

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 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.



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

Déclaration de Maladie

M23-007248

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1967

Société : 156764

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MAUMEN BRAHIM

Date de naissance : 21-06-1954

Adresse : 214 Bd el HARES Hay Monkey Rachid Casa

Tél. 064941231

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd. 11 Janvier - Casablanca
Tél. : 05 22 44 36 50

Date de consultation : 21/3/2023

Nom et prénom du malade : MAUMEN BRAHIM Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Etat anxio dépressif

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

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 : 21/3/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° A-A-215/2019

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

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
21-3-2023	En psy	3	Con	Dr. LYAZIDI Abdelhak Neuro Psychiatrie 83, Bd. 11 Janvier - Casablanca Tél : 05 22 44 36 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

21/03/2023 1766,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

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 Montant détaillé des Honoraires

AM	PC	IM	IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

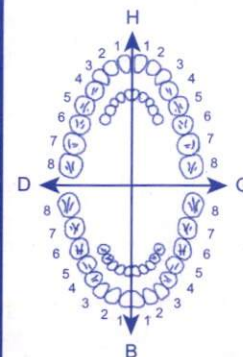
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

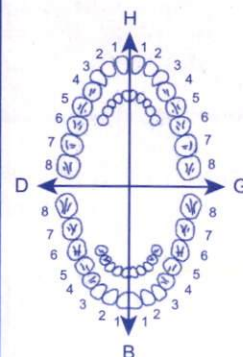
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur LYAZIDI Abdelkrim

NEURO - PSYCHIATRE

((Ex. Médecin du C H U Avicenne
de Rabat)

83, Bd du 11 Janvier - CASABLANCA

(à Côté du Cinéma Colisée)

Tél. & Fax : 0522.44.36.50

Sur Rendez-Vous

الدكتور اليزيدي عبد الكريم

طبيب نفسياتي

اختصاصي في الأمراض النفسية

والعصبية و أمراض الرأس

(طبيب سابقا بالمركز الصحي

الجامعي أين سينا بالرباط)

83, شارع 11 بناير الدار البيضاء

(بجانب سينما كوليزي)

الهاتف والفاكس : 0522.44.36.50

بالميعاد

Casablanca le 21-5-2003 : الدار البيضاء في

(79.80x4) Nervous BRAH
(85.10x2) Nervous BRAH
(23.70x4) Nervous BRAH
(34.70x4) Nervous BRAH
(71.30x4) Nervous BRAH
(134.80x5) Nervous BRAH
84.50 Nervous BRAH

T= 1766,70

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd. 11 Janvier - Casablanca
Tél. : 05 22 44 36 50

Durée de Traitement

A Revoir le : 02/06/2003

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

QUAND UTILISER ZETALAX^{DM}[®] MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}[®] Microlavement s'utilise en cas de constipation. La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc. En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM}[®] MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}[®] Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM}[®] Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.

La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM}[®] Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRO

- Ouvrir l'emballage.
 - Enlever le bouchon du microlavement et verser la goutte du produit.
 - Introduire délicatement la canule dans le rectum.
 - Appuyer à fond sur le microlavement.
 - Extraire la canule sans relâcher la pression, jusqu'à aspirer à nouveau le liquide.
- Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans. Suivre attentivement le mode d'emploi. Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n°: 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.





- si vous devez subir une intervention
- si vous présentez des troubles

NOOTROPYL 800 mg, comprimés

Boîte de
Piracétam

LOT 222551
EXP 08 2026
PPV 134.80

Veuillez lire attentivement l'information avant de prendre ce médicament

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, ou si vous avez besoin de plus d'informations, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Si des symptômes identiques, cela peut être un effet indésirable.
- Si l'un des effets indésirables apparaît, remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin.

Grossesse et allaitement
Demandez conseil à votre médecin

LOT 223575 1
EXP 10 2026
PPV 134.80

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Posologie
La posologie est fixée par votre médecin.

LOT 223575 1
EXP 10 2026
PPV 134.80

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS

Ce médicament est indiqué dans :

Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles cognitifs ou neurosensoriels (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans):

- la dyslexie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
- anomalie grave de la fonction des reins,
- hémorragie cérébrale,
- chorée de Huntington (aggravation des symptômes).

Faites attention avec NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales
Prévenir votre médecin :

de votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés pelliculés que vous ne devriez :
Consultez immédiatement votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre des comprimés pelliculés :
Ne prenez pas de dose double car vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, comprimés pelliculés est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas.

- nervosité, agitation, instabilité
- troubles gastro-intestinaux : diarrhée, maux d'estomac.

Si vous remarquez des effets indésirables, consultez votre médecin, ou si les effets deviennent graves, veuillez consulter votre pharmacien.

VELAXOR® L

LOT 1206771
EXP 07/25
PPV 79DH80

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

LOT 1206771
EXP 07/25
PPV 79DH80

LOT 1206771
EXP 07/25
PPV 79DH80

LOT 1206771
EXP 07/25
PPV 79DH80

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• **Gélule dosée à 37.5 mg :** *Par gélule*
Venlafaxine (DCI) 37.50 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : 42.43 mg

• **Gélule dosée à 75 mg :**
Venlafaxine (DCI) 75.00 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : 84.86 mg
Excipients (communs): Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12.5.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• **Gélule dosée à 37.5 mg** : Boîte de 30.
• **Gélule dosée à 75 mg** : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS. Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- Anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.
- Prévention des récurrences dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxiété sociale (phobie sociale).

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la venlafaxine.
- IMAO non sélectifs (iproniazide).
- Allaitement.

b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à des doses égales ou supérieures à 200 mg.
- En cas d'antécédents de pharmacodépendance, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.
- La prévention des récurrences dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins trois d'intensité modérée à sévère.

- Utilisation chez l'enfant et l'adolescent.

L'utilisation de Velaxor LP est

indiquée chez les adolescents de moins de 18 ans.

suicidaire (tentatives de suicide

et colère) ont été plus fréquemment

observées chez les enfants et adolescents.

études cliniques chez les enfants et adolescents.

néanmoins prise, le patient devra être

attentif pour détecter l'apparition

De plus, on ne dispose d'aucune donnée

termes chez l'enfant et l'adolescent.

maturation et le développement.

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT

• Chez les patients épileptiques

d'épilepsie,

• Chez les patients à pression

glaucomateuse aiguë à angle fermé,

• En cas de virage maniaque franc,

• Le risque de saignement cutané ou

augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.

• Chez les patients hypertendus ou atteints de

En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Contre-indiquées :

• IMAO non sélectif (iproniazide) : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique*. Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par la venlafaxine, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la venlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

* Syndrome sérotoninergique :

Celui-ci se manifeste par l'apparition (éventuellement brutale), simultanée ou séquentielle, d'un ensemble de symptômes pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation, confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements, hyperreflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypotension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie, éventuellement coma), digestif (diarrhée).

Déconseillées :

- Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline, dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale ; hypotension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.
- IMAO sélectifs A (moclobémide, toloxatone) : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.
- Linézolide : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.

10000297.00

une malformation congénitale causée par une fusion incomplète du palais et de la lèvre supérieure. Selon ces données, l'incidence des fentes labio-palatines chez les nouveau-nés serait inférieure à 2/1000 après exposition aux benzodiazépines au cours de la grossesse alors que le taux attendu dans la population générale est de 1/1000.

Si vous prenez TRANXENE au 2ème et/ou 3ème trimestres de grossesse, une diminution des mouvements actifs fœtaux et une variabilité du rythme cardiaque fœtal peuvent survenir.

Si vous prenez TRANXENE en fin de grossesse, informez en l'équipe médicale, une surveillance du nouveau-né pourrait être effectuée : une faiblesse musculaire (hypotonie axiale), des difficultés d'alimentation (troubles de la succion entraînant une faible prise de poids), une hyperexcitabilité, une agitation ou des tremblements peuvent survenir chez le nouveau-né, ces troubles étant réversibles. A fortes doses, une insuffisance respiratoire ou des apnées, une baisse de la température centrale du corps (hypothermie) pourraient également survenir chez le nouveau-né.

Si votre bébé présente un ou plusieurs de ces symptômes à la naissance ou à distance de la naissance, contactez votre médecin et/ou votre sage-femme.

Ce médicament passe dans le lait maternel : en conséquence, l'allaitement est déconseillé.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut diminuer la vigilance et la force musculaire et provoquer une perte de mémoire et de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Si vous ne dormez pas suffisamment (au moins 7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance est augmenté après avoir pris TRANXENE.

L'utilisation simultanée de TRANXENE avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines.

3. COMMENT PRENDRE TRANXENE, gélule ?

Prenez TRANXENE à jeun, avec un verre d'eau. 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.

TRANXENE 5mg, gélule : Ce médicament est reversé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans.

TRANXENE 10mg, gélule : Ce médicament est reversé à l'adulte.

Si vous avez l'impression que ce médicament est moins efficace au cours du temps, n'augmentez pas les doses et consultez votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament doit être pris par voie orