

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Déclaration de Maladie

N° W19-410128

149479

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

1990

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

(Jeune) AKANOUR AHMED

Date de naissance :

07/01/1990

Adresse :

0699515895

Total des frais engagés : 24550 Dhs

Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :

Date de consultation : 09/11/2022

Nom et prénom du malade : AHAOUI NERZA Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Le : 09/11/2023

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
09/01/2023	V	I	2500	INP : 00/00/0000 Dr. Angele Mousine Chahraoui

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACEAEL WOUROUD 67, Rue des Rases A Côté de Masjid Annour - Beauséjour Tunisie 10522 36 84 30 - Casablanca Patente: 3 1808192	09/01/23	245,50

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

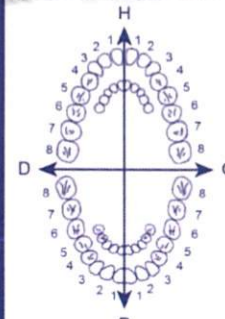
AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

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

MONTANTS DES SOINS	
DEBUT D'EXECUTION	
FIN D'EXECUTION	
Coefficient DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	

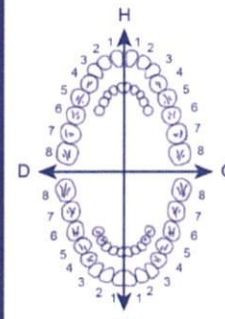


O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR CHIKARMOU MOHAMED
 Diplôme de Médecine du travail
 Expert Assermenté près les Tribunaux
 MEDECINE GENERALE
 11. Angle Rue Zineb I'shak Bd H'assan
 Alaoui et Bd Youssef IbnouTachfine
 CASABLANCA
 Tél: 05 22 62 02 92

الدكتور اشكارمو محمد

خريج كلية الطب ببنانسي
 خبير محلل مقبول لدى المحاكم
 الطبع العام
 11. زاوية زينب اسحاق، شارع حسن
 العلوي و شارع يوسف ابن تاشفين
 البيضاء - الهاتف : 05 22 62 02 92

09/09/2023

CASABLANCA.LE

45,80

1) Ceteneur

53,30

2) Fiotiflu

3) 39,80

3) Laroxy

4) Alinan

5) 27,00

6) 27,00

7) 27,00

8) 27,00

9) 27,00

10) 27,00

11) 27,00

12) 27,00

13) 27,00

14) 27,00

15) 27,00

16) 27,00

17) 27,00

18) 27,00

19) 27,00

20) 27,00

21) 27,00

22) 27,00

23) 27,00

24) 27,00

25) 27,00

26) 27,00

27) 27,00

28) 27,00

29) 27,00

30) 27,00

31) 27,00

32) 27,00

33) 27,00

34) 27,00

35) 27,00

36) 27,00

37) 27,00

38) 27,00

39) 27,00

40) 27,00

41) 27,00

42) 27,00

43) 27,00

44) 27,00

45) 27,00

46) 27,00

47) 27,00

48) 27,00

49) 27,00

50) 27,00

51) 27,00

52) 27,00

53) 27,00

54) 27,00

55) 27,00

56) 27,00

57) 27,00

58) 27,00

59) 27,00

60) 27,00

61) 27,00

62) 27,00

63) 27,00

64) 27,00

65) 27,00

66) 27,00

67) 27,00

68) 27,00

69) 27,00

70) 27,00

71) 27,00

72) 27,00

73) 27,00

74) 27,00

75) 27,00

76) 27,00

77) 27,00

78) 27,00

79) 27,00

80) 27,00

81) 27,00

82) 27,00

83) 27,00

84) 27,00

85) 27,00

86) 27,00

87) 27,00

88) 27,00

89) 27,00

90) 27,00

91) 27,00

92) 27,00

93) 27,00

94) 27,00

95) 27,00

96) 27,00

97) 27,00

98) 27,00

99) 27,00

100) 27,00

101) 27,00

102) 27,00

103) 27,00

104) 27,00

105) 27,00

106) 27,00

107) 27,00

108) 27,00

109) 27,00

110) 27,00

111) 27,00

112) 27,00

113) 27,00

114) 27,00

115) 27,00

116) 27,00

117) 27,00

118) 27,00

119) 27,00

120) 27,00

121) 27,00

122) 27,00

123) 27,00

124) 27,00

125) 27,00

126) 27,00

127) 27,00

128) 27,00

129) 27,00

130) 27,00

131) 27,00

132) 27,00

133) 27,00

134) 27,00

135) 27,00

136) 27,00

137) 27,00

138) 27,00

139) 27,00

140) 27,00

141) 27,00

142) 27,00

143) 27,00

144) 27,00

145) 27,00

146) 27,00

147) 27,00

148) 27,00

149) 27,00

150) 27,00

151) 27,00

152) 27,00

153) 27,00

154) 27,00

155) 27,00

156) 27,00

157) 27,00

158) 27,00

159) 27,00

160) 27,00

161) 27,00

162) 27,00

163) 27,00

164) 27,00

165) 27,00

166) 27,00

167) 27,00

168) 27,00

169) 27,00

170) 27,00

171) 27,00

172) 27,00

173) 27,00

174) 27,00

175) 27,00

176) 27,00

177) 27,00

178) 27,00

179) 27,00

180) 27,00

181) 27,00

182) 27,00

183) 27,00

184) 27,00

185) 27,00

186) 27,00

187) 27,00

188) 27,00

189) 27,00

190) 27,00

191) 27,00

192) 27,00

193) 27,00

194) 27,00

195) 27,00

196) 27,00

197) 27,00

198) 27,00

199) 27,00

200) 27,00

201) 27,00

202) 27,00

203) 27,00

204) 27,00

205) 27,00

206) 27,00

207) 27,00

208) 27,00

209) 27,00

210) 27,00

211) 27,00

212) 27,00

213) 27,00

214) 27,00

215) 27,00

216) 27,00

217) 27,00

218) 27,00

219) 27,00

220) 27,00

221) 27,00

222) 27,00

223) 27,00

224) 27,00

225) 27,00

226) 27,00

227) 27,00

228) 27,00

229) 27,00

230) 27,00

231) 27,00

232) 27,00

233) 27,00

234) 27,00

235) 27,00

236) 27,00

237) 27,00

238) 27,00

239) 27,00

240) 27,00

241) 27,00

242) 27,00

243) 27,00

244) 27,00

245) 27,00

246) 27,00

247) 27,00

248) 27,00

249) 27,00

250) 27,00

251) 27,00

252) 27,00

253) 27,00

254) 27,00

255) 27,00

256) 27,00

257) 27,00

258) 27,00

259) 27,00

260) 27,00

261) 27,00

262) 27,00

263) 27,00

264) 27,00

265) 27,00

266) 27,00

267) 27,00

268) 27,00

269) 27,00

270) 27,00

271) 27,00

272) 27,00

273) 27,00

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations pratiques

1. QU'EST-CE QUE CE MÉDICAMENT?

• Classe pharmacologique

ATC : N05AI

Il appartient

• Indication

Adultes : troubles psychotiques

Enfant (de plus de 6 ans) : troubles schizophréniques et stéréotypies,

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT?

50 MG. GÉLULES?

- Ne prenez Jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants:

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,

- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),

- Phéochromocytome (atteinte de la glande méridullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),

- En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),

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

- Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

• Mises en garde spéciales :

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgées atteints de

démence.

- Ce médicament favorise la formation de caillots

formation de caillots

- La prise de ce médicament chez les personnes alcoolisées ou des patients dopaminergiques pointe (troubles graves). Certains médicaments suscitent

- Ce médicament donne un risque d'apparition principalement de la

- Chez l'enfant, un syndrome

- La prise de comprimés peut entraîner une avale de travail

- En raison de présence d'atteintes de galactose et de déficit en lactase

• Précautions d'emploi

Afin que votre médicament soit efficace et sûr, il est nécessaire

- En cas de maladie mentale

- En cas de diabète de type 2, il existe des risques de maladie de l'insuffisance cardiaque, d'antécédents familiaux, les sujets à risque sont particulièrement à risque.

- S'il existe une suspicion de doute, il est recommandé de consulter un pharmacien

- Enfants et adolescents : il est recommandé de ne pas donner ce médicament à moins de 12 ans.

- Usage des autres médicaments : il est recommandé de ne pas prendre ce médicament avec d'autres médicaments sans avis de votre pharmacien.

- Veuillez indiquer à votre pharmacien que vous avez récemment pris ou que vous prenez un autre médicament obtenu dans une autre source.

De plus, veuillez signaler tout effet secondaire pouvant interagir avec ce médicament.

• Associations de médicaments

Dopaminergiques utilisés dans les troubles de l'humeur

• Associations déconseillées

Certains médicaments peuvent augmenter le risque de maladie cardiaque tels que

- Antiparasitaires

Luméfantrine, pentamidine

- Antiarythmiques (amiodarone, sotalol, cisapride, diphénhydramine, spiramycine IV).

- Autres neuroleptiques : haloperidol, levométhazine, vésérapride.

- Méthadone.

Certains médicaments peuvent augmenter le risque de maladie cardiaque

- Antiparkinsonien

LUT : 03922020
PER : 25/2027
F. V. 27.10.00 DH

22.100

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)

Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.

Excipients à effet notable : alcool éthylique, glycérine.

Flacon compte-gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament

(indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'enurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil)
- difficulté pour l'

- infarctus du myocarde

- traitement par la nialamide ou p...

Le médicament dans les cas suivants :

- traitement (moclobémide, agissant sur le système nerveux central, dopaamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un MAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linzéloïde, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

angoisseux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent, un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

PPV:39DH80

PER: 09/25

LOT: L2830

lisez avec prudence :
tant :
sibilité à l'hypotension
tion ;
tonique (risque d'iléus

phie prostatique ;
s de certaines affections
in des effets quinidiniques,
inseurs de cette classe de

produits :

- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)

Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.

Excipients à effet notable : alcool éthylique, glycérine.

Flacon compte-gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament

(indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'enurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil)
- difficulté pour l'

- infarctus du myocarde

- traitement par la nialamide ou p...

Le médicament dans les cas suivants :

- traitement (moclobémide, agissant sur le système nerveux central, dopaamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un MAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linzéloïde, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

angoisseux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent, un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

PPV:39DH80

PER: 09/25

LOT: L2830

lisez avec prudence :
tant :
sibilité à l'hypotension
tion ;
tonique (risque d'iléus

phie prostatique ;
s de certaines affections
in des effets quinidiniques,
inseurs de cette classe de

produits :

- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)

Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.

Excipients à effet notable : alcool éthylique, glycérine.

Flacon compte-gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament

(indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'enurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil)
- difficulté pour l'

- infarctus du myocarde

- traitement par la nialamide ou p...

Le médicament dans les cas suivants :

- traitement (moclobémide, agissant sur le système nerveux central, dopaamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un MAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linzéloïde, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

angoisseux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent, un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

PPV:39DH80

PER: 09/25

LOT: L2830

lisez avec prudence :
tant :
sibilité à l'hypotension
tion ;
tonique (risque d'iléus

phie prostatique ;
s de certaines affections
in des effets quinidiniques,
inseurs de cette classe de

produits :

- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

TOTIFEN®

KETOTIFENE

Composition :

Kétotifène (sous forme de fumarate)

Parahydroxybenzoate de méthyle

Parahydroxybenzoate de propyle

Excipients q.s.p.

Totifen® sirop contient Sorbitol et Alcool bon goût.

TOTIFEN® gélules
1,00 mg
-
-

TOTIFEN® sirop
0,0200 g
0,0333 g
0,0167 g
100 ml

Propriétés :

Antianaphylactique, antiasthmatique et anti-allergique.

Le Kétotifène® bloque la sécrétion des mastocytes histaminiques et autres médiateurs chimiques anaphylactiques et exerce un effet prolongé inhibiteur sur les réactions histaminiques en cours.

L'administration du Kétotifène® permet :

- Une nette réduction des crises asthmatiques (durée et fréquence) et même leur complète disparition.
- Une thérapie antiasthmatique symptomatique.

Indications thérapeutiques :

- Prophylaxie à long terme de l'asthme d'origine allergique (y compris dans les formes mixtes), de la bronchite asthmatique et des syndromes à manifestations asthmatiques.
- Prophylaxie et thérapie de la rhinite allergique.

Contre-indications :

Nourrissons de moins de 6 mois

Effets indésirables :

On peut noter dans certain une sécheresse buccale et q du traitement.

Mises en garde :

- L'absorption de boissons alc
- Eviter l'utilisation pendant la
- Kétotifène® ne permet pas le
- Une thérapie antiasthmati interrompue brutalement au

Mode d'emploi et posologie

VOIE ORALE

TOTIFEN® gélules :

Adultes et enfants de plus de

TOTIFEN® sirop :

Adultes et enfants de plus de 3 ans

Enfants de 6 mois à 3 ans

TOTIFEN® 0,02 %
Kétotifène

sédatif avec somnolence diurne, res et n'entraînent pas l'interruption

llée.

oïdes et ACTH) ne doit jamais être

53130



: 1/2 mesure, matin et soir.

: 1/2 mesure, matin et soir.

La posologie quotidienne peut être augmentée selon l'avis du médecin.

Forme(s) et présentation (s) :

TOTIFEN® 1 mg boîte de 30 gélules

TOTIFEN® 1 mg boîte de 60 gélules

TOTIFEN® sirop flacon de 150 ml

Liste II (Tableau c)