

ROBÉ G.R. ?

réquence

s troubles

médecin

plusieurs

sevrage

QUELS ?

œdème de

lésions érythémateuses,

érythématopultacées d'origine allergique ou non.

### **EFFETS INDÉSIRABLES :**

Ce médicament est généralement bien toléré.

Les réactions indésirables les plus fréquemment observées sont d'ordre digestif (douleur gastrique, nausées), liées au système nerveux (vertiges, maux de tête) et d'ordre dermatologique (éruption, sensation de chaleur).

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

### **DOSE ET VOIE D'ADMINISTRATION :**

Suivez les recommandations de votre médecin concernant l'espacement des prises et le mode d'administration.

Voie orale exclusivement.

### **Adultes :**

La posologie usuelle de VENULA est de 1 gélule de 200 mg trois fois par jour, généralement au moment des principaux repas.

Après l'avoir retirée de son emballage, avalez la gélule avec un peu d'eau ou une autre boisson afin d'en faciliter l'ingestion.

### **TRAITEMENT EN CAS D'INTOXICATION OU DE SURDOSAGE :**

Consultez votre médecin.

### **PRESENTATION :**

Boîtes de 20 et 60 gélules.

### **CONSERVATION :**

Conserver à une température inférieure à 30°C.

### **PEREMPTION :**

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

### **NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS**

Sur ordonnance médicale.

Laboratoire pharmaceutique IBERMA  
sous licence FAES FARMA, S.A.  
Zone Industrielle Had Soualem - Lot 149

# VENULA®

hydrosimine 200mg

## FORME PHARMACEUTIQUE :

Gélules

## COMPOSITION :

Chaque gélule contient 200mg d'hydrosimine (principe actif).

Les autres composants sont les suivants : Stéarate de magnésium (excipient).

## ACTION PHARMACOLOGIQUE :

L'hydrosimine est un produit pharmaceutique de la famille chimique des flavonoïdes qui agit sur l'épanchement de sang dans les veines des extrémités inférieures lorsque celles-ci ne fonctionnent plus correctement, autrement dit lorsqu'il se produit ce que l'on appelle l'insuffisance veineuse chronique, à des varices ou d'anciennes thromboses.

## INDICATIONS :

VENULA est employée pour soulager à court terme (pendant deux à trois mois) l'œdème des membres inférieurs, l'insuffisance veineuse chronique (douleur, jambes lourdes et enflées, etc.).

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS ET ALIMENTS :

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris ceux qui sont vendus sans ordonnance.

Aucune interaction avec les aliments ou d'autres médicaments n'a été établie, néanmoins, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments de votre propre initiative si votre médecin ne vous les a pas prescrits.

## CONTRE-INDICATIONS, PRÉCAUTIONS ET INCOMPATIBILITÉS :

Des précautions doivent être prises lorsqu'on prend VENULA dans les circonstances suivantes :

- En cas de précédents de réaction d'hypersensibilité à ce même médicament ou à un de ces composants.
- Dans ces cas précis veuillez consulter votre médecin.

## GROSSESSE :

Si vous êtes enceinte ou si vous croyez l'être, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'innocuité de VENULA au cours de la grossesse n'ayant pas été établie, il vaut mieux éviter d'en prendre pendant cette période.

## ALLAITEMENT :

On ignore si l'hydrosimine est éliminée par le lait maternel, son usage n'est donc pas recommandé en période d'allaitement.

