

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.

Adresses Mails utiles

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

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

N° W21-728989

189929

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0532

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre : Retraite

Nom & Prénom : WADEH Mohamed

Date de naissance : 01/07/1941

Adresse : Inara 1 Rue 5 n° M Ainclok Casa

Tél. : 0661622979

Total des frais engagés : 807,80

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr SEFRIOU MOHAMED
Dermatologue
648, Bd Modibokito - Casablanca
Tél : 05 22 23 76 77

Date de consultation : 01/11/24

Nom et prénom du malade : WADEH MOHAMED

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Dermabole

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
avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casa

Le : 08/10/24

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
01/12/19			30000	INP : 0911277006

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL ANOUAR Docteur en Pharmacie Rue 17 N° 34 Tél : 0522 28 17 06	01/12/19	507.80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

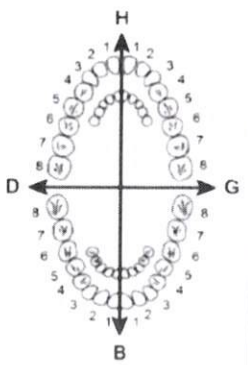
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

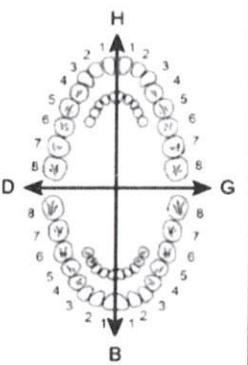
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>	
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	

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

Docteur Mounia SEFRIQUI

DERMATOLOGUE - VENEREOLOGUE

Spécialiste des Maladies de la Peau

des Ongles et du Cuir Chevelu

Maladies Sexuellement Transmissibles

Cosmétologie - Allergie de la Peau



الدكتورة مونية الصفريوي

إختصاصي أمراض الجلد

الأظافر والشعر

الأمراض التناسلية

طب التجميل حساسية الجلد

Casablanca, le : 01/11/24. : الدار البيضاء في

20.10 WADEH NOTAHED

4 Xyzall (p 5mg / 28cp)

238000 lepori

2 Preparation

Kelualenulbri tube

Removal gel. 1 flacon

Skinechie lot. 1 flacon.

238000 14 Lappreata lewata

3/ Depuopene pommade n°4

Lappreata lepori

39.70

4 Fucidine pommade

Lappreata self

PHARMACIE EL ANASSAR
Dr. Fatiha EL HARTY
Dermatologue - Vénérologue
Le Médicament, Rue 17 N° 34 Bis
Casablanca - Tél : 0522 28 17 08

Dr SEFRIQUI Mounia
Dermatologue
548, Bd Modibokeita - Casablanca
Tél : 05 22 22 76 77

548, Bd. Modibokeita, angle Avenue 2 Mars - Casablanca

Tél.: 05 22 28 76 77 - I.C.E. : 002109869000085 - INP : 091127704

62. h₂
S/ Teguna name

~~lapteu~~ le poi



entre les otites + les 2 p^{res}
+ ongles malades d^{es} p^{res}

507,70

Dr SEERIOU M. M. M.
Dermatologue
548, Bd Modibo Keita
Tel : 05 22 76 77

PHARMACIE ELANOUAR
Dr. Fatima EL HARTI
Docteur en Pharmacie
Rue Lendoune, Rue 17 N° 34 bis
Casablanca - Tel : 0522 26 17 38

Notice : Informations de l'utilisateur

XYZALL® 5 mg, comprimé pelliculé

Dichlorhydrate de lévocétirizine

Boîtes de 14 ou de 28

Adultes et enfants à partir de 6 ans

LOT 230023
EXP 12 2026
PPV 80 10

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de cette maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antihistaminiques à usage systémique, dérivés de la pipérazine, code ATC: R06AE09

Le dichlorhydrate de lévocétirizine est la substance active de XYZALL.

XYZALL est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie.

