

## 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'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° W21-761938

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0433 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : 146004

Nom & Prénom : Joti Naïma

Date de naissance : 3-3-41

Adresse : 109 rue Salla Haya Hay Salam

Tél : 0665 360887 Total des frais engagés : 300,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : [Stamp: DR LAITHOUANE, Neurologue, 20 JAN. 2022]

Date de consultation : 29/12/2022

Nom et prénom du malade : Joti Naïma Age : 81 ans

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection neurologique

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 : 23/12/2022

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
29/12/2022	CS	300	300 dh	INP : [Signature]

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MILAD Dr. Sidi Abderrahmane Hay Salam - CIL 0500 24 65 30 CASABLANCA	29/12/22	2679,30

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

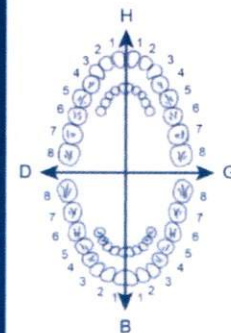
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

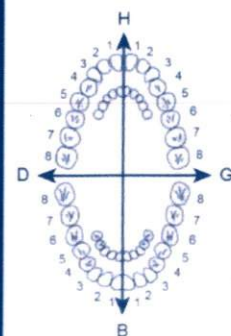
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

## VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



## O.D.F PROTHESES DENTAIRES



## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

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

# الدكتورة إيمان الحلو



أخصائية في أمراض الدماغ، النخاع الشوكي،  
الأعصاب و العضلات (الكبار و الأطفال)

(أمراض الصرع، آلام الرأس، الدوخة، جلطة الدماغ،  
مرض الزهايمر، مرض باركنسون، مرض التصلب المتعدد،  
أمراض الأعصاب و العضلات)

التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)  
التخطيط الكهربائي للأعصاب و العضلات

Dr Imane LAHLOU

Neurologue

Spécialiste des maladies du cerveau,  
de la moelle épinière, du nerf et du muscle  
Adulte et enfant

(Epilepsie, Migraine, Vertiges, Accidents vasculaires cérébraux,  
Maladie d'Alzheimer, Maladie de Parkinson,  
Sclérose en plaques, Myopathies, Neuropathies)

Electroencéphalogramme (EEG - Vidéo EEG)

Electroneuromyogramme (EMG)

Casablanca, le 29/12/2022

PHARMACIE MILAD  
Dr. Samira MILAD  
283, Bd. Sidi Abderrahman  
Hay Salam - CIL  
Tél: 05 22 22 28 58 - GSM: 06 61 94 94 49

N<sup>e</sup> Joti Naïma

562.00 x3

11 Keppra 500 — S.V.

132.30 x3 1-0-1

21 Exidex 10 — S.V.

2079.90 1 q le matin

III de 3 mois

N<sup>e</sup> 10272  
3 Btes

N<sup>e</sup> 10273  
3 Btes





# Keppra

**Keppra 250 mg comprimé pelliculé**

**Keppra 500 mg comprimé pelliculé**

Lévétiracétam

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.**

- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir section 4.

**Que contient cette notice :**

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

**1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas est-il utilisé**

Le lévétiracétam est un médicament antiepileptique (médicament utilisé pour traiter les crises d'épilepsie).

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie ont des crises répétées (utilisé pour la forme d'épilepsie initiale qu'un seul côté du cerveau (crise partielle secondaire). Le lévétiracétam pourraient s'étendre à des médicamenteux afin de réduire le

GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 561,00 DH  
ID: 649903  
6 118001 142606

**Keppra avec des aliments, des boissons et de l'alcool**

Vous pouvez prendre Keppra au cours ou en dehors des repas. Par précaution, ne prenez pas de boissons alcoolisées pendant votre traitement avec Keppra.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. Si, après évaluation attentive, votre médecin considère que le traitement est nécessaire, le lévétiracétam pourra être utilisé au cours de la grossesse.

Vous ne devez pas arrêter votre traitement sans en avoir discuté avec votre médecin.

Un risque d'anomalie congénitale pour l'enfant à naître ne peut être complètement exclu.

L'allaitement n'est pas recommandé durant le traitement.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Keppra peut altérer votre capacité à conduire ou à manipuler un outil ou une machine, car il peut vous rendre somnolent. Cet effet est plus fréquent au début du traitement ou après augmentation de la dose.

Vous ne devez pas conduire ou utiliser de machine tant qu'il n'a pas été établi que vos capacités pour de telles activités ne sont pas affectées.

**3. Comment prendre Keppra**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez le nombre de comprimés indiqué par votre médecin.

Keppra doit être pris deux fois par jour, une fois le matin et une fois le soir, approximativement à la même heure chaque jour.

**Monothérapie**

**Posologie chez l'adulte et l'adolescent (à partir de l'âge de 16 ans) :**

Posologie usuelle : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour. Quand vous allez prendre Keppra pour la première fois, votre médecin vous prescrira une **dose plus faible** que la dose recommandée pendant 2 semaines, ensuite vous prendrez la dose usuelle efficace la plus petite.

Par exemple : si votre dose quotidienne est de 1000 mg, vous débuterez par une dose initiale réduite de 2 comprimés de 250 mg le matin et 2 comprimés de 250 mg le soir.

**Traitement en association**

- **Posologie chez l'adulte et l'adolescent (12 à 17 ans) de 50 kg ou plus :**

Posologie usuelle : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour. Par exemple : si votre dose quotidienne est de 1000 mg, vous débuterez par une dose initiale réduite de 2 comprimés de 250 mg le matin et 2 comprimés de 250 mg le soir.



# Keppra

**Keppra 250 mg comprimé pelliculé**

**Keppra 500 mg comprimé pelliculé**

Lévétiracétam

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.**

- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir section 4.

**Que contient cette notice :**

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

**1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas est-il utilisé**

Le lévétiracétam est un médicament antiepileptique (médicament utilisé pour traiter les crises d'épilepsie).

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie du cerveau qui provoque des crises répétées (des convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie dite "à foci localisés" (l'épilepsie dite "à foci localisés" est une forme d'épilepsie dans laquelle les crises commencent dans une zone précise du cerveau (crise partielle secondaire). Le lévétiracétam est utilisé pour réduire le risque de crises répétées.

GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 561,00 DH  
ID: 649903  
6 118001 142606

**Keppra avec des aliments, des boissons et de l'alcool**

Vous pouvez prendre Keppra au cours ou en dehors des repas. Par précaution, ne prenez pas de boissons alcoolisées pendant votre traitement avec Keppra.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. Si, après évaluation attentive, votre médecin considère que le traitement est nécessaire, le lévétiracétam pourra être utilisé au cours de la grossesse.

Vous ne devez pas arrêter votre traitement sans en avoir discuté avec votre médecin.

Un risque d'anomalie congénitale pour l'enfant à naître ne peut être complètement exclu.

L'allaitement n'est pas recommandé durant le traitement.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Keppra peut altérer votre capacité à conduire ou à manipuler un outil ou une machine, car il peut vous rendre somnolent. Cet effet est plus fréquent au début du traitement ou après augmentation de la dose.

Vous ne devez pas conduire ou utiliser de machine tant qu'il n'a pas été établi que vos capacités pour de telles activités ne sont pas affectées.

**3. Comment prendre Keppra**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez le nombre de comprimés indiqué par votre médecin.

Keppra doit être pris deux fois par jour, une fois le matin et une fois le soir, approximativement à la même heure chaque jour.

**Monothérapie**

**Posologie chez l'adulte et l'adolescent (à partir de l'âge de 16 ans) :**

Posologie usuelle : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour. Quand vous allez prendre Keppra pour la première fois, votre médecin vous prescrira une **dose plus faible** que la dose recommandée pendant 2 semaines, ensuite vous prendrez la dose usuelle efficace la plus petite.

Par exemple : si votre dose quotidienne est de 1000 mg, vous débuterez par une dose initiale réduite de 2 comprimés de 250 mg le matin et 2 comprimés de 250 mg le soir.

**Traitement en association**

- **Posologie chez l'adulte et l'adolescent (12 à 17 ans) de 50 kg ou plus :**

Posologie usuelle : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour. Quand vous allez prendre Keppra pour la première fois, votre médecin vous prescrira une **dose plus faible** que la dose recommandée pendant 2 semaines, ensuite vous prendrez la dose usuelle efficace la plus petite.



# Keppra

Keppra 250 mg comprimé pelliculé

Keppra 500 mg comprimé pelliculé

Lévétiracétam

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.**

- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir section 4.

**Que contient cette notice :**

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

**1. Qu'est-ce que Keppra et dans quel cas est-il utilisé**

Le lévétiracétam est un médicament antiepileptique (médicament utilisé pour traiter les crises d'épilepsie).

Keppra est utilisé :

- Seul, chez l'adulte et l'adolescent à partir de 16 ans présentant une certaine forme d'épilepsie nouvellement diagnostiquée. L'épilepsie est une maladie du cerveau qui provoque des crises répétées (des convulsions). Le lévétiracétam est utilisé pour la forme d'épilepsie dite "à foci localisés" (l'épilepsie dite "à foci localisés" est une forme d'épilepsie dans laquelle les crises commencent dans une zone précise du cerveau (crise partielle secondaire). Le lévétiracétam est utilisé pour réduire le risque de crises répétées.

GlaxoSmithKline Maroc  
Ain El Aouda  
Région de Rabat  
PPV: 561,00 DH  
ID: 649903  
6 118001 142606

**Keppra avec des aliments, des boissons et de l'alcool**

Vous pouvez prendre Keppra au cours ou en dehors des repas. Par précaution, ne prenez pas de boissons alcoolisées pendant votre traitement avec Keppra.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. Si, après évaluation attentive, votre médecin considère que le traitement est nécessaire, le lévétiracétam pourra être utilisé au cours de la grossesse.

Vous ne devez pas arrêter votre traitement sans en avoir discuté avec votre médecin.

Un risque d'anomalie congénitale pour l'enfant à naître ne peut être complètement exclu.

L'allaitement n'est pas recommandé durant le traitement.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Keppra peut altérer votre capacité à conduire ou à manipuler un outil ou une machine, car il peut vous rendre somnolent. Cet effet est plus fréquent au début du traitement ou après augmentation de la dose.

Vous ne devez pas conduire ou utiliser de machine tant qu'il n'a pas été établi que vos capacités pour de telles activités ne sont pas affectées.

**3. Comment prendre Keppra**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez le nombre de comprimés indiqué par votre médecin.

Keppra doit être pris deux fois par jour, une fois le matin et une fois le soir, approximativement à la même heure chaque jour.

**Monothérapie**

**Posologie chez l'adulte et l'adolescent (à partir de l'âge de 16 ans) :**

Posologie usuelle : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour. Quand vous allez prendre Keppra pour la première fois, votre médecin vous prescrira une **dose plus faible** que la dose recommandée pendant 2 semaines, ensuite vous prendrez la dose usuelle efficace la plus petite.

Par exemple : si votre dose quotidienne est de 1000 mg, vous débuterez par une dose initiale réduite de 2 comprimés de 250 mg le matin et 2 comprimés de 250 mg le soir.

**Traitement en association**

- **Posologie chez l'adulte et l'adolescent (12 à 17 ans) de 50 kg ou plus :**

Posologie usuelle : comprise entre 1000 mg et 3000 mg par jour. Quand vous allez prendre Keppra pour la première fois, votre médecin vous prescrira une **dose plus faible** que la dose recommandée pendant 2 semaines, ensuite vous prendrez la dose usuelle efficace la plus petite.

## EXIDEP® 5 mg, 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10, 20 et 30 comprimés enrobés

Escitalopram

**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.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- 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 votre pharmacien.

### 1 - DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

EXIDEP 5 mg, 10 mg et 20 mg, comprimé enrobé, boîtes de 10, 20 et de 30 comprimés enrobés.

Escitalopram

### 2 - COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

**Substance active :**

Escitalopram : 5mg, 10mg et 20 mg

**Excipients :** Talc, dioxyde de silicium colloïdal, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium (végétal), opadry Blanc (03B28796), eau purifiée.

### 3 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE

**D'ACTIVITE :**

L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine.

### 4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUE :

Exidép contient de l'escitalopram et est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxieux social, le trouble anxieux généralisé et les troubles obsessionnels compulsifs) chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez pas à vous sentir mieux. Continuez à prendre Exidép même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

### 5 - POSOLOGIE :

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Adultes :**

**Dépression**

La posologie habituellement recommandée d'Exidép est de 10 mg

par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

**Trouble panique**

La posologie initiale d'Exidép au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée.

**Trouble anxieux sociale**

La posologie habituellement recommandée d'Exidép est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

**Trouble anxieux généralisé**

La posologie habituellement recommandée d'Exidép est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

**Troubles obsessionnels compulsifs**

La posologie habituellement recommandée d'Exidép est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans

Exidép ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents.

Vous pouvez prendre Exidép pendant ou en dehors des repas. Avez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

**Durée du traitement**

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre Exidép même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre Exidép aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître.

pendant au moins à nouveau bien.

### 6 - CONTRE IND

**Ne prenez jamais !**

- Si vous êtes aller

- Si vous êtes aller

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous êtes né a

- Si vous êtes né a

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

- Si vous prenez d

EXP :

Lot N°

PPV

LOT 22102  
PER 01/24  
320H30

effets indés  
Ces effets  
semaines d  
aussi être c  
quand vous  
Consultez v  
suivants du  
Peu fréqu  
- Saigneme  
Rarement d  
- Si vous ré  
lèvres ou  
avalier (ré  
- Si vous av  
trembleme  
être le sig  
vous resse  
- Fréquenc  
- Difficultés  
- Convulsio  
- Un jauniss  
mauvais f  
- Rythme c  
pourrait en  
peut enga  
- Pensées  
De plus, les  
Très fréque  
- Mal au co  
- Maux de t  
Fréquemm  
- Nez bouch  
- Perte ou  
- Anxiété, a  
sommolen  
picotemen  
- Diarrhée



## EXIDEP® 5 mg, 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10, 20 et 30 comprimés enrobés

Escitalopram

**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.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- 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 votre pharmacien.

### 1 - DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

EXIDEP 5 mg, 10 mg et 20 mg, comprimé enrobé, boîtes de 10, 20 et de 30 comprimés enrobés.

Escitalopram

### 2 - COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

*Substance active :*

Escitalopram : 5mg, 10mg et 20 mg

*Excipients :* Talc, dioxyde de silicium colloïdal, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium (végétal), opadry Blanc (03B28796), eau purifiée.

### 3 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE :

L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine.

### 4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUE :

Exidep contient de l'escitalopram et est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tel que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxieux social, le trouble anxieux généralisé et les troubles obsessionnels compulsifs) chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez pas à vous sentir mieux. Continuez à prendre Exidep même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

### 5 - POSOLOGIE :

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée d'Exidep est de 10 mg

par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

*Trouble panique*

La posologie initiale d'Exidep au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée.

*Trouble anxiété sociale*

La posologie habituellement recommandée d'Exidep est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

*Trouble anxiété généralisée*

La posologie habituellement recommandée d'Exidep est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

*Troubles obsessionnels compulsifs*

La posologie habituellement recommandée d'Exidep est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans

Exidep ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents.

Vous pouvez prendre Exidep pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

*Durée du traitement*

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre Exidep même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre Exidep aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître. Il est recommandé de poursuivre le traitement pendant au moins six mois à partir du moment où vous vous sentez mieux.

### 6 - CONTRE I

Ne prenez jar

- Si vous êtes

- autres comp

- Si vous pren

- inhibiteurs d

de la maladie

traitement de

- Si vous êtes

du rythme ca

- Si vous pren

cardiaque qu

### 7 - EFFETS II

Description d

Comme tou le

effets indés

Ces effets

semaines

aussi être

quand vous

Consultez

suivants :

Pour fréque

- Saigneme

Rarement

- Si vous r

lèvres ou

avoir (ré

- Si vous a

tremblant

être le sig

vous resse

- Fréquent

- Difficulté

- Convulsio

- Un jauniss

mauvais

- Rythme c

pourraient

peut eng

- Pensées

De plus, le

Très fréq

- Mal au cr

- Maux de

Fréquemm

- Nez bouc

- Perte ou

- Anxiété,

somnoler

picotement

- Diarrhée,

- Transpir

lèvres

bles

à libid

gue,

le de

fréque

ption

irti):

terme

fusion

bles

ille ag

elles

le de

ynem

le de

biélat



## EXIDEP® 5 mg, 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10, 20 et 30 comprimés enrobés

Escitalopram

**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.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- 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 votre pharmacien.

### 1 - DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

EXIDEP 5 mg, 10 mg et 20 mg, comprimé enrobé, boîtes de 10, 20 et de 30 comprimés enrobés.

Escitalopram

### 2 - COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

**Substance active :**

Escitalopram : 5mg, 10mg et 20 mg

**Excipients :** Talc, dioxyde de silicium colloïdal, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium (végétal), opadry Blanc (03B28796), eau purifiée.

### 3 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE

**D'ACTIVITE :**

L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine.

### 4 - INDICATIONS THERAPEUTIQUE :

Exiddep contient de l'escitalopram et est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs) chez les adultes de plus de 18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez pas à vous sentir mieux. Continuez à prendre Exiddep même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

### 5 - POSOLOGIE :

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Adultes**

**Dépression**

La posologie habituellement recommandée d'Exiddep est de 10 mg

par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

**Trouble panique**

La posologie initiale d'Exiddep au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée.

**Trouble anxiété sociale**

La posologie habituellement recommandée d'Exiddep est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

**Trouble anxiété généralisée**

La posologie habituellement recommandée d'Exiddep est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

**Troubles obsessionnels compulsifs**

La posologie habituellement recommandée d'Exiddep est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

**Personnes âgées de plus de 65 ans**

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

**Enfants et adolescents de moins de 18 ans**

Exiddep ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents.

Vous pouvez prendre Exiddep pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

**Durée du traitement**

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre Exiddep même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre Exiddep aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître.

**6 - CONTRE INDICATIONS**

Ne prenez jamais

- Si vous êtes

- Si vous prenez

- Si vous prenez

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

- Si vous êtes

EXP :

Lot N°

PPV

LOT 22001  
PER 01/24  
PPV 1320H30

effets indésirables  
Ces effets indésirables  
aussi être  
quand vous  
Consultez  
suivants d  
Peu fréqu  
- Saignem  
Rarement  
- Si vous r  
lèvres ou  
avaler (ré  
- Si vous a  
tremblem  
être le sig  
vous resse  
- Fréquent  
- Difficulté  
- Convulsio  
- Un jauniss  
mauvais  
- Rythme c  
pourraient  
peut enge  
- Pensées  
De plus, le  
Très fréque  
- Mal au cr  
- Maux de  
Fréquentm  
- Nez bouc  
- Perte ou  
- Anxiété,  
somnolen  
picotemen  
- Diarrhée,  
- Transpir