

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

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

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

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



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0030893

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000657 Société : R.A.M.

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Mr MAZHOUB Salah

Date de naissance : 1995

Adresse : El massoudia Rue 29 N°25 cité Djennat Casablanca

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur BENLALLA ELGHOREI Fatima  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
Bd Al Qods, Bas des Bosiers, Appt 121  
Ain Chock, Casablanca - Tél : 0522 870 890

Date de consultation : 31/08/23

Nom et prénom du malade : Mlle MELLOUKI EZZITOUNIA EP MAZHOUB Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Gaitre d'oreille

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

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

### 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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019





# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
31/08/23	C		300 DH	Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima Spécialiste en Endocrinologie Diabétologie et Nutrition Bd Al Qods, Rés les Rosiers, Appt 121 Ain Chock, Casablanca - Tél : 0522 870 890

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BOUTOUBIA M. BOUABAB Docteur BOUABAB - Pharmacie Réglement Morab, Rue 24 N°104 Cité Djamal - Casablanca Tél: 05 22 37 31 07 - 05 22 57 39 24 INPE: 92036904	31/08/2023	175,40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

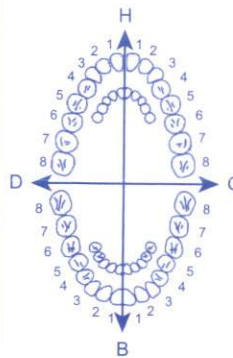
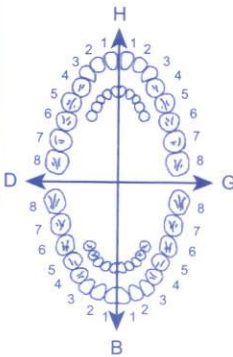
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction]		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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

Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition

إختصاصية في أمراض الغدد  
والسكري و التغذية

Sur Rendez-Vous

Casablanca, le

31/08/23

Mme

MELLOUKI EZZITOUNIA EP MAZHOUR

35,30

BRUFEN 400

95,00

EXTRAMAG

1 comprimé

matin et soir

1 comprimé

le matin

POLLEN VITA FORCE

1 comprimé

le matin

BAYCUTENE

1 application

2 fois par jour

MYCOFLU 150

1 gélule

1 PRISE

Docteur BENLALLA EL GHORFI Fatima  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
Bd Al Qods, Rés. Les Rosiers, Apt. 121  
Ain Chock, Casablanca - Tél : 0522 870 890

PHARMACIE KOUTOUBIA  
Mohamed AARAF  
Docteur d'Etat en Pharmacie  
Lotissement Mersoud - Apt. 24 N°104  
Cité Djamaa - Casablanca  
Tél: 05 22 37 31 07 - 05 22 57 39 24  
INPE: 92036904

Date de fabrication :  
A consommer de  
préférence avant fin :  
N° de lot :

04/2022  
04/2025  
0222034

PPC = 95,00 DHS



## BRUFEN 400 mg

### Comprimé pelliculé - Boîte de 30 (DCI : Ibuprofène)

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - o certains rhumatismes inflammatoires chroniques, o certaines arthroses sévères.
- en traitement de courte durée de :
  - o certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë), o douleurs aiguës d'arthrose, o certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte, o douleurs lombaires aiguës,
- o douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- o douleurs et œdèmes liés à un traumatisme, o fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ?

**Ne prenez jamais BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes allergique, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, saignement gastro-intestinal,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- ulcère d'ulcère duodénal disséminé,
- antécédents de saignement digestif ou de perforation survenus au décours d'un traitement antérieur par anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• situation entraînant une augmentation du risque de saignement.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé.

La survenue d'effets indésirables peut être minimisée par l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée de traitement la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes.

A forte dose, supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés :

- de médiateur de l'aggrégation plaquettaire, des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires.

Les médicaments anti-inflammatoires/antalgiques comme l'ibuprofène sont susceptibles d'être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier quand ils sont utilisés à des doses élevées. Ne pas dépasser la dose ou la durée de traitement recommandée.

Discutez de votre traitement avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé si vous :

- avez des problèmes cardiaques, dont une insuffisance cardiaque, de l'angine de poitrine (douleurs thoraciques) ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage chirurgical, une artériopathie périphérique (mauvaise circulation dans les jambes ou les pieds due à des artères rétrécies ou bloquées) ou toute sorte d'accident vasculaire cérébral (y compris les « mini-AVC » ou accidents ischémiques transitoires (ATT)).
- avez une tension artérielle élevée, du diabète, un cholestérol élevé, des antécédents familiaux de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur.

En cas de prise prolongée de médicaments antalgiques (contre la douleur), il y a un risque de survenue de maux de tête. Il ne faut pas traiter ces maux de tête par des doses plus importantes que celles recommandées d'antalgiques.

La consommation d'alcool lors d'un traitement par BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé peut augmenter la survenue d'effets indésirables (notamment les effets sur le système digestif et sur le système nerveux).

