

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

M22- 0033232

(73285)

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07700

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Saoud Abd el khalek

Date de naissance :

16-08-1954

Adresse :

Jl Korea Rue 22 N° 43
20520 Casablanca

Tél. :

0668380583 Total des frais engagés : 848,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 14/08/23

Nom et prénom du malade : Saoud Abd el khalek Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Docteur Said RIZK
Diplômé d'Université en Diabétologie
Généraliste et cardiologue
Médecin Expert Assermé à la Chambre des Tribunaux
Tél: 05 22 28 11 96 / GSM: 05 22 28 11 45

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 : Casablanca

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Parlement des Actes
W T 23	Consulty	1	150000	Pour Said Médecin Expert Assement Tunisie Université en Di- ministration Financière Et T.A.: 05 22 29 11 96

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

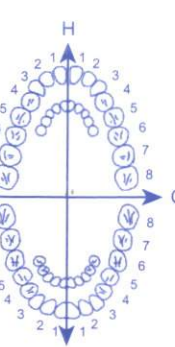
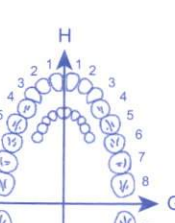
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
ODF PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		
		H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 35533411 11433553 B	G	Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
		(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتور سعيد رزق

Docteur Saïd RIZK

OMNIPRATICIEN

Echographie Générale

Expert assermenté auprès des tribunaux

ECG / Diabétologie

Ancien Médecin Interne

des Hôpitaux de France

Sidi Maarouf 1 - Rue 82 - N° 6

Casablanca

Tél. C : 05.22.28.11.96

Mob. : 06.61.16.45.47

الطبيب العام

خبير محقق لدى المحاكم

الشخص العام بالصدى أمراض السكري

تخطيط القلب

طبيب داخلي سابق بمستشفيات

فرنسا

سيدي معروف الزنقة 82 الرقة 6

الدار البيضاء

الهاتف. ع : 05.22.28.11.96

المحمول : 06.61.16.45.47

Casablanca :

24/7/2023

222w
126,30

Anfut Faculty

1 - 1 - 1 / 2 X 1g

149,60

Super 9 mg (74.80x2)

1 - 0 - 1 / 1 X 1g

89,00

fedasten l crete lamb

pm le corps

66,80

Placatone 100 mg.

452w

Mycostatin crete

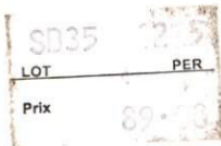
100 mg x 2

6989,00



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

de symptômes tels que de la fièvre et une ou des symptômes d'infection localisée, tels que des problèmes urinaires, consultez votre médecin afin de rechercher une diminution importante que vous indiquez à votre

compris un médicament obtenu sans que cela pourrait provoquer des effets indésirables. (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut augmenter l'effet thérapeutique de ces derniers, mais aussi entraîner des effets indésirables.

anticoagulants oraux (destinés à fluidifier le sang) pour le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), les artérites, la spasticité musculaire liée à la sclérose en

conjonctivite, le syndrome de la sclérose en plaques, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations

cardiaque : les médicaments appartenant au groupe de l'hydroquinidine, le disopyramide, l'amiodarone, certains tricycliques, certains antibiotiques (qui peuvent entraîner des effets indésirables). Les médicaments suivants dans votre sang : les médicaments circulatoires).

les nerfs nerveux liés au diabète ou dans l'incontinence urinaire. (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® à usage anesthésique»).

SEPCEN®. Prévenez votre médecin si vous prenez ou

autres médicaments contenant du calcium, du magnésium, de l'aluminium ou du fer. (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® avec d'autres médicaments»).

consommez pas de produits laitiers (tels que du lait maternel) lorsque vous prenez ces comprimés, car cela peut révéler la grossesse. Prévenez votre médecin si vous

que la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et dans les machines : Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire lorsque vous réagissez à SEPCEN® avant de conduire un véhicule, ou avec votre médecin. (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® :

quantité de SEPCEN® vous devez prendre, à quelle échelle du type d'infection et de sa sévérité. Renseignez-vous sur la dose de médicament à prendre devra être raccordée à la dose de médicament à prendre devra être plus long en cas d'infection sévère. (voir rubrique 2 : « Faites attention avec SEPCEN® :

peut être plus long en cas d'infection sévère. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SEPCEN® à prendre ou la façon de faire poisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont

à même heure chaque jour. En dehors des repas. Le calcium présent dans un aliment. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SEPCEN® ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange

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 vos 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, si l'estomac est presque à 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 oublié de prendre. Veillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Si vous avez oublié 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, cette infection pourraient 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, soumise 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).

• Fausses couches, douleurs abdominales, inflammation des articulations et des douleurs articulaires, augmentation du tonus musculaire et crampes, inflammation des tendons, rupture des tendons, en particulier au niveau du gros orteil à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 2).

• Gravé réaction 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, fourmillements, 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 hématoïdiennes et une maladie systémique (syndrome DRESS, Pustulose Exanthémate Algée 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.

• Surinamines (formes d'urticaire ou d'herpès).

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

• Perte d'appétit (anorexie).

• Hyperventilation, 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).

• Eruption cutanée, démagénosions, urticaire.

• Altération de la fonction rénale.

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

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

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 (peuvent être fatale dans des rares cas) (voir rubrique 2 : « Faites attention avec SEPCEN® »).

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

• 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 : mise 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 de la peau, tremblements, crises convulsives (voir rubrique 2 : « Faites attention avec SEPCEN® ») ou vertiges.

• 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 cholestéatique) 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® »), inflam-

• Rétention d'eau ou trans-

• Augmentation de la con-

• Diminution d'origine pa-

simultanée du nombre de

cellules pouvant être fatale,

ou peuvent également être à

• Réaction allergique appa-

• Troubles psychotiques (v.

• Migraine, troubles de la co-

• Troubles oculaires), hypertension

• Troubles de la vision des couleurs.

• Inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (varicelle).

• Pancréatite.

• Destruction des cellules du foie (nérosé hépatique) bouillant de façon très rare à une insuffisance

hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient.

• Petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (petechie) ; éruptions cutanées diverses.

• Aggravation des symptômes de la myasthénie.

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

• Syndrome associé à une affection de l'excrétion d'eau et de faibles taux de sodium (syndrome de

secretion inappropriée d'hormone antidiurétique SIADH).

• Accélération anormale du rythme cardiaque, rythme cardiaque irrégulier pouvant mettre en danger

le pronostic vital, altération du rythme cardiaque (ayant pour nom « prolongation de l'intervalle QT », observée à l'ECG, qui est un tracé de l'activité électrique du cœur).

• Sensation d'excitation (manie) ou d'optimisme et hypervigilance (hypomanie).

• Modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antivitamines K).

• Perde de conscience due à une diminution importante du taux de sucre dans le sang (coma hypoglycémique) (voir rubrique 2).

De très rares cas d'effets indésirables persistants (durant plusieurs mois ou années) ou permanents, tels que des inflammations de tendons, des ruptures de tendons, des douleurs articulaires, des douleurs dans les membres, des difficultés à marcher, des sensations anormales de type fourmillements, picotements, chatoiements, sensation de brûlure, engourdissements 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 artique ou de déchirure de la paroi artique (anevrismes et dissections), qui peuvent se rompre et mettre en jeu le pronostic vital, ainsi que de fuites 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

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.cagn.ma. 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.

• Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

• Ne pas utiliser SEPCEN® après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

• Qui connaît SEPCEN® ?

- La substance active est la ciprofloxacine. Chaque comprimé pelliculé contient : ciprofloxacine (sous forme de ciprofloxacine chlorhydrate monohydrate) 250,00 mg/500,00 mg/750,00 mg.

- Les autres composants sont :

Aminon de mésa, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Cellulose microcristalline, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium et l'OPADRY.

• Forme pharmaceutique et contenu :

Forme pharmaceutique : comprimés pelliculés.

Présentation : boîte de 10 comprimés pelliculés.

• Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI Lot 149 - Had Soualem -

Province de Berrechid - Maroc.

• La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Décembre 2021.

• Conditions de prescription et de livraison :

Tableau A (liste I).