XYZALL est indiqué pour le traitement des symptômes associés à :

- la rhinite allergique (incluant la rhinite allergique persistante) ;
- des démangeaisons et rougeurs (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au dichlorhydrate de lévocétirizine, à la cétirizine, à l'hydroxyzine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre XYZALL.

Si vous êtes susceptible de ne pas pouvoir vider votre vessie (en raison d'une lésion de la moelle épinière ou d'une augmentation du volume de la prostate), veuillez demander conseil à votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin, l'utilisation de XYZALL peut provoquer une aggravation des crises.

Si vous avez prévu de faire des tests d'allergie, demandez à votre médecin si vous devez arrêter de prendre XYZALL pendant plusieurs jours avant le test. Ce médicament peut affecter les résultats de vos tests d'allergie.

Si vous planifiez avant de **Conduire** Certains ment, fa conduire réagisse mis en capacité XYZALL L'utilisat intolérab malabsor

3. COM Veillez à de votr pharmac La dose comprim

Utilisati Insuffisance Chez le adapté Chez le la dose. Les pat XYZALL Les pat le médic Chez les hépatiqu la gravité Chez les la dose. Patients Il n'y a p normale **Utilisati** XYZALL **Comme** Voie ora Le comp



611 800115 012 0

DIPROLENE 0,05% Pommade 15g

P.P.V. : 23,90Dh

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura

O

NOTICE : INFORM

DIPROLENE
Bétaméthasone

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. **QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- le psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?

N'utilisez jamais DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade :

- Si vous êtes allergique à la substance active, ou à l'un des excipients.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propylène glycol et du stéarate de propylène glycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?
Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour.

N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales),
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing, reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage,
 - prolongées, sur le visage et dans les plis.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Utilisez DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade uniquement pendant la durée prescrite par votre médecin et ne prolongez jamais votre traitement sans son accord.

En général, le traitement sera court. L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un médicament de la même famille (dermocorticoïde) moins fort.

Si vous ne constatez aucune amélioration en fin de traitement, consultez votre médecin.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade

U357009-051217/1 R



611 800115 012 0

DIPROLENE 0,05% Pommade 15g

P.P.V. : 23,90DDH

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura

O

NOTICE : INFORM

DIPROLENE
Bétaméthasone

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- le psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?

N'utilisez jamais DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade :

- Si vous êtes allergique à la substance active, ou à l'un des excipients.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propylène glycol et du stéarate de propylène glycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?
Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour.

N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales),
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing, reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage,
 - prolongées, sur le visage et dans les plis.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Utilisez DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade uniquement pendant la durée prescrite par votre médecin et ne prolongez jamais votre traitement sans son accord.

En général, le traitement sera court. L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un médicament de la même famille (dermocorticoïde) moins fort.

Si vous ne constatez aucune amélioration en fin de traitement, consultez votre médecin.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade

U357009-051217/1 R



611 800115 012 0

DIPROLENE 0,05% Pommade 15g

P.P.V. : 23,90Dh

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura

O

NOTICE : INFORM

DIPROLENE
Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- le psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?

N'utilisez jamais DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade :

- Si vous êtes allergique à la substance active, ou à l'un des excipients.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propylène glycol et du stéarate de propylène glycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?
Veuillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour.

N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales),
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing, reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage,
 - prolongées, sur le visage et dans les plis.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Utilisez DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade uniquement pendant la durée prescrite par votre médecin et ne prolongez jamais votre traitement sans son accord.

En général, le traitement sera court. L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un médicament de la même famille (dermocorticoïde) moins fort.

Si vous ne constatez aucune amélioration en fin de traitement, consultez votre médecin.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade

U357009-051217/1 R



611 800115 012 0

DIPROLENE 0,05% Pommade 15g

P.P.V. : 23,90Dh

Distribué par MSD Maroc

B.P. 136 Bouskoura

O

NOTICE : INFORM

DIPROLENE
Bétaméthasone

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
3. Comment utiliser DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à activité forte - code ATC : D07AC01

Qu'est-ce que DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade ?