Evitez l'utilisation d'anti-inflammatoires en cas de varicelle.

**AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, PRENEZ VOTRE MÉDECIN EN CAS :**

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique, des polypes dans le nez. L'administration de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé peut entraîner une crise d'asthme, une gêne respiratoire, de l'urticaire ou des angioedèmes (gonflements sous-cutanés) notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique 2 « Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé ? »).
- de prise d'un traitement anticoagulant car l'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction plaquettaire sanguine (aggrégation des thrombocytes).

Ce médicament peut entraîner des manifestations graves du système digestif :

- d'antécédents d'ulcère duodénal, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum (anciens).
- d'antécédents de rectocolite hémorragique ou de maladie de Crohn (voir rubrique 4 concernant le risque d'aggravation de ces pathologies).
- de maladie du cœur, d'accident vasculaire cérébral, d'hypertension artérielle, de maladie du foie ou du rein. BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé à la dose la plus faible possible et pour la durée la plus courte possible. La prise concomitante de plusieurs médicaments anti-douleur peut généralement conduire à des troubles fonctionnels du rein.

**En fin de traitement - veuillez consulter le chapitre 5 Infections**

**AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, PRENEZ VOTRE MÉDECIN EN CAS :**

- de troubles de la vision, PRENEZ UN MÉDECIN.
- d'hémorragie gastro-intestinale (réjet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir). **ARRÊTEZ LE TRAITEMENT IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.**
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou gonflement du visage et du cou, **ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.**
- de symptômes de méningite aseptique tels que maux de tête sévères, nausées, vomissements, fièvre, raideur du cou ou troubles de la conscience (voir rubrique 4 « QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ? »).

Les patients atteints de certaines affections du système immunitaire (lupus érythémateux disséminé ou connectivite) sont plus susceptibles de développer une méningite aseptique : **ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN.**

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine. Liez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Les anti-inflammatoires non stéroïdiens doivent être utilisés à la dose minimale et pendant la durée la plus courte possible.

Un traitement protecteur de la muqueuse pourra être prescrit chez certains patients présentant des antécédents digestifs ainsi que chez ceux nécessitant de faibles doses d'aspirine ou tout autre médicament susceptible d'augmenter le risque gastro-intestinal.

L'administration d'ibuprofène en association avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase - 2 (Cox-2) doit être évitée en raison du risque d'ulcération ou de saignement.

Ces précautions sont nécessaires chez les patients prenant en association des médicaments qui peuvent augmenter le risque d'ulcération ou de saignement, tels que corticoïdes oraux, anticoagulants, certains antidiabétiques et les antiagrégants plaquettaires tels que l'aspirine.

**Réactions cutanées**

Des réactions cutanées graves ont été rapportées associées avec un traitement à base d'ibuprofène de prendre BRUFEN 400 mg et/ou immédiatement un médecin si vous devez développer des éruptions cutanées, des lésions des muqueuses ou toute autre signe d'allergie, car des premiers signes d'une réaction cutanée.

**Infections**

BRUFEN 400 mg peut masquer des signes d'infections tels que fièvre et douleur. Il est possible que l'aspirine ou tout autre médicament placé d'un traitement adjuvant de l'infection, ce qui peut accroître les risques de complications. C'est ce que l'on a observé dans le cas de pneumonies d'origine bactérienne et d'infections cutanées bactériennes liées à la varicelle. Si vous prenez ce médicament alors que vous avez une infection et que les symptômes de votre infection persistent ou qu'ils s'aggravent, consultez immédiatement un médecin.

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par comprimé, c'est-à-dire qu'il est considéré comme un médicament à faible teneur en sodium.

**Autres médicaments et BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé**

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

médicament.

- La prise simultanée avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou des corticostéroïdes tels que l'aspirine peut augmenter le risque d'ulcération ou d'hémorragie gastro-intestinale.
- Les AINS peuvent renforcer les effets des anticoagulants (médicaments qui fluidifient le sang) comme la warfarine, l'acénocoumarol, l'apixaban, l'argatroban, le dabigatran, la fluindione, la phénindione, le rivaroxaban et le sodacoumarol. Une surveillance des paramètres de la coagulation est recommandée en cas d'association.
- La prise simultanée d'ibuprofène injectable avec BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'augmenter le risque de saignement.
- La prise concomitante de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé avec le lithium (pour certaines maladies psychiatriques) est susceptible d'augmenter la concentration de ces médicaments dans le sang.
- La prise concomitante de BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé avec le tétracycline (médicament utilisé dans le traitement de la VIH) est susceptible d'augmenter les effets indésirables.

BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de réduire les effets des diurétiques et des médicaments contre l'hypertension artérielle (antihypertenseurs) et d'augmenter les effets éventuels d'affaiblissement rénal.

BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de réduire les effets des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (indiqués dans le traitement de l'insuffisance cardiaque et de l'hypertension artérielle). De plus, en cas de prise concomitante, il est susceptible d'augmenter les effets indésirables.

BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de réduire les effets des diurétiques et des médicaments contre l'hypertension artérielle (antihypertenseurs) et d'augmenter les effets éventuels d'affaiblissement rénal.

BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de réduire les effets des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (indiqués dans le traitement de l'insuffisance cardiaque et de l'hypertension artérielle). De plus, en cas de prise concomitante, il est susceptible d'augmenter les effets indésirables.



... et, dans les traitements des rhumatismes et le tétracycline (un immunosuppresseur).

**LOT 230892**  
**EXP 05/2026**  
**PPV 35.30DH**

BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de majorer le risque ulcéro-gastro-intestinal et digestif.

**BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool**

En cas de prise d'alcool concomitante, il y a un plus grand risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et hépatiques.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

**Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.**

**Grossesse**

Avant le début du 6ème mois de grossesse (jusqu'à la 24ème semaine d'aménorrhée), vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin, en raison du



# Baycutène® N

Crème

## Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

## Composition

Baycutène® N crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzyle, Alcool cétoestéarylique, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

## Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action. Anti-eczéma.

## Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à compos

## Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétoestéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermite péribuccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N crème ne doit pas être appliquée sur de grandes surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sous des pansements occlusifs. Les patients atteints d'eczéma atopique endogène ne doivent pas appliquer la crème sous

## Interactions médicamenteuses et autres interactions

Non rapportées.

## Effets indésirables

Les effets indésirables occasionnellement rapportés sont des réactions allergiques. L'application locale de corticostéroïdes comme la dexaméthasone peut provoquer les effets indésirables suivants, particulièrement si le produit est appliqué sur une large surface ou pendant une longue durée ou bien s'il est appliqué sous des pansements occlusifs : acné, télangiectasie, hypertrichose, atrophie cutanée, striation cutanée due à l'endommagement des fibres élastiques. L'incidence des effets indésirables augmente avec la durée du traitement. En général, un traitement au long terme doit être évité.

## Mode d'emploi et Posologie

2 applications par jour de préférence matin et soir sur les surfaces infectées préalablement nettoyées. Faire pénétrer la crème en massant légèrement jusqu'à ce que la crème ne soit plus visible. Dans le cas d'infections cutanées aiguës, Baycutène® N peut être appliqué sur de la gaze stérile pour maintenir le plus longtemps possible le contact avec la peau. La durée générale du traitement est de 8 à 10 jours. Le traitement doit être poursuivi plusieurs jours après la disparition des symptômes en utilisant des préparations ne contenant pas de corticostéroïdes.

Parfois, certains types d'infection peuvent être aggravés pendant le traitement avec Baycutène à cause d'effets d'immunosuppression localisée causés par la dexaméthasone.

## Conditions de conservation

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C

Respecter la date de péremption.

Tenir hors de portée des enfants.

## Conditions de délivrance

Tableau A (liste 1).

## Bayer S.A.

Bd Sidi Mohamed ben Abdellah  
Casablanca marina, Tour d'Ivoire 1, Etage 3,  
Casablanca 20030 - Maroc

Baycutène® N 15 g  
Crème



LOT : GT3476  
PER : 12 2025  
PPV : 22 70



**MYCOFLU® 50 & 150mg**

Fluconazole

**COMPOSITION**

Chaque gélule contient :

**MYCOFLU 50 mg** : Fluconazole (DCI) ..... 50 mg**MYCOFLU 150 mg** : Fluconazole (DCI) ..... 150 mg

Excipients : Lactose ; Amidon de maïs ; Silice colloïdale ; Talc ; Laurylsulfate de sodium.

Excipient à effet notoire : Lactose

**FORMES ET PRESENTATIONS**

Gélules dosées à 50 mg : boîte de 3 gélules et boîte de 7 gélules.

Gélules dosées à 150 mg : boîte de 1 gélule, boîte de 3 gélules et boîte de 7 gélules.

**PROPRIETES**

MYCOFLU est un antifongique, il s'oppose à la croissance des champignons microscopiques.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES****MYCOFLU 150mg est indiqué dans le traitement**

des candidoses vaginales et périnéales aiguës et récurrentes.

**MYCOFLU 50mg est indiqué dans le traitement**

Chez l'adulte :

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

Chez l'enfant :

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

**CONTRE-INDICATIONS**

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- en cas d'allergie connue au fluconazole et aux substances apparentées (azolés)
- chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique
- pendant la grossesse et l'allaitement, sauf avis médical

**EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.****MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Ce médicament doit être pris avec précaution dans les cas suivants :

Chez la femme en période d'activité génitale, une contraception est indispensable.

**Mises en garde spéciales**

En cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (fatigue importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, jaunisse), vous devez consulter un médecin.

Si vous avez préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé, en cas de survenue de lésions bulleuses, vous devez consulter un médecin le plus rapidement possible.

**MYCOFLU 150 mg 1 gélule**

LOT: 075  
 PER: JUN 2025  
 PPV: 22 DH 40