

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.

Diagnostique 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 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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie : N° P19- 0013186

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**


☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2125 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Rétraite
Nom & Prénom : Touil Abdelhak Date de naissance : 1953
Adresse : Hay El Fayd / Box 331 Cas
Tél. : 0675248174 Total des frais engagés : 666,80 + 150,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
Date de consultation : 09/09/2019
Nom et prénom du malade : EL AOUAD Yamna ep TOUIL 19
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Affection psychologique
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 : Casa Le : 9 / 9 / 2019
Signature de l'adhérent(e) : 

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
09/09/2019	C	1500V		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

9-9-19 466,80

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 :

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

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 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

Dr. Latifa ZINEDDINE
OMNIPRATICIENNE

Spécialiste en Médecine du Travail
Gynécologie Médicale
Dépistage des grossesses à haut risque
Colposcopie - Infertilité - Stérilité
Diabétologie - Nutrition
Urgentologie et Oxylogie
Gériatrie-Gerontologie
Mésotherapie
Electrocardiogramme
Echographie Générale



Le 09/09/2018

الدكتورة لطيفة زين الدين
الطب العام

اختصاصية في طب النساء
مراقبة الحمل وأمراض النساء
الخصوبة والعقم
تنظير عنق الرحم
داء السكري
التغذية والحمية
أمراض الشيخوخة
ميزوتيرابيا
التخطيط الكهربائي للقلب
الفحص بالصدى

7^{me} EL AOUAD Yamna ep

TOUL

14950

8 pect

3630

Flafyl

3000 x 2

W colap



1/2 x 2 / 4 fois /
1/2 x 2 / 4 fois /
1/2 x 2 / 4 fois /

1/2 x 2 / 4 fois /
1/2 x 2 / 4 fois /
1/2 x 2 / 4 fois /



PHARMACIE N. ZED
Dr. H. ZARHLOULE
Hay El Masjid Rue 48 N
El Fida Casablanca
Tél.: 05 22 28 02 26

- Hyphali pyn.
8100 App (1)  1000 de ringes

Telexes
2x3700 x app boin  15 per
33,00 x 2  15 per
- Canofluco 15 15 mois
15d

~~Dr. LATTA ZINEDDINE
Médecin Généraliste
10r Mars El Fida
Tél: 052287~~

406,80

PHARMACIE MASJID
Dr. H. ZARHLOUL N. 11
Masjid Casablanca
Hay El Fida 22 28 07 26
Tél: 05 22 28 07 26

PPC	81,00 DH
LOT	
A UT AV	

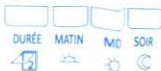
TERIX 1 %, crème

Chlorhydrate de terbinafine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir besoin de toute autre question, si vous avez des doutes, consultez votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de toute autre question, si vous avez des doutes, consultez votre pharmacien.
- Si vous avez des symptômes identiques à ceux mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour le traitement de ces symptômes identiques.
- Si l'un de ces effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre pharmacien.

UT: 171377
PR: 12-19
PV: 37,00DH



سووطيما
sothema

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TERIX 1 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?
3. COMMENT UTILISER TERIX 1 %, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TERIX 1 %, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ANTIFONGIQUES TOPIQUES.

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 A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?

• N'utilisez jamais TERIX 1 %, crème en cas d'allergie à l'un des composants.

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

• Faites attention avec TERIX 1 %, crème :

Précautions d'emploi :

• Ce médicament est réservé à l'usage externe.

• Eviter les applications près des yeux; en cas de contact accidentel avec les yeux, laver abondamment avec de l'eau.

• 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.

Liés aux excipients :

Ce médicament contient du propylène glycol et de l'alcool céstéarylique qui peuvent induire des irritations de la peau ou des réactions cutanées locales (par exemple eczéma).

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

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

• Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

• Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN: LUI SEUL POURRA ADAPTER LE TRAITEMENT A VOTRE ETAT.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Liste des excipients à effet notoire: propylène glycol, alcool céstéarylique.

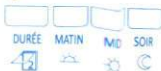
TERIX 1 %, crème

Chlorhydrate de terbinafine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir besoin de toute autre question, si vous avez des doutes, consultez votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de toute autre question, si vous avez des doutes, consultez votre pharmacien.
- Si vous avez des symptômes identiques à ceux mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour le traitement de ces symptômes identiques.
- Si l'un de ces effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre pharmacien.

UT: 171377
PR: 12-19
PV: 37,00DH



سووطيما
sothema

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TERIX 1 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?
3. COMMENT UTILISER TERIX 1 %, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TERIX 1 %, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ANTIFONGIQUES TOPIQUES.

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 A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TERIX 1 %, crème ?

• N'utilisez jamais TERIX 1 %, crème en cas d'allergie à l'un des composants.

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

• Faites attention avec TERIX 1 %, crème :

Précautions d'emploi :

• Ce médicament est réservé à l'usage externe.

• Eviter les applications près des yeux; en cas de contact accidentel avec les yeux, laver abondamment avec de l'eau.

• 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.

Liés aux excipients :

Ce médicament contient du propylène glycol et de l'alcool céstéarylique qui peuvent induire des irritations de la peau ou des réactions cutanées locales (par exemple eczéma).

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

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

• Prise ou utilisation d'autres médicaments

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

• Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

SI VOUS DECOUVREZ QUE VOUS ETES ENCEINTE PENDANT LE TRAITEMENT CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN: LUI SEUL POURRA ADAPTER LE TRAITEMENT A VOTRE ETAT.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Liste des excipients à effet notoire: propylène glycol, alcool céstéarylique.

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOL

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI) 150 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Fluconazole (DCI) 50 mg
Excipient q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidosés vaginales et périnéales aiguës et récurrentes.
- Balanites candidosiques
- Dermopididormycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.
- Onychomycoses
- Candidoses buccales atrophiques
- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.
- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,
- Grossesse et allaitement,
- En association avec :
 - le cisapride,
 - le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'halofantrine.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénales ains que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée ; l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictère) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra

galactose ou de déficit en lactase (maladie de l'intestin grêle). Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxidermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopécies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytoses), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30° C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Liste I

PEREMPTION :

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5
21, rue des Asphodèles - Casablanca
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOL

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI) 150 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Fluconazole (DCI) 50 mg
Excipient q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidosés vaginales et périnéales aiguës et récurrentes.
- Balanites candidosiques
- Dermopididymosées incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.
- Onychomycoses
- Candidoses buccales atrophiques
- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.
- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,
- Grossesse et allaitement,
- En association avec :
 - le cisapride,
 - le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'halofantrine.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénales aigües que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée ; l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocateurs d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictère) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra

galactose ou de déficit en lactase (maladie de la vaine).
Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxidermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopécies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytoses), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30° C.
Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Liste I

PEREMPTION :

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5
21, rue des Asphodèles - Casablanca
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

LOCATOP® 0,1 %

Désonide 0,1%

Crème Usage local

LOT : 9MA090
PER : 12 2021

LOCATOP 0,1%

CREME T30G

P.P.V : 30DH00



■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désonide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et
éthér céstostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate
de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines
maladies de peau comme l'eczéma de contact, la
dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin
peut le prescrire dans d'autres cas.

■ ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

LOCATOP® 0,1 %

Désonide 0,1%

Crème Usage local

LOT : 9MA090
PER : 12 2021

LOCATOP 0,1%

CREME T30G

P.P.V : 30DH00



■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désonide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et
éthér céstostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate
de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines
maladies de peau comme l'eczéma de contact, la
dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin
peut le prescrire dans d'autres cas.

■ ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

Flagyl® 500mg

Métronidazole

Ovule

SANO

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que FLAGYL 500 mg, ovule et dans quels cas est-il utilisé ?

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS ANTI-PARASITAIRES de la famille des nitro-5- imidazolés.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines vaginites (infections du vagin).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

- N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, ovule en cas d'allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole).

- Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le disulfirame ou l'alcool (boissons alcoolisées, médicaments contenant de l'alcool).

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

Faites attention avec FLAGYL 500 mg, ovule :

Mises en gardes

- Ce traitement ne doit pas être prescrit pendant plus de 10 jours et ne doit pas être répété plus de 2 à 3 fois par an.
- La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.

Précautions d'emploi

- En cas d'antécédents de troubles sanguins, de



disulfirame et l'alcool, pendant et après le traitement. ÉVITEZ TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

La prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes); le métronidazole peut en effet faussement positiver un test de Nelson.

Grossesse - Allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Éviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions, attachés à l'emploi de ce médicament.

3. Comment utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte.

À titre indicatif, la posologie usuelle est :

- 1 ovule par jour par voie vaginale en association si nécessaire avec un traitement par voie orale.

Votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration

Voie vaginale.

L'ovule s'administre en position allongée.

Fréquence d'administration

1 fois par jour.

L'ovule s'administre de préférence le soir au coucher.

Durée du traitement

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais

