

## 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0033232

173285

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07700 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : SAOUD ABDELKHALIK  
Date de naissance : 16-08-1954  
Adresse : 20520 Casablanca  
Tél : 0668380583 Total des frais engagés : 848,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 14/7/2023

Nom et prénom du malade : SAOUD ABDELKHALIK Age : 67

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

Nature de la maladie : Hernie

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 : Casa Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### 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 - 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

24/07/23      1000000000      1      1000000000      [Signature]

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

24/07/23      69890

## 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      Montant détaillé des Honoraires

AM      PC      IM      IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

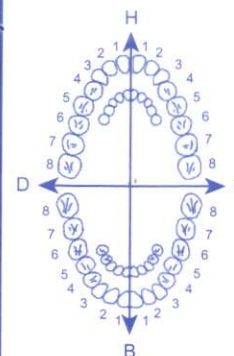
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

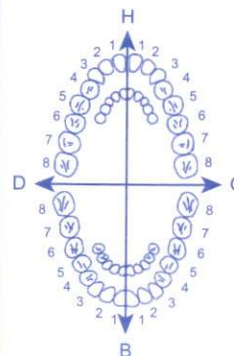
H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

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

Docteur Saïd RIZK

الدكتور سعيد رزق

OMNIPRATICIEN

Echographie Générale

Expert assermenté auprès des tribunaux

ECG / Diabétologie

Ancien Médecin Interne  
des Hopitaux de France

Sidi Maarouf 1 - Rue 82 - N° 6

Casablanca

Tél. C : 05.22.28.11.96

Mob. : 06.61.16.45.47

الطب العام

خبير محلف لدى المحاكم

الفحص العام بالصدى أمراض السكري

تخطيط القلب

طبيب داخلي سابق بمستشفيات

فرنسا

سيدي معروف الزنقة 82 الرقم 6

الدار البيضاء

الهاتف. ع : 05.22.28.11.96

المحمول : 06.61.16.45.47

Casablanca :

24/7/2023

222w -  
126,30

Amputé sacubyl  
1 - 1 - 1 / 1 x 10'

149,60

- Super 9 (7480x2)  
1 - 0 - 1 / 1 x 10'

89w

- Soda pour le corps  
pour le corps

6680

- Plasma 300 mg  
10 x 4'

452w

- Mycostène crée  
10 x 2'

69890

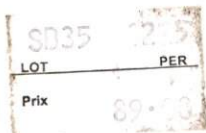
PHARMACIE PHARMA  
Sidi Maarouf 1 - Rue 82 - N° 6  
Casablanca  
Tél. C : 05.22.28.11.96  
Mob. : 06.61.16.45.47

Docteur Saïd RIZK  
Sidi Maarouf 1 - Rue 82 - N° 6  
Casablanca  
Tél. C : 05.22.28.11.96  
Mob. : 06.61.16.45.47



# SEDA

## CRÈME ANT



### COMPOSITION :

Aqua, Sodium Chloride, Cocamide Dea, Cocamidopropyl bétaine, Lauryl bétaine, Peg-7 Glyceryl Cocoate, Glycerin, Chlorphenesin, Salicylic Acid, Sodium Benzoate, Parfum, Magnesium Salts (Chloride And Nitrate), Sodium Hydroxide, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone.

### CONSEILS D'UTILISATION :

- Hygiène des peaux fragiles ou sèches de l'enfant à partir de 3 ans et de l'adulte (convient aux femmes enceintes ou allaitantes).
- Toilette intime quotidienne.
- Hygiène anale quotidienne.
- Nettoyage quotidien du visage et du corps.

\* Contient un agent anti-bactérien, efficacité testée en laboratoire sur *Pseudomonas aeruginosa*, *staphylococcus aureus* et *Escherichia coli*.

### MODE D'EMPLOI :

Utiliser quotidiennement la crème lavante sur le visage et le corps. En usage externe, une à deux fois par jour. Utiliser sur la peau et les muqueuses préalablement mouillées, faire mousser, puis rincer à l'eau. Éviter tout contact avec les yeux. En cas de contact, rincer abondamment.