LOT: 13623001  
PER: 02/2026  
PPV: 38,00 DH

des  
cer  
ent

is à

# ميكوستير® 1%

سيكلوبيروكسولامين  
مرهم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك.  
إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.  
• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.  
• إذا احتجت إلى معلومات ونصائح إضافية، استشر الصيدلي.  
• إذا تفاقمَت الأعراض أو استمرت، استشر الطبيب.  
• إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

في هذه النشرة :

1. ما هو ميكوستير 1 %، مرهم وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير 1 %، مرهم؟
3. كيف يجب استعمال ميكوستير 1 %، مرهم؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ ميكوستير 1 %، مرهم؟
6. معلومات إضافية

احتياطات الاستعمال

1. لا يجب استعمال هذا الدواء قرب منطقة العينين.  
داء الكانديدوز (candidoses) : لا ينصح باستعمال صابون ذي pH حمضي (pH يحفز تكاثر الفطر Candida).  
في حالة الشك، لا تتردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.  
التفاعلات مع أدوية أخرى  
تناول أو استعمال أدوية أخرى  
إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء، بما في ذلك الأدوية دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.  
استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة  
الحمل - الرضاعة  
استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.
1. ما هو ميكوستير 1 %، مرهم وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟  
الصف الصيدلي العلاجي  
مضاد الفطريات ذو استعمال موضعي.  
الإرشادات العلاجية  
ينصح بهذا الدواء في علاج :  
• فطار الجلد أو الأظافر (تعفنت ناجمة عن الفطريات) المرافق أو لا بتعفنت ثانوية بكتيرية،  
• التهاب الجلد الزهمي خفيف إلى معتدل في الوجه.
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير 1 %، مرهم؟

# MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Crème

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**  
ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE.

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement :

- des mycoses de la peau ou des ongles (affections dues aux champignons) surinfectées ou non par des bactéries,
- dermatite séborrhéique légère à modérée du visage.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?**

### **Contre-indications**

## **N'utilisez jamais MYCOSTER 1 pour cent, crème dans les cas suivants :**

- en cas d'allergies à l'un des composants du produit,
- prévenir votre médecin en cas de grossesse,
- ne pas appliquer ce médicament près des yeux,
- ne pas avaler.

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

## **Précautions d'emploi : mises en garde spéciales**

**Faites attention avec MYCOSTER 1 pour cent, crème :**

### **Précautions d'emploi**

Ne  
oc  
Cé  
ac  
EN  
L'/  
CI

LOT : 22E019  
PER : 11/2025

MYCOSTER 1%  
CREME T30G

P.P.V. : 45DH20



6 148000 011118

## **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

**Grossesse - allaitement**

de la région

savon à pH  
(andida).  
DEMANDER  
E PHARMA-

# ميكوستير<sup>®</sup> 1%

سيكلوبيروكسولامين

مرهم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا احتجت إلى معلومات ونصائح إضافية، استشر الصيدلي.
- إذا تفاقمَت الأعراض أو استمرت، استشر الطبيب.
- إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

## موانع الاستعمال

- لا تستعمل أبداً ميكوستير 1%. مرهم في الحالات التالية:
  - في حالة الحساسية لأحد مكونات الدواء،
  - إخبار الطبيب في حالة الحمل،
  - عدم استعمال هذا الدواء قرب العينين،
  - عدم البلع.
- في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.
- احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة
- يجب الانتباه عند استعمال ميكوستير 1%. مرهم:

## احتياطات الاستعمال

- لا يجب استعمال هذا الدواء قرب منطقة العينين.
- داء الكانديدوز (candidoses): لا ينصح باستعمال صابون ذي pH حمضي (pH يحفز تكاثر الفطر Candida).
- في حالة الشك، لا تتردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.
- التفاعلات مع أدوية أخرى
- تناول أو استعمال أدوية أخرى
- إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء، بما في ذلك الأدوية دون وصفة طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.
- استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة
- الحمل - الرضاعة
- استشريري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

## في هذه النشرة:

1. ما هو ميكوستير 1%. مرهم وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير 1%. مرهم؟
3. كيف يجب استعمال ميكوستير 1%. مرهم؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ ميكوستير 1%. مرهم؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو ميكوستير 1%. مرهم وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
- الصف الصيدلي العلاجي
- مضاد الفطريات ذو استعمال موضعي.
- الإرشادات العلاجية
- ينصح بهذا الدواء في علاج:
- فطار الجلد أو الاظافر (تعفنت ناجمة عن الفطريات) المرافق أو لا بتعفنت ثانوية بكتيرية،
- التهاب الجلد الزهمي خفيف إلى معتدل في الوجه.
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير 1%. مرهم؟

# MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Crème



**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**  
ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE.

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement :

- des mycoses de la peau ou des ongles (affections dues aux champignons) surinfectées ou non par des bactéries,
- dermatite séborrhéique légère à modérée du visage.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?**

### **Contre-indications**

## **N'utilisez jamais MYCOSTER 1 pour cent, crème dans les cas suivants :**

- en cas d'allergies à l'un des composants du produit,
- prévenir votre médecin en cas de grossesse,
- ne pas appliquer ce médicament près des yeux,
- ne pas avaler.

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

## **Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales** **Faites attention avec MYCOSTER 1 pour cent, crème :**

### **Précautions d'emploi**

Ne pas appliquer ce médicament près de la région oculaire.

Candidoses : il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorable à la multiplication de candida).

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

## **Interactions avec d'autres médicaments**

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

### **Grossesse - allaitement**

# ميكوستير 1% ٥

سيكلوبيروكسولامين

مرهم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.
- إذا احتجت إلى معلومات ونصائح إضافية، استشر الصيدلي.
- إذا تفاقمَت الأعراض أو استمرت، استشر الطبيب.
- إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو ميكوستير 1%، مرهم وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير 1%، مرهم؟
3. كيف يجب استعمال ميكوستير 1%، مرهم؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ ميكوستير 1%، مرهم؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو ميكوستير 1%، مرهم وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد الفطريات ذو استعمال موضعي.

الإرشادات العلاجية

ينصح بهذا الدواء في علاج:

- فطار الجلد أو الاظافر (تعفّنات ناجمة عن الفطريات) المرافق أو لا بتعفّنات ثانوية بكتيرية.
  - التهاب الجلد الزهمي خفيف إلى معتدل في الوجه.
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير 1%، مرهم؟

موانع الاستعمال

لا تستعمل ابدا ميكوستير 1%، مرهم في الحالات التالية:

• في حالة الحساسية لأحد مكونات الدواء،

• إخبار الطبيب في حالة الحمل،

• عدم استعمال هذا الدواء قرب العينين،

• عدم البلع.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة

يجب الانتباه عند استعمال ميكوستير 1%، مرهم:

احتياطات الاستعمال

لا يجب استعمال هذا الدواء قرب منطقة العينين.

داء الكانديدوز (candidoses): لا ينصح باستعمال صابون ذي

pH حمضي (يحفز تكاثر الفطر Candida).

في حالة الشك، لا تتردى في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

التفاعلات مع أدوية أخرى

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء، بما في ذلك الأدوية دون وصفة

طبية، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة

الحمل - الرضاعة

استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

# MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Crème

LOT : 23E004  
PER.: 03 2026

MYCOSTER 1%  
CREME T30G

P.P.V. : 45DH20



**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**  
ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE.

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement :

- des mycoses de la peau ou des ongles (affections dues aux champignons) surinfectées ou non par des bactéries,
- dermatite séborrhéique légère à modérée du visage.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?**

### **Contre-indications**

## **N'utilisez jamais MYCOSTER 1 pour cent, crème dans les cas suivants :**

- en cas d'allergies à l'un des composants du produit,
- prévenir votre médecin en cas de grossesse,
- ne pas appliquer ce médicament près des yeux,
- ne pas avaler.

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

## **Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales** **Faites attention avec MYCOSTER 1 pour cent, crème :**

### **Précautions d'emploi**

Ne pas appliquer ce médicament près de la région oculaire.

Candidoses: il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorable à la multiplication de candida).

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

## **Interactions avec d'autres médicaments**

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

### **Grossesse - allaitement**