DIPROLENE appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité très forte, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation.

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROLENE est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- des lésions de la peau limitées en surface et ayant résisté à un corticoïde moins puissant que DIPROLENE,
- le psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- des cicatrices très marquées.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?

N'utilisez jamais DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade :

- Si vous êtes allergique à la substance active, ou à l'un des excipients.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade contient du propylène glycol et du stéarate de propylène glycol.

3. COMMENT UTILISER DIPROLENE 0,05 POUR CENT, POMMADE ?
Veuillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Respectez toujours la posologie (quantité de pommade à appliquer et nombre d'applications) indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est de 1 à 2 applications par jour.

N'augmentez jamais le nombre d'applications par jour sans demander l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

- Ce médicament doit être appliqué sur la peau, en couche mince sur la zone à traiter. Puis effectuez un léger massage pour étaler la pommade jusqu'à ce que celle-ci soit entièrement absorbée.
- Après l'application, lavez-vous les mains.

Précautions d'utilisation

Avant d'appliquer DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade, les recommandations suivantes doivent être suivies :

- n'appliquez pas cette pommade sur les yeux, les paupières ou les muqueuses (par exemple l'intérieur du nez, de la bouche ou des parties génitales),
- n'appliquez pas ce médicament sur le visage sauf en cas de prescription formelle de votre médecin,
- en raison de la possibilité de passage d'une partie de la substance active dans le sang, évitez les applications :
 - sur une grande surface,
 - sous un pansement ou une couche imperméable, en particulier chez les enfants. Cela pourrait entraîner un ralentissement de la croissance et un syndrome de Cushing, reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage,
 - prolongées, sur le visage et dans les plis.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Utilisez DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade uniquement pendant la durée prescrite par votre médecin et ne prolongez jamais votre traitement sans son accord.

En général, le traitement sera court. L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un médicament de la même famille (dermocorticoïde) moins fort.

Si vous ne constatez aucune amélioration en fin de traitement, consultez votre médecin.

DIPROLENE 0,05 POUR CENT, pommade

U357009-051217/1 R



فوسيدين 2% مرهم

ينبغي قراءة كامل هذه النشرة قبل استعمال هذا الدواء. احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى إعادة قراءتها من جديد. إذا كانت لديك أسئلة أخرى وإذا كان لديك شك ما، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو من الصيدلي. لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تعطه أبداً لشخص آخر، حتى في حالة وجود أعراض مشابهة، قد يعرضه ذلك للخطر.

التعريف بالدواء

التسمية:

فوسيدين 2% مرهم

التركيبية النوعية الكيميائية

التركيب	المطوي	لأنبوب من 15 غ
الماده الفوسيديك (أي أن) ملح الصوديوم	2 غ	300 ملغ
الموادات كيميائية	100 غ	15 غ

السواغات: كحول سيتيلي، لانولين، فازلين، باريان سائل.

الشكل الدوائي

مرهم، أنبوب من 15 غ

الفئة الدوائية العلاجية

مضاد للعدوى

مضادات حيوية - مضادات للبكتيريا / مضادات حيوية تؤثر على تركيب البروتينات.

في أية حالة (حالات) يستعمل الدواء؟

هذا الدواء هو مضاد حيوي.

يوصف هذا الدواء لدى وجود إشارات جديدة ناتجة عن الجراثيم المكونة للعقدونية و الجراثيم المكونة العقدية

إنثته

في أية حالة (حالات) يجب عدم استعمال هذا الدواء؟

يجب ألا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

• الحساسية تجاه الماده الفوسيدي أو أحد السواغات.

• إشارات التحدي لدى الأشخاص بسبب احتمال إضعاف المناعة من قبل المولدات الجديدة.

في حال الشك، ينبغي طلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

تحذيرات خاصة

لا يترك أبداً يمتناول الأطفال

احتياطات الاستعمال

• لا يوضع المرهم على العين.

• لا يستعمل المرهم على مساحات كبيرة جداً، وخاصة لدى الطفل الرضيع.

• يجب ألا يستعمل المرهم على الإصابات المصحبة بالعدوى أو بين الأسنان أو على فروج الساق.

في حال الشك، لا تردد في طلب رأي الطبيب أو الصيدلي.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، يجب أن تقوم دائماً بإبلاغ الطبيب أو الصيدلي عن أي علاج آخر تخضع له

العمل - الإرضاع

في حالة الإرضاع: يجب ألا يوضع المرهم على الثدي.

بشكل عام، ينبغي دائماً خلال فترة الحمل أو الإرضاع طلب رأي الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء.

لاشارة السواغات التي تعتبر معرفتها ضرورية لاستعمال دون خطر لدى بعض المرضى

لانولين، كحول سيتيلي، و بوتيلهدوكسي الطويل.

كيفية استعمال هذا الدواء؟

الجرعات

في كافة الأحوال، يجب أن تلتزم بدقة بصفة طبيبك.

أسلوب وطريقة الاستعمال

للاستعمال الجليدي، تطبيق موضعي مع أو بدون ضمادة. ينبغي عدم وضع طبقة سميكة من المرهم

عدة العلاج

يستعمل العلاج لمدة أقصاها أسبوع على سبيل البيان.

ولفوقه وقت إعطاء الدواء

يستعمل مرة أو مرتين في اليوم بعد تنظيف المنطقة المصابة بالانتان.

تأثيرات غير مرغوب فيها ومزعجة

مثل كل مستحضر دوائي، يمكن أن يؤدي هذا الدواء، لدى بعض الأشخاص، إلى آثار غير متوقعة أو غير مرغوب فيها.

في بعض الحالات، من الممكن أن تحدث أكرما ناتجة عن الحساسية تتوافق أحيانا مع ظهور إصابات معينة من منطقة العلاج. يجب بالتالي إيقاف العلاج فوراً وإبلاغ الطبيب.

نظرا لإضعاف المناعة غير الجلد، وخاصة لدى الرضع، ينبغي عدم استعماله إذا كانت هناك إشارات غير مرغوب فيها على مستوى الكبد.

يجب أن تقوم بإبلاغ الطبيب أو الصيدلي عن أي تغيير غير مرغوب فيه و مزعج لم تتم الإشارة إليه في هذه النشرة.

الحفظ

يجب عدم تحطيم تاريخ انتهاء صلاحية الاستعمال المذكور على الغلاف الخارجي.

احتياطات خاصة بالحفظ

يجب حفظ الدواء عند درجة حرارة الغرفة.

شروط التسليم:

هذا الدواء مفيد في الأشعة رقم 1

لا يمكن للصيدلي أن يزودكم به إلا بوصفة من الطبيب.

تم وصف هذا الدواء لكم شخصيا في حالة معينة،

– فإنه قد لا يستعمل في حالة أخرى.

– و لا ينبغي إعادة استعماله دون استشارة الطبيب.

– و لا ينبغي أن تعطه لشخص آخر.

ممنوع من طرف بوليسيديك بترخيص من لوفرا.

زققة أميوط دانفيل حي أرسلان الدار البيضاء – المغرب

د. ط. بلعابد – صيدلي مسؤول

Fucidine® 2% pommade

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

◆ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

DENOMINATION

FUCIDINE® 2%, pommade

COMPOSITION QUALITATIVE / QUANTITATIVE

COMPOSITION	Centésimale	Par tube
Fusidate de sodium	2 g	300 mg
Excipients q.s.p.	100 g	15 g

Excipients : alcool cétylique, lanoline, vaseline, paraffine liquide.

FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade, Tube de 15 g.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-INFECTIEUX

Antibiotiques-antibactériens / antibiotiques actifs sur la synthèse des protéines

(D : Dermatologie).

◆ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antibiotique.

Ce médicament est préconisé dans les infections cutanées dues à des germes staphylocoques et streptocoques.

◆ ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- allergie à l'acide fusidique ou à l'un des excipients,
- infections mammaires lors de l'allaitement en raison du risque d'absorption du produit par le nouveau-né.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La pommade ne doit pas être appliquée sur l'œil.
- Ne pas utiliser la pommade sur de trop grandes surfaces, en particulier chez le nourrisson.
- Ne pas utiliser la pommade sur les lésions suintantes macérées, ni dans les plis, ni sur les ulcères de jambe.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

En cas d'allaitement, ne pas appliquer sur le sein.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lanoline, alcool cétylique, et butylhydroxytoluène.

◆ COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée, application locale avec ou sans pansement. Éviter l'application en couche épaisse.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

Une ou deux applications par jour après nettoyage de la surface infectée.

DURÉE DU TRAITEMENT

Limiter le traitement à une semaine, à titre indicatif.

◆ EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Dans certains cas, il est possible que survienne un eczéma allergique avec parfois des lésions éloignées du lieu de traitement :

il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

En fonction de l'absorption du produit à travers la peau, en particulier chez le nourrisson, la possibilité d'effets non souhaités au niveau du foie ne peut être exclue. SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

◆ CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à température ambiante.

◆ CONDITION DE DELIVRANCE :

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

VOTRE PHARMACIEN NE POURRA VOUS EN DELIVRER QUE SUR ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UNE AUTRE CAS
- NE PAS LE RÉUTILISER SANS AVIS MÉDICAL.
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

Fabriqué par **POLYMÉDIC** sous licence Léo Pharma.

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane - Maroc

Dr. T. BELABDA : Pharmacien Responsable

فوسيدين 2%
أنبوب من 15 غ
39/10
P.P.P.

Certains effets indésirables sont peu fréquents (atteint jusqu'à 1 patient sur 100) : lésion de la peau, croûte, trouble de la peau, changement de couleur de la peau, rougeur, sensation de brûlure, douleur, douleur au site d'application, irritation au site d'application. Certains effets indésirables sont rares (atteint jusqu'à 1 patient sur 1000) : sécheresse de la peau, eczéma, réaction inflammatoire de la peau suite au contact de la crème, irritation des yeux, aggravation des symptômes.

Si TEGUMA® 1%, crème est accidentellement appliquée sur les yeux, une irritation des yeux peut survenir. Rincez abondamment et consultez un médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER TEGUMA® 1%, crème?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. À conserver à une température inférieure à 25°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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

Que contient TEGUMA® 1%, Crème?

La substance active:

	Tube/15g	Tube/30g
Chlorhydrate de Terbinafine.....	0,15 g.....	0,30 g

Excipients : Alcool cétoestéarique, Cetomacrogol 1000, Monostéarate de glyceryl, Diméthicone (DMPS 100), Poloxamer (Lutrol F127), Paraffine liquide légère, Alcool benzylglycol, Vaseline blanche, Edétate disodium, Propylène glycol, Triéthanolamine, Eau purifiée.

Liste des Excipients à effet notoire : Alcool cétoestéarique, Propylène glycol.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

COOPER PHARMA

41, rue Mohamed Diouri, 20110 Casablanca - Maroc

Nom et adresse du Fabricant :

COOPER PHARMA

Route 107, Km 2,5 Douar Oulad Abbou, Tit Mellil Casablanca-Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Avril 2022.

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (Liste II).



COOPER
PHARMA

TEGUMA® 1%
Cream - Tube of 15g & 30g
Terbinafine

Read all of this leaflet carefully before using this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet, you might need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist for more information.
- This medicine has been prescribed for you. Do not give this to anyone else. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.
- If any of the side effects gets serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet?

1. What TEGUMA® 1%, Cream is and what it is used for?
2. What you need to know before you use TEGUMA® 1%, cream?
3. How to use TEGUMA® 1%, Cream?
4. What are the possible side effects?
5. How to store TEGUMA® 1%, Cream?
6. Further information

1. WHAT TEGUMA® 1%, cream IS AND WHAT IT IS USED FOR?

Pharmacotherapeutic group - ATC code: TOPICAL ANTIFUNGALS - D01AE15.

This medicine is a topical cream containing an antifungal of the allylamine family.

It is recommended in the treatment or adjunctive treatment of certain

skin diseases caused by fungi (mycoses).

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU USE TEGUMA® 1%, cream?

Never use TEGUMA® 1%, cream:

- If you are allergic to terbinafine hydrochloride or any of the other ingredients of this medicine, listed in section 6.

Warnings and precautions:

Talk to your doctor or pharmacist before using TEGUMA 1%, cream.

- This medication is for external use only.
- Do not use in the mouth and do not swallow.
- Avoid applications near the eyes especially if applied on the face; in case of accidental contact with the eyes, rinse thoroughly with water. If discomfort persists, consult a doctor.

• In the event of application in children under an occlusive dressing or diaper, over a large surface or on damaged skin, it is imperative to follow the recommendations and the dosage indicated by your doctor because of the greater risk of penetration of the product in these circumstances.

• Newborns/infants should not be in contact with the treated skin area, including breasts of nursing mothers. This medication is not suitable for fungal nail infections. If you have a fungal nail infection (fungus inside or under the nail), accompanied by nail discoloration and a change in the texture of the nail (thick, crumbling), see a doctor.

• In rare cases, the underlying fungal infection may be aggravated. It is important to apply this cream regularly on the lesions every day in order to achieve healing. Stopping treatment too early or irregular applications can lead to failures or relapses.

• Thus, even if the condition of the skin improves in a few days, it is imperative to continue to apply this cream for the indicated duration.

• At the end of the treatment, although you no longer use the cream, the improvement in your skin continues and complete healing may take longer, up to 4 weeks.

Children and adults

KEEP OUT OF THE REACH AND SIGHT OF CHILDREN.

Other medicines and TEGUMA® 1%, cream

Please tell your doctor or pharmacist if you are using/taking, have recently used/taken or might use any other medicines.

TEGUMA® 1%, cream with food and drink

Not applicable

Pregnancy and breast-feeding

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or plan to become pregnant, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

This medicine should not be used during pregnancy unless your doctor has prescribed it.

Terbinafine can pass into breast milk. Its use during breastfeeding should be avoided.

In addition, the newborn/infant should not be in contact with the treated skin area, including the breasts.

Driving and using machines

Not applicable.

Information relating to excipients with a known effect.

This medicine contains cetostearyl alcohol and may cause local skin reactions (eg eczema).

This medicine contains propylene glycol and may cause skin irritation.

3. HOW TO USE TEGUMA® 1%, cream?

Dosage

Always use this medicine exactly as your doctor has told you; you should. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

• Inter-toe dermatophyte intertrigo (Athlete's Foot) : Once a day for 1 week.

• Plantar intertrigo: Twice a day for 2 weeks.

• Cutaneous candidiasis: Once or twice a day for 1 to 2 weeks.

• Dermatophytosis of glabrous skin and crural intertrigo: once a day for one 1 week;

• Pityriasis versicolor: Once or twice a day for 2 weeks.

• Do not stop using the cream before the end of treatment, even if the infection seems to improve after a few days. Infections usually appear to improve within a few days of treatment, but may reappear if the cream is not applied regularly or is stopped too early.

• If you have not noticed any signs of improvement within a week of first starting treatment, please seek advice from your doctor or pharmacist.

Mode and routes of administration

Cutaneous use.

Cleanse and dry the affected areas.

Unscrew the cap, use the tip on the cap to puncture the seal on the

TEGUMA® 1%

Crème - Tube de 15g & 30g

Terbinafine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce document d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapique - code ATC : ANTIFONGIQUES TOPIQUES - D01AE15

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

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

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

N'utilisez jamais TEGUMA® 1%, crème :

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

Avertissements et précautions :

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

- Ce médicament est réservé à l'usage externe.
- Ne pas utiliser dans la bouche et ne pas avaler.
- Éviter les applications près des yeux ; en particulier si l'application se fait sur le visage, en cas de contact accidentel avec les yeux, essuyer et laver abondamment avec de l'eau. En cas de persistance de l'inconfort, consulter un médecin.
- En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquées par votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du produit dans ces circonstances.
- Les nouveau-nés/nourissons ne doivent pas être en contact avec la zone de peau traitée, y compris les seins de la femme allaitante. Ce médicament ne convient pas pour les infections fongiques des ongles. Si vous avez une infection fongique au niveau des ongles (champiignons à l'intérieur ou sous l'ongle), s'accompagnant d'une décoloration des ongles et d'un changement de la texture de l'ongle (épais, effrité), consultez un médecin.
- Dans de rares cas, l'infection fongique sous-jacente peut être aggravée.
- Il est important d'appliquer cette crème régulièrement sur les lésions chaque jour afin d'obtenir la guérison. Un arrêt du traitement trop précoce ou des applications irrégulières peuvent entraîner des échecs ou des rechutes.

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

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

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et TEGUMA® 1%, crème

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

LOT: 230192
PER: 02-2025
PPV: 62.40DH

ments et les boissons

si allaitez, si vous pensez être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

pendant la grossesse sauf avis contraire de votre médecin.

le lait maternel. Son utilisation

on ne doit pas être en contact avec les seins.

n de machines

à effet notoire.

stéariques et peut provoquer des effets indésirables (eczéma).

ène glycol et peut induire des

MA® 1%, Crème?

indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Intertrigos inter-orteils à dermatophytes (pied d'athlète) : 1 application par jour pendant 1 semaine.
- Intertrigo plantaire : 2 applications par jour pendant 2 semaines.
- Candidoses cutanées : 1 à 2 applications par jour pendant 1 à 2 semaines.
- Dermatophytes de la peau glabre et intertrigos cruraux : 1 application par jour pendant 1 semaine.
- Pityriasis versicolor : 1 à 2 applications application par jour pendant 2 semaines.

• Ne pas arrêter l'utilisation de la crème avant la fin du traitement même si l'infection semble s'améliorer après quelques jours. Les infections semblent habituellement guéries après quelques jours de traitement mais peuvent réapparaître si la crème n'est pas appliquée régulièrement ou si l'application est arrêtée trop tôt.

• Si vous ne remarquez aucune amélioration dans la semaine suivant le début du traitement, vous devez vous adresser à votre médecin ou votre pharmacien.

Mode et voie d'administration

VOIE CUTANÉE

Nettoyer et sécher les zones infectées.

Dévisser le bouchon, et si vous utilisez TEGUMA® 1%, crème pour la première fois, utiliser la pointe sur le bouchon pour percer le haut du tube, puis presser doucement le tube.

Appliquer suffisamment de crème pour déposer une fine couche sur la zone de peau affectée et son pourtour.

Faites pénétrer doucement par un massage léger ;

Revisser le bouchon sur le tube.

Lavez-vous les mains afin de ne pas contaminer d'autres zones du corps.

Si vous traitez une infection située dans des plis cutanés, vous pouvez recouvrir la zone traitée d'une gaze, en particulier la nuit.

Utilisez une nouvelle gaze propre à chaque application.

Si vous avez utilisé plus de TEGUMA® 1%, crème que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin qui vous conseillera.

Si vous oubliez d'utiliser TEGUMA® 1%, crème

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose, appliquez-la au moment où vous vous en rappelez et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser TEGUMA® 1%, crème

Sans objet.

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.

Arrêter d'utiliser TEGUMA® 1%, crème et demander une aide médicale immédiatement si vous avez l'un des symptômes suivants pouvant correspondre à une réaction allergique (fréquence indéterminée) :

- Difficulté à respirer ou à avaler
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- Démangeaisons sévères de la peau, avec une éruption rouge ou en relief (urticaire).

Certains effets indésirables sont fréquents (atteint jusqu'à 1 patient sur 10) : desquamation de la peau, démangeaisons.