

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.

Biologie 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.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

25176

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2313

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : HARROU NAIMA

Date de naissance : 1958-7-7

Adresse :

Tél. : 0603733903

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

05 MARS



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : N. HARROU NAIMA

Lien de parenté : lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Akinase phosphotri esterase 5

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 15-03-2020

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 : 05 MARS 2020

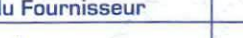
Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL
05 MARS 2020

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 Paiement des Actes
15 MARS 1982	C	1	150,00	Dr. BESRI RABIA Signature : Schawar Date : 15.03.1982 Signature : Chok - Cas Date : 15.03.1982

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/06/2018	552.45

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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 de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

H
2 1 1 2

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Docteur BESRI Rabéa

MÉDECINE GÉNÉRALE

Diplômée en Echographie
de la Faculté de Médecine de Paris

GYNÉCOLOGIE MÉDICALE

Médecine de Travail
Médecin Expert Assermenté
Auprès des Tribunaux

786, Bd. El Qods - Mandarona - Aïn chok
Casablanca - Tél. : 05 22 50 11 82

الدكتورة بصرى ربيعة

الطب العام

اختصاصية في الفحص بالصدى

خريجة كلية الطب بباريس

أمراض النساء

طب الشغل

طبيبة محلفة لدى المحاكم

786، شارع القدس - منظرنا - عين الشق
دار البيضاء - الهاتف : 05 22 50 11 82

Casablanca, le :

05 MARS 2020

الدار البيضاء، في :

n° Hamam Naura.

20.00 x 2

- Fehmed A.

(3 harts)

♀ 2

25.00 x 2 1) achat 3 {

- New flea.

(2 harts)

♀ 2

28.20 x 2 1) achat 2 {

- Sulpidal

(2 harts)

✓

25.00 x 2 1) achat 3 {

- Noyau

(2 harts)

♀ 2

32.50 x 4 a partir de 200g (4 harts)

- Dispersion parabol

(4 harts)

61.00 achat aff 1

- Clutic

Dr. BESRI RABIA
Médecine Générale Echographie
Gynécologie Médicale
El Qods 11 Chok Casablanca
05 22 50 11 82

T= 552.42

PHARMED
LOT : 3817
UT.AV: 06-22
PPV : 20DH00

ice, l'utilisation de ce médicament est à éviter en

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE. IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT
FEBREX Adulte Sans Sucre ☺ 'OTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT



IES :

les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de tâches à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MEDICAMENT PEUT ENTRAINER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Sédaton ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportées. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.

Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DUREE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER A UNE TEMPERATURE NE DEPASSANT PAS 25°C ET A L'ABRI DE L'HUMIDITE.

NE PAS DEPASSER LA DATE DE PEREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

PHARMED
LOT : 3817
UT.AV: 06-22
PPV : 20DH00

ice, l'utilisation de ce médicament est à éviter en

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE. IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT
FEBREX Adulte Sans Sucre ☺ 'OTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT



IES :

les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de tâches à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement. Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées, de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments sédatifs.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MEDICAMENT PEUT ENTRAINER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Sédaton ou somnolence, plus marquée en début de traitement.
- Sécheresse des muqueuses, constipation, troubles de l'accommodation, mydriase, palpitations, risque de rétention urinaire.
- Hypotension orthostatique.
- Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
- Incoordination motrice, tremblements.
- Confusion mentale, hallucinations.
- Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
- Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportées. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.

Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DUREE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER A UNE TEMPERATURE NE DEPASSANT PAS 25°C ET A L'ABRI DE L'HUMIDITE.

NE PAS DEPASSER LA DATE DE PEREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

SULPIDAL® 50 mg gélules

1. IDENT

a) DENO
SULPIDAL

b) COMI

Supiridol
Excipient

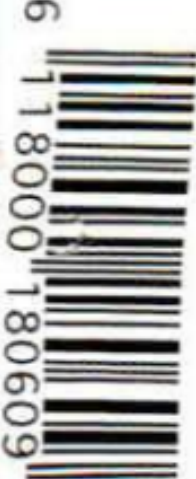
c) FORM

Boîte de

d) CLAS
ANTIPSY
BENZAI
(N : Sys)

SULPIDAL® 50 mg

20 gélules



SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubeir Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

P.P.V: 28.20

PPV

LOT

PER

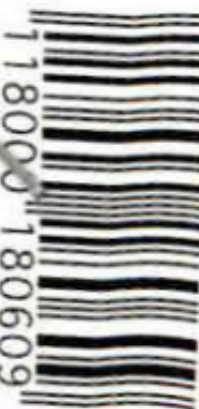
50 mg

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISATION EST INDICTEE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes d'anxiété chez l'adulte et dans le traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans.

3. ATTENTION

6 118000 180609



SULPIDAL[®]
50 mg
20 gélules

SULPIDAL[®] 50 mg gélules

Sulpiride

MAMENT

RE ET QUANTITATIVE

50 mg

PPV



LOT

29,50

PHARMACEUTIQUE



PER

Le médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes d'anxiété chez l'adulte et dans le traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans.

3. ATTENTION !

DANS QUELQUES CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

clar

Loratadine

LOT
P.P.V

61 11-8025
DH 00

présentations :

boîte de 30

boîte de 15

boîte de 10

boîte de 1 Flacon de 60

boîte de 1 Flacon de 12

boîte de 1 Flacon de 12

Comprimé :

Loratadine (DCI)

s q.s.p

e (DCI)

s q.s.p

Clartec 10mg
boîte de 30 comprimés



et un Antihistaminique sélectif et prolongée, compatible avec d'effets secondaires séutiques.

- Traitement symptomatique de la rhinofions), de la rhinite apériodique, de ce (urticaire,...).

- Traitement symptomatique des urticaires.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament

Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière à éviter durant la grossesse et l'allaitement

- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de Clartec de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de Clartec de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, les patients atteints d'insuffisance hépatique

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II

Laboratoires Ph

Clartec

09/22

LOT 710

MFD 10/18

ISOPHARM
Newflex Cooling
95,00 DH

newflex.

INSTANT COOLING
ŻEL CHŁODZĄCY

Odświeża, chłodzi, relaksuje,

Kühlt, pflegt, lockert, beruhigt sofort

Was ist newflex kühzendes Sofort-Gel und wann wird das Produkt angewendet?

newflex kühzendes Sofort-Gel ist für die sofortige und direkte Anwendung vor allem vor, während und nach sportlicher Aktivität oder körperlicher Arbeit. Es beugt dem Muskelschaden vor, kühlt und vermindert das Verletzungsrisiko. Enthält keine Parabene und ist dermatologisch getestet.

Entspannend, entkrampfend, wohltuend, kühlend, pflegend und beruhigend.

Was sollte bei der Anwendung von newflex kühzendes Sofort-Gel beachtet werden?

- Es ist wichtig, die Anwenderinformation zu befolgen!
- Massieren Sie die entsprechenden Körperteile vor sportlicher Aktivität oder reiben Sie mehrmals täglich die entsprechenden Körperteile ein.

Wann darf newflex kühzendes Sofort-Gel nicht angewendet werden?

Bei newflex kühzendes Sofort-Gel sind bei bestimmungsgemäßer Anwendung keine unerwünschten Wirkungen bekannt.

Verwenden Sie newflex kühzendes Sofort-Gel nicht:

- bei offenen Wunden
- in Verbindung mit luftdicht abschließenden Kompressen. Zitronenöl kann die Haut reizen.

Co to jest Newflex Żel chłodzący i jak się go stosować?
Żel chłodzący Newflex jest polecany do stosowania po każdym wysiłku związany z aktywnością sportową (wystąpieniu skurczów mięśni i obniża ryzyko urazów). Testowany dermatologicznie.

Relaksuje, obniża napięcie mięśniowe, chłodzi, działa.

O czym należy wiedzieć przed użyciem Żelu chłodzącego?

- Przed użyciem zapoznać się z ulotką dołączoną do opakowania.
- Przed podaniem wysiłku fizycznego energicznie masować części ciała i wciąż żel kilka razy dziennie w miejscu.

Kiedy nie należy stosować żelu chłodzącego?

Nie zanotowano wystąpienia objawów niepożądanych po zastosowaniu.

Nie należy stosować żelu chłodzącego Newflex:

- Na otwarte rany
- Razem z opatrunkiem założonym na ranę
- Bezpośrednio przed opalaniem się na słońcu lub wodzie.

Kiedy należy zachować szczególnie ostrożność?

- Nie ma szczegółowych informacji.

09/22

LOT 710

MFD 10/18

ISOPHARM
Newflex Cooling
95,00 DH

newflex.

INSTANT COOLING
ŻEL CHŁODZĄCY

Odświeża, chłodzi, relaksuje,

Kühlt, pflegt, lockert, beruhigt sofort

Was ist newflex kühzendes Sofort-Gel und wann wird das Produkt angewendet?

newflex kühzendes Sofort-Gel ist für die sofortige und direkte Anwendung vor allem vor, während und nach sportlicher Aktivität oder körperlicher Arbeit. Es beugt dem Muskelschaden vor, kühlt und vermindert das Verletzungsrisiko. Enthält keine Parabene und ist dermatologisch getestet.

Entspannend, entkrampfend, wohltuend, kühlend, pflegend und beruhigend.

Was sollte bei der Anwendung von newflex kühzendes Sofort-Gel beachtet werden?

- Es ist wichtig, die Anwenderinformation zu befolgen!
- Massieren Sie die entsprechenden Körperteile vor sportlicher Aktivität oder reiben Sie mehrmals täglich die entsprechenden Körperteile ein.

Wann darf newflex kühzendes Sofort-Gel nicht angewendet werden?

Bei newflex kühzendes Sofort-Gel sind bei bestimmungsgemäßer Anwendung keine unerwünschten Wirkungen bekannt.

Verwenden Sie newflex kühzendes Sofort-Gel nicht:

- bei offenen Wunden
- in Verbindung mit luftdicht abschließenden Kompressen. Zitronenöl kann die Haut reizen.

Co to jest Newflex Żel chłodzący i jak się go stosować?
Żel chłodzący Newflex jest polecany do stosowania po każdym wysiłku związanej z aktywnością sportową (wystąpieniu skurczów mięśni i obniża ryzyko urazów). Testowany dermatologicznie.

Relaksuje, obniża napięcie mięśniowe, chłodzi, działa.

O czym należy wiedzieć przed użyciem Żelu chłodzącego?

- Przed użyciem zapoznać się z ulotką dołączoną do opakowania.
- Przed podaniem wysiłku fizycznego energicznie masować części ciała i wciąż żel kilka razy dziennie w miejscu.

Kiedy nie należy stosować żelu chłodzącego?

Nie zanotowano wystąpienia objawów niepożądanych po zastosowaniu.

Nie należy stosować żelu chłodzącego Newflex:

- Na otwarte rany
- Razem z opatrunkiem założonym na ranę
- Bezpośrednio przed opalaniem się na słońcu lub wodzie.

Kiedy należy zachować szczególne środki ostrożności?

- Nie ma szczegółowych informacji.

NAZAIR® 50µg /dose

Suspension pour pulvérisation nasale
Propionate de fluticasone

LOT: GA90545

PER: 04/2021

PPV: 75 DH 00

l'intégralité de cette notice avant de prendre des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien. Dans ce cas, vous pourriez avoir besoin de la relire.

DN DU MEDICAMENT :

Dénomination :

NAZAIR® 50µg/dose

Suspension pour pulvérisation nasale
flacon de 100 doses

Suspension pour pulvérisation nasale
flacon de 100 doses

Flacon pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvér. 50 µg.



Cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose, polysorbate 80, alcool pur.

Administré par voie locale.

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Indications :

Ce médicament contient un corticoïde. Il s'administre par voie nasale. C'est un médicament anti-éosinophile indiqué :

• en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de 4 à 12 ans, uniquement en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhinite allergique saisonnière chez l'enfant de 4 à 12 ans).

• pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales chez l'adulte.

3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Contra-indications :

Ne prenez jamais NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
 - trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignement,
 - en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER A VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, prévenir votre médecin.

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, sauf si l'obstruction nasale persiste malgré le traitement.

Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son effet thérapeutique peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement. Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être débouchées. Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit. Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré le traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement. En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale sera nécessaire.

Exipients à effet notable : En raison de la présence du chlorure de sodium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

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

DIPROSONE 0,05 %
pommade



6 118000 050223

■ Indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

■ Lisez cette notice ?

■ Que ce que DIPROSONE 0,05 %, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
■ Quels sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSONE ?

دِيْبِرُوزُون® 0,05% مرهم

بيتاميتازون للهن

LOT : 572
PER : SEP 2022
PPV : 32 DH 50



■ Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

■ Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

■ Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, rincez la peau avec de l'eau froide immédiatement.

■ Appliquer en couche mince, suivies d'un rinçage.

■ Appliquer les espacées, puis de l'étaler en couche mince et laisser complètement absorbé.

■ Appliquer (sauf si vous utilisez la crème) une fois par jour.

■ De votre médecin.

■ Appliquer une ou deux fois par jour, en espaçant les applications et en utilisant une dose moins dosée.

■ De votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

■ Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

■ Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, rincez la peau avec de l'eau froide immédiatement.

DIPROSONE 0,05 %
pommade



6 118000 050223

■ Indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

■ Lisez cette notice ?

■ Que ce que DIPROSONE 0,05 %, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
■ Quels sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSONE ?

دِيْبِرُوزُون® 0,05% مرهم

بيتاميتازون
للدهن

LOT : 572
PER : SEP 2022
PPV : 32 DH 50



■ Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

■ Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

■ Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, rincez la peau avec de l'eau froide immédiatement.

■ Appliquer en couche mince, suivies d'un rinçage avec de l'eau.

■ Appliquer les espacées, puis de l'étaler en couche mince et laisser complètement absorbé. Ne pas appliquer (sauf si vous utilisez la crème de votre médecin).

■ Appliquer la crème de votre médecin, en espaçant les applications et en utilisant une quantité moins dosée.

■ Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

■ Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

■ Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, rincez la peau avec de l'eau froide immédiatement.

DIPROSONE 0,05 %
pommade



6 118000 050223

■ Indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

■ Lisez cette notice ?

■ Ce que DIPROSONE 0,05 %, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
■ Ici sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSONE.

دِيْبِرُوزُون® 0,05% مرهم

بِيَتَامِيَتَازُون
لِلْدَهْن

LOT : 572
PER : SEP 2022
PPV : 32 DH 50



■ Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

■ Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

■ Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, rincez la peau avec de l'eau froide immédiatement.

■ Appliquer en couche mince, suivies d'un rinçage avec de l'eau.

■ Appliquer les espacées, puis de l'étaler en couche mince et laisser complètement absorbé. Appliquer (sauf si vous utilisez la crème) une ou deux fois par jour.

■ Consultez votre médecin.

■ Si vous avez mal à la tête, mal à l'estomac, ou des nausées, arrêtez l'application et consultez votre médecin.

■ Si vous avez mal à la tête, mal à l'estomac, ou des nausées, arrêtez l'application et consultez votre médecin.

DIPROSONE 0,05 %
pommade



6 118000 050223

■ Indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

■ Lisez cette notice ?

■ Ce que DIPROSONE 0,05 %, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
■ Ce sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSONE.

دِيْبِرُوزُون® 0,05% مرهم

بيتاميتازون
للهن

LOT : 572
PER : SEP 2022
PPV : 32 DH 50



■ Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

■ Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

■ Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, rincez la peau avec de l'eau froide immédiatement.

■ Appliquer en couche mince, suivies d'un rinçage.

■ Appliquer les espacées, puis de l'étaler en couche mince et laisser complètement absorbé.

■ Appliquer (sauf si vous utilisez la crème) une fois par jour.

■ De votre médecin.

■ Appliquer une ou deux fois par jour, en espaçant les applications et en utilisant une dose moins dosée.

■ De votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

■ Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû

■ Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué. Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, rincez la peau avec de l'eau froide immédiatement.