LOT : 05823003
PER : 01/2026
PPV : 21.80 DH

74.80

de symptômes tels que de la fièvre et une ou des symptômes d'infection localisée, tels que des problèmes urinaires, consultez votre médecin afin de rechercher une diminution importante que vous indiquez à votre

compris un médicament obtenu sans que cela pourrait provoquer des effets indésirables. (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

anticoagulants oraux (destinés à fluidifier le sang). (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

ester, le psoriasis, la polyarthrite rhumatoïde), (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

spastique musculaire liés à la sclérose en plaque, la polyarthrite rhumatoïde, et les transplantations

cardiaque : les médicaments appartenant au groupe de l'hydroquinidine, le disopyramide, l'amiodarone, certains tricycliques, certains antibiotiques (qui peuvent entraîner des effets psychotropes).

medicaments suivants dans votre sang : (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

nerveuses liées au diabète ou dans l'incontinence urinaire : (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

enfant. Prévenez votre médecin si vous prenez ou

autres médicaments : (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

élevé) : (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

lorsque vous prenez ces comprimés, car cette action est active.

tant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous

que la ciprofloxacine passe dans le lait maternel et dans les machines : (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

Des effets indésirables neurologiques peuvent se produire lorsque vous réagissez à SEPCEN® avant de conduire un véhicule, avec votre médecin.

composants de SEPCEN® : (voir rubrique 2 : « Ne prenez pas SEPCEN® dans votre organisme. La prise de ce médicament peut réduire l'effet thérapeutique de ces derniers, et des effets indésirables.

quantité de SEPCEN® vous devez prendre, à quelle

durée du type d'infection et de sa sévérité.

rénaux car la dose de médicament à prendre devra

peut être plus long en cas d'infection sévère.

médicament. Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour connaître la façon de prendre SEPCEN® à prendre ou la façon de faire poisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont

à même heure chaque jour.

en dehors des repas. Le calcium présent dans un

comprendant, ne prenez pas les comprimés de

sourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange

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 vos 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, si l'estomac est plein, attendez 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 oublié de prendre. Veillez à suivre votre traitement jusqu'à la fin.

Si vous avez oublié 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. QUILS 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).

• Fausses couches, douleurs abdominales, inflammation des articulations et des douleurs articulaires, augmentation du tonus musculaire et crampes, inflammation des tendons, rupture des tendons, en particulier au niveau du gros orteil à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 2).

• Gravé réaction 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, fourmillements, 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 Exanthémate Algée 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.

• Surinamines (formes d'ânes à des champignons).

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

• Perte d'appétit (anorexie).

• Hyperventilation, 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).

• Eruption cutanée, démagélosions, urticaire.

• Altération de la fonction rénale.

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

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

• Inflammation du taux de phosphatasé alcaline sanguine (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 os (osteite) liée à l'utilisation des antibiotiques (peut être fatale dans les très rares cas) (voir rubrique 2). • Faites attention avec : SEPCEN®.

• Modifications du nombre de globules blancs et des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutropénie, thrombopénie), 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 : mise 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 de la peau, tremblements, crises convulsives (voir rubrique 2 : « Faites attention avec SEPCEN® ») ou vertiges.

• 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 cholestastique) 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® »), inflam-

• Rétention d'eau ou trans-

• Augmentation de la con-

• Diminution d'origine pa-

• Diminution importante

simultanée du nombre

d'éléments sanguins pou-

vant être fatale, mais il

peut également être à

• Réaction allergique appa-

• Troubles psychotropes (o

• Migraine, troubles de la co-

• Troubles oculaires, hypertension

• Troubles de la vision des couleurs.

• Inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (varicelle).

• Pancréatite.

• Destruction des cellules du foie (nérosé hépatique) bouillant de façon très rare à une insuffisance

hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient.

• Petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (petechie) ; éruptions cutanées diverses.

• Aggravation des symptômes de la myasthénie.

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

• Syndrome associé à une affection de l'excrétion d'eau et de faibles taux de sodium (syndrome de

secretion inappropriée d'hormone antidiurétique SIADH).

• Accélération anormale du rythme cardiaque, rythme cardiaque irrégulier pouvant mettre en danger

le pronostic vital, altération du rythme cardiaque (ayant pour nom « prolongation de l'intervalle QT », observée à l'ECG, qui est un tracé de l'activité électrique du cœur).

• Sensation d'excitation (manie) ou d'optimisme et hypervigilance (hypomanie).

• Modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antivitamines K).

• Perde de conscience due à une diminution importante du taux de sucre dans le sang (coma hypoglycémique) (voir rubrique 2).

De très rares cas d'effets indésirables persistants (durant plusieurs mois ou années) ou permanents, tels

que des inflammations de tendons, des ruptures de tendons, des douleurs articulaires, des douleurs dans

les membres, des difficultés à marcher, des sensations anormales de type fourmillements, picotements, chatoiements, sensation de brûlure, engourdissement ou douleurs (neuropathie), une dépression, une

fatigue, des troubles du sommeil, des troubles de la mémoire, une perte d'audition, une

vue, du goût et de l'odorat, ont été associés à l'administration d'antibiotiques de la famille des quinolones et fluorquinolones, parfois indépendamment de facteurs de risque préexistants.

Des cas d'élargissement et d'affaiblissement de la paroi artique ou de déchirure de la paroi artique

(anevrismes et dissections), qui peuvent se rompre et mettre en jeu le pronostic vital, ainsi que de fuites de valves cardiaques ont été signalés chez des patients recevant des fluorquinolones. Voir également

rubrique 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SEPCEN®. Avertissements et

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.cagni.ma.

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.

• Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

• Ne pas utiliser SEPCEN® après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.

• Ne jetez aucun médicament dans les égouts ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre

pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

• Que contient SEPCEN® ?

- La substance active est la ciprofloxacine. Chaque comprimé pelliculé contient : ciprofloxacine (sous forme de ciprofloxacine chlorhydrate monohydrate) 250,00 mg/500,00 mg/750,00 mg.

- Les autres composants sont :

Aminon de maïs, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Cellulose microcristalline, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium et l'OPADRY.

• Forme pharmaceutique et contenu :

Forme pharmaceutique : comprimés pelliculés.

Présentation : boîte de 10 comprimés pelliculés.

• Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI Lot 149 - Had Soualem -

Province de Berrechid - Maroc.

• La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Décembre 2021.

• Conditions de prescription et de livraison :

Tableau A (liste I).

LOT : 05823003

PER : 01/2026

PPV : 21.80 DH

74.80

FLAMMAMINE® 1%

Crème

Tube de 50 g

Sulfadiazine Argentique

Veuillez 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné, 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 :

Veuillez 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 nécessaire. Un contrôle régulier par l'ophtalmologiste peut déceler une diminution grave du fond d'œil. Une hypersensibilité croissante au sulfadiazine peut se produire. La prudence est de rigueur. Il existe une déficience en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) connue ou suspecte (= une destruction des globules rouges). Si la crème appliquée est absorbée par la peau, il faut faire une douche ou de toute autre manière soigneusement la plaie et procéder à un changement de pansement.



EN CAS DE DOUCE 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 ictere nucléaire, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

Allaitemant :

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 D'AVERTIR Votre MEDECIN OU Votre PHARMACIEN

LOT / BATCH: 18412
FAB / MFR: 11-2022
EXP: 10-2025

50 g e

PPV: 66,80 DH

ميكوستير® ١%

سيكلوبيروكسولام
مرهم

- يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء. إنها تضم معلومات هامة من أجل علاجك.
- إذا كانت لديك أستئنل 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 تفاقمت الأعراض أو استمررت، 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

في هذه النشرة

- ما هو ميكوستير ١٪، مرهم وما هي الحالات التي يجب لا تستعمل أيها ميكوستير ١٪، مرهم في الحالات التالية:
• في حالة الحساسية لأحد مكونات الدواء،
استعماله فيها؟

- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير ١٪،
• إخبار الطبيب في حالة الحمل،
عدم استعمال هذا الدواء قرب العينين،
مرهم؟

- عدم البلى،
في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي،
احتياطات الاستعمال: تحذيرات خاصة
يجب الانتباه عند استعمال ميكوستير ١٪، مرهم:

- احتياطات الاستعمال
ما هو ميكوستير ١٪، مرهم وما هي الحالات التي يجب
لا يُستخدم هذا الدواء قرب منطقة العينين،
استعماله فيها؟

- الدواء 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 تتناولت مؤخراً دواء، بما في ذلك الأدوية دون وصفة طبية، اخبر الطبيب أو الصيدلي،
• التهاب الجلد الزهري خفيف إلى معتدل في الوجه،

- استعمال الدواء خلال الحمل والرضاعة
الحمل - الرضاعة

- استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.
ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول ميكوستير ١٪، مرهم؟

MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolane
Crème

LOT : 23E007F
PER : 05/2026
P.P.V : 45DH20
MYCOSTER 1%
CRÈME T30G



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 DOUCE, 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 DOUCE, 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