### PRESENTATION :

- Flacon de 125 ml
- Flacon de 250 ml

LABORATOIRES JUVA SANTE  
8, Rue CHRISTOPHE COLOMB, 75008 PARIS  
FRANCE



**AUGMENTIN** 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension  
buvable en sachet-dose

**AUGMENTIN** 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimé pelliculé  
Amoxicilline/acide clavulanique

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 au médecin ou au pharmacien.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
3. Comment prendre AUGMENTIN ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AUGMENTIN ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois amener d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre AUGMENTIN 1g/125mg. Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

#### Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

#### Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

#### Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

#### Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopathol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

..... sachet(s) ..... fois par jour  
prendre de préférence au début des repas  
pendant ..... jours.  
Lire la notice attentivement avant emploi.

Uniquement sur ordonnance  
**RESPECTER LES DOSES PRESCRITES**

PPU: 228.00 DH  
LOT: 65 1874  
PER: 03 25

Si vous pre  
d'ajuster vo  
Si des médi  
pris avec Al  
AUGMENTIN  
cancer ou le  
AUGMENTIN  
rejet de gra  
Grossesse  
Si vous êtes  
une grosse  
médicamen  
Conduite d  
AUGMENTIN  
conduire.  
Ne conduis  
AUGMENTIN  
(Rapport au  
l'alcool bari

• Ce médicament contient de l'alcool. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

- Ce médicament contient 0,00001176 mg d'alcool benzyle par sachet. L'alcool benzyle peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

#### 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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

#### Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

#### Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

#### Mode d'administration

- Répétez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

- Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :

- Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

#### Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

#### Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.



**AUGMENTIN** 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose

**AUGMENTIN** 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé  
Amoxicilline/acide clavulanique

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 au médecin ou au pharmacien.

#### Que contient cette notice ?

- Où est-ce que AUGMENTIN et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AUGMENTIN ?
- Comment prendre AUGMENTIN ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver AUGMENTIN ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. OÙ EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase  
- code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre AUGMENTIN 1g/125mg, Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

#### Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

#### Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

#### Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

#### Autres médicaments et AUGMENTIN :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

مراجعة... مرة... من قبل الطبيب... خلال... يوم.

Uniquement sur ordonnance

RESPECTER CES DOSES PRESCRITES

PPU : 126,30 DH  
LOT : 651844  
PER : 03/25



Si vous prenez d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin. Si vous êtes enceinte ou que vous envisagez une grossesse, demandez conseil à votre médecin.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**  
AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) contient de l'aspartame (E951), de l'alcool benzylique, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,00001176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

#### 3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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

#### Passeoie

**Adultes et enfants de 40 kg et plus**

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62,5mg deux fois par jour.

**Enfants pesant moins de 40 kg**

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés. Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable et en sachet 500mg/62,5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

#### Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

#### Mode d'administration

- Partagez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

#### Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

#### Augmentin 500mg/62,5mg comprimés :

- Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

#### Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

#### Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.



de symptômes tels que de la fièvre et une augmentation des symptômes d'infection localisée, tels que des problèmes urinaires, consultez votre médecin afin de rechercher une diminution de la fonction rénale. Il est important que vous indiquiez à votre médecin tous les médicaments que vous prenez, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, car cela pourrait provoquer des effets indésirables (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas de médicaments sans avis de votre médecin »).

Si vous prenez des anticoagulants oraux (destinés à fluidifier le sang), vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Si vous prenez des médicaments pour le diabète, la polyarthrite rhumatoïde, les troubles digestifs, la spasticité musculaire liés à la sclérose en plaques, vous devez surveiller attentivement les saignements, le prurit, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations.

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par SEPCEN®.

#### • Si vous avez pris plus de SEPCEN® que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus que la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, prenez-vous comprimés ou la boîte avec vous pour les montrer au médecin.

#### • Si vous oubliez de prendre SEPCEN® :

Prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement. Toutefois, s'il est presque l'heure de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Veillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

#### • Si vous arrêtez de prendre SEPCEN® :

Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours. Si vous arrêtez de prendre ce médicament trop tôt, votre infection pourrait ne pas être complètement guérie et les symptômes de l'infection pourraient réapparaître ou s'aggraver. Vous pourriez également développer une résistance bactérienne à cet antibiotique. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Contactez votre médecin immédiatement si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants : Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

##### • Crises convulsives (voir rubrique 2) :

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

• Réaction allergique grave, soudaine avec des symptômes tels qu'une oppression dans la poitrine, sensation de vertige, malaise ou faiblesse, ou des étourdissements en position debout (réaction/choc anaphylactique) (voir la section 2).

• Faiblesse et/ou douleur musculaire, inflammation des articulations et des doigtiers articulaires, augmentation du tonus musculaire et crampes, inflammation des tendons, rupture des tendons, en particulier au niveau du gros tendon (à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 2).

• Crise grave allergique avec des éruptions cutanées, généralement sous la forme de cloques ou d'ulcérations au niveau de la bouche, la gorge, le nez, les yeux et d'autres muqueuses telles que les organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell).

##### Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

• Sensations inhabituelles de douleur, brûlure, fourmillement, un engourdissement ou une faiblesse musculaire dans les extrémités (neuropathie, voir la section 2).

• Réaction au médicament provoquant des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation des organes internes, des anomalies hématologiques et une maladie systémique (syndrome DRESS, Pustulose Exanthématique Aiguë Généralisée PEAG).

#### Autres effets indésirables

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

• Nausées, diarrhées.

• Douleurs articulaires et inflammation des articulations chez les enfants.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• Douleurs articulaires chez l'adulte.

• Surinfections fongiques (dûes à des champignons).

• Inconscience élevée des eosinophiles (une sorte de globules blancs).

• Perte d'appétit (anorexie).

• Hyperactivité, agitation.

• Maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût.

• Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences.

• Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine).

• Éruption cutanée, démangeaisons, urticaire.

• Altération de la fonction rénale.

• Douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre.

• Élévation du taux de phosphates alcalines sanguines (une substance présente dans le sang).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

• Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire ou crampes.

• Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation des antibiotiques (pouvant être fatale dans de très rares cas) (voir rubrique 2 : « Faites attention avec SEPCEN® »).

• Modifications du nombre de globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution du nombre des cellules sanguines participant à la coagulation sanguine (thrombocytes).

• Réaction allergique, gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème de Quincke) (voir rubrique 2).

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie) (voir rubrique 2 : Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales).

• Confusion, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, dépression ou hallucinations.

• Fourmillements, sensibilité anormale à la stimulation des sens, diminution de la sensibilité à la peau, troubles de la vision, incluant une vision double.

• Bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition.

• Accélération des battements cardiaques (tachycardie).

• Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle (hypotension) ou évanouissement.

• Essoufflement, y compris symptômes asthmatiques.

• Troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestasique) ou hépatite.

• Sensibilité à la lumière (voir rubrique 2 : « Faites attention avec SEPCEN® »).

• Insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans l'urine (voir rubrique 2 : « Faites attention avec SEPCEN® »).

avec SEPCEN®), infla-

• Rétention d'eau ou tra-

Augmentation de la co-

Effets indésirables très

• Diminution d'origine

diminution très impor-

simultanée du nombre

pouvant être fatale, ap-

pouvant également être

• Réaction allergique ap-

• Troubles psychiatriques

• Migraine, troubles de la

(troubles affectifs), hyperten-

• Troubles de la vision des

inflammation de la paroi

• Pancréatite.

• Destruction des cellules

hépatique pour mettre en

Petits saignements sous

• Aggravation des symptô-

Fréquence indéterminée

(peut être estimée sur la

Syndrôme associé à une

accélération anormale

prognostic vital, altération

• Sensation d'excitation

• Modification de la coagu-

• Perte de conscience due

hypoglycémique (voir

De très rares cas d'effets indésirables persistants (durant plusieurs mois ou années) ou permanents, tels que des inflammations des tendons, des ruptures de tendons, des douleurs articulaires, des douleurs dans les membres, des difficultés à marcher, des sensations anormales de type fourmillements, picotements, chatouillements, sensation de brûlure, engourdissement ou douleurs (neuropathie), une dépression, une fatigue, des troubles du sommeil, des troubles de la mémoire, ainsi que des troubles de l'audition, de la vue, du goût et de l'odorat, ont été associés à l'administration d'antibiotiques de la famille des quinolones et fluoroquinolones, parfois indépendamment de facteurs de risque préexistants.

Des cas d'élargissement et d'affaiblissement de la paroi aortique ou de déchirure de la paroi aortique (anévrismes et dissections), qui peuvent se rompre et mettre en jeu le pronostic vital, ainsi que de fuite de valves cardiaques ont été signalés chez des patients recevant des fluoroquinolones. Voir également rubrique 2 Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEPCEN®. Avertissements et précautions.

Déclarations des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : [www.cnam.fr](http://www.cnam.fr).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER SEPCEN® ?

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

• Ne pas utiliser le médicament sans précautions particulières de conservation.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni sur les bûches.

LOT : C58 230 03  
PER : 01/2026  
PFV : 01.80 DH

74.80

• Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A (liste I).



Aldir 12/21 - 120058 V04



# FLAMMAZINE® 1%

Crème

Tube de 50 g

Sulfadiazine Argentique

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, cela pourrait lui être nocif.
- 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 à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition qualitative et quantitative

Sulfadiazine Argentique(DCI)	1 g
------------------------------	-----

Excipients ..... Q.S.P. .... 100 g

### EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Alcool cétylique et propylène glycol.

### Forme pharmaceutique

Crème.

Tube de 50 g.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local et la prévention des infections dans les brûlures, et le traitement adjuvant aux mesures générales et locales habituelles, des infections de la peau et des plaies.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Après avoir nettoyé et désinfecté la plaie, vous pouvez appliquer la Flammazine de deux façons :

1. Vous appliquez la Flammazine directement sur la plaie. Mettez une couche de 2 à 3 mm d'épaisseur sur la plaie. Couvrez ensuite avec une gaze stérile.
2. Vous mettez d'abord de la Flammazine sur une gaze stérile et ensuite vous la mettez sur la plaie.

Dans les deux cas vous pouvez mettre un pansement sans serrer.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Usage Topique.

La Flammazine doit être appliquée une fois par jour. Avant d'appliquer une nouvelle couche vous devez enlever l'ancienne.

Lors d'un traitement de longue durée, un contrôle régulier est recommandé.

Un contrôle régulier par votre médecin ou votre pharmacien est recommandé en cas de diminution grave du fonctionnement hépatique. Une hypersensibilité croisée peut se produire.

La prudence est de rigueur en cas de déficience en glucose - 6-phosphate déshydrogénase (G6PD) connue ou suspectée (= une destruction des globules rouges).

Si la crème appliquée est souillée, rincez-la avec de l'eau. Une douche ou de toute autre façon soigneusement la plaie et procédez à un nouveau traitement.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

#### INTERACTIONS :

L'application simultanée d'autres produits sur la plaie est déconseillée.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

#### Grossesse :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant la grossesse sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

Comme tous les sulfonamides peuvent causer un icteré nucléaire, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

#### Allaitement :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant l'allaitement sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT.

50 g e

PPV: 66,80 DH

# ميكوسيتير 1%

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

## 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

استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

1. ما هو ميكوسيتير 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
- تعفنت ثانوية بكتيرية،
- التهاب الجلد الزهمي خفيف إلى معتدل في الوجه.
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوسيتير 1%، مرهم؟



# MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolane  
Crème

LOT : 23E007F  
PER: 05 2026

MYCOSTER 1%  
CREME 130G

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 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 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**