

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

- 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'Horiz
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19- 056917

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1531 Société : 139618
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : FARATALLAH Naima
 Date de naissance : 25/07/59
 Adresse : 31 Bd. Mohamed Loubani
 Tél. : 0616074304 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

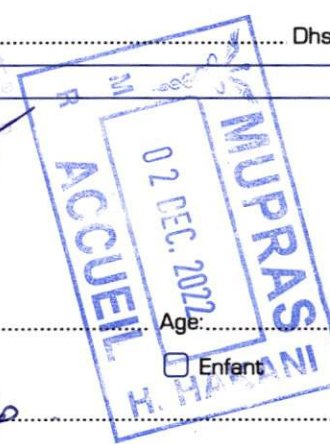
Cachet du médecin :

Date de consultation : 15/11/2022
 Nom et prénom du malade :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Tumeur du Scap
 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 : CASABLANCA Le : 07/11/2022
 Signature de l'adhérent(e) : Naima



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
15/11/22	C.S.		250,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

15/11/22 127,00

16/11/22 116,00

243,00

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

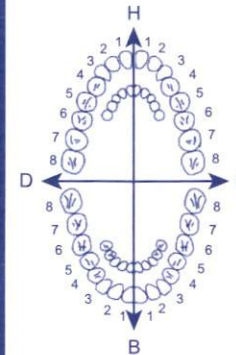
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

25533412 21433552

00000000 00000000

D 00000000 00000000 G

35533411 11433553

B

(Création, remont, adjonction)

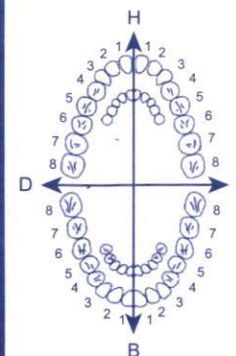
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



AKDITAL

Clinique Ain Borja Casablanca
مصحة عين برجة الدار البيضاء

Casablanca, le

15/11/2012

M^{me} Farajlah Naïa

25.00 + M

1/ Agderm pde

2/ Bande Velpeau.

122.00



AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium
Voie cutanée
Tube de 15 g

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car il peut leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antibiothérapie locale, code ATC : D06AX01.

Fusidate de sodium est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille des fusidines.

Indications thérapeutiques : Ce médicament est préconisé dans le traitement des infections de la peau provoquées par une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

- impétigos et dermatoses impétigineuses ;
- en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit foyer ;
- en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie systémique ;
- Désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les patients atteints de furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation des médicaments.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?

Contre-indications :

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à la fusidate de sodium ou à l'un des excipients présents dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 4.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%, pommade. Ce médicament contient de la Lanoline qui peut provoquer des réactions cutanées locales. En cas d'utilisation de AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients présents dans la forme pommade peuvent provoquer des irritations de la conjonctive.

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

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez pas AGIDERM sur le sein. 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 ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Lanoline qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales.

3. Comment prendre AGIDERM 2%, 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 : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée.

Évitez l'application en couche épaisse. La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les lésions suintantes, macérées, dans les plis ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la forme crème est plus adaptée.*

Durée du traitement : À titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, pommade que vous n'auriez dû : La survenue d'un surdosage est peu probable.

Veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Eruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Urticaire • Cloque (phlyctène)

Si l'un des effets indésirables est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc :

- Site internet : <http://www.capm.ma/>

5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?

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

6. Informations supplémentaires

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives(s) et en excipients :

AGIDERM 2%, pommade :

FUSIDATE DE SODIUM

Excipient q.s.p

0,315 g

pour un tube de 15 g

Les autres composants sont : Lanoline, Vaseline, La cire d'abeille Blanche, Paraffine liquide

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 24/03/2020

Tableau A (Liste I)



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -

PRLAGI03V01

AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium

Voie cutanée

Tube de 15 g

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 à votre pharmacien

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antibiothérapie locale, code ATC: D06AX01.

Fusidate de sodium est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille

Indications thérapeutiques : Ce médicament est préconisé dans le traitement d'une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

- Impétigos et dermatoses impétigineuses :
- en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions.
- en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale.
- Désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les personnes atteintes de furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation des médicaments.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?

Contre-indications :

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à l'un des composants de ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser AGIDERM 2%, pommade. Ce médicament contient de la Lanoline qui peut provoquer des réactions cutanées locales.

AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients peuvent provoquer des irritations de la conjonctive.

Interactions médicamenteuses : Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez.

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous envisagez de devenir enceinte ou que vous envisagez d'allaiter, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet sur la conduite de véhicules et à l'utilisation des machines.

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Lanoline qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales.

3. Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?

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

Posologie : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour. Evitez l'application en couche épaisse. La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les plaies ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la pommade doit être appliquée avec précaution.

Durée du traitement : A titre indicatif, le traitement est limité à 10 jours.

Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, pommade que vous n'avez besoin, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : N'appliquez pas de dose supplémentaire. Continuez à utiliser AGIDERM 2%, pommade à l'heure habituelle.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Éruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Urticaire • Cloque (phlyctène)

Si l'un des effets indésirables est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc :

- Site Internet : <http://www.capm.ma/>

5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C

6. Informations supplémentaires

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives(s) et en excipients :

AGIDERM 2%, pommade :

FUSIDATE DE SODIUM 0,315 g

Excipient q.s.p pour un tube de 15 g

Les autres composants sont : Lanoline, Vaseline, La cire d'abeille Blanche, Paraffine liquide

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 24/03/2020

Tableau A (Liste I)



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I. 12 Tit Mellil - Casablanca -

PRLAGI03V01

snap 03/20



AGIDERM 2%
Pommade
Tube de 15 g

LOT : 322
PER : 07/25
PPV : 25,00 DH

LOT : 324
PER : 08/25
PPV : 25,00 DH

PPV : 116DH00
PER : 07-25
LOT : L 2630

36.50

AGIDERM 2%, Pommade

Fusidate de sodium

Voie cutanée

Tube de 15 g

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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 AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2) Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?
- 3) Comment prendre AGIDERM 2%, pommade ?
- 4) Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5) Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?
- 6) Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que AGIDERM 2%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :
Antibiothérapie locale, code ATC : D06AX01

Fusidate de sodium est un antibiotique de structure stéroïdienne, de la famille des

Indications thérapeutiques : Ce médicament est préconisé dans le traitement d'une bactérie appartenant à la famille des staphylocoques ou des streptocoques.

➤ impétigos et dermatoses impétigineuses :

- en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions
- en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale

➤ Désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les porteurs notament furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AGIDERM 2%, pommade ?

Contre-indications :

N'utilisez jamais AGIDERM 2%, pommade : Si vous êtes allergique à l'acide dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est nécessaire de demander conseil à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre pharmacien. Ce médicament contient de la Lanoline qui peut provoquer des

AGIDERM sur le visage, la zone proche de l'œil doit être évitée, car les excipients peuvent provoquer des irritations de la conjonctive

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

Aliments, boissons et de l'alcool : Sans objet.

Grossesse et allaitement : Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous allaitez, n'appliquez pas AGIDERM sur le sein. 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 ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : AGIDERM n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipients à effet notoire : Ce médicament contient de la Lanoline qui peuvent provoquer des réactions cutanées locales

3. Comment prendre AGIDERM 2%, 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 : Applications locales avec ou sans pansement, une ou deux fois par jour, après nettoyage de la zone infectée. Évitez l'application en couche épaisse. La forme pommade ne doit pas être utilisée sur les lésions suintantes, macérées, dans les plis ou sur les ulcères de jambes.

Pour une application sur les lésions suintantes, macérées ou dans les plis, la forme crème est plus adaptée.*

Durée du traitement : A titre indicatif, le traitement est limité à une semaine.

Si vous avez utilisé plus de AGIDERM 2%, pommade que vous n'auriez dû : La survenue d'un surdosage est peu probable. Veuillez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser AGIDERM 2%, pommade : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables peu fréquents pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Réactions cutanées locales (y compris dermatite de contact, eczéma) • Éruption cutanée (rash) • Démangeaison (prurit), rougeur de la peau (érythème) • Douleur au site d'application (y compris sensation de brûlure cutanée), irritation au site d'application

Effets indésirables rares, pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• Réaction allergique • Conjonctivite • Gonflement du cou et du visage • Urticaire • Cloque (phlyctène)

Si l'un des effets indésirables est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc :

- Site internet : <http://www.capm.ma/>

5. Comment conserver AGIDERM 2%, pommade ?

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C

6. Informations supplémentaires

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives (s) et en excipients :

AGIDERM 2%, pommade :

FUSIDATE DE SODIUM

Excipient q.s.p. 0,315 g

Les autres composants sont : Lanoline, Vaseline, La cire d'abeille Blanche, Paraffine liquide

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 24/03/2020

Tableau A (Liste I)



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -

PLRAGI03V01

snip 03/20

AGIDERM® 2%

Pommade

Tube de 15 g



6 118000 140870
AMM N°: 566/18 DMP/21/NRQ

LOT : 322
PER : 07/25
PPV : 25/00 DH



AKDITAL

Clinique Ain Borja Casablanca
مصحة عين برجة الدار البيضاء

Casablanca, le 26/11/2021

Fargalla Nina

1/ ~~expos~~ Zaamox 1g, 15x2,



116,-



25, Bd. Ifni (en face de Lydec), Aïn Borja, Casablanca

Tél. : 05 22 41 63 63 - Fax : 05 22 24 66 24

E-mail : direction@cliniqueainborja.ma

Site web : www.cliniqueainborja.ma

CLINIQUE CASABLANCA AIN BORJA



090062894

CASABLANCA Le : 15-11-2022

Facture N° 14520/22

A. Identification

N° Dossier : CAB22K15173720

N° Identifiant : 050043/22

Nom & Prénom : Mme FARAJALLAH NAIMA

C.I.N : B412100

Adresse : 31 BD OUED LOUKOUS EL OULFA

B. Assuré

Lien avec l'assuré : Lui même

Nom prénom :

C. Débiteur

page 1/1

Organisme : Payant

ICE : Adresse :

N° d'affiliation :

N° d'immatriculation :

N° Prise en charge :

D. Période d'Hospitalisation

Date Entrée : 15-11-2022

Date Sortie : 15-11-2022

Médecin traitant : DR . EL HARTI AMINE

Traitement : CONSULTATION

Qté	Prestations	Observation	Prix U.	L.C.	Coef	Total
PRESTATIONS						
1	CONSULTATION		250,00			250,00
Total Rubrique :						250,00
PARTIE CLINIQUE :						250,00
PARTIE HONORAIRES ET ACTES EXTERNES :						0,00
TOTAL GENERAL						250,00

Arrêté la présente facture à la somme de :

DEUX CENT CINQUANTE DIRHAMS

Arrêté la présente facture à la somme de la part organisme de :

signature de l'assuré

Clinique Ain Borja
25, Boulevard Ifni Ain Borja
CASABLANCA
Tél: 05 22 41 63 63 - Fax: 05 22 40 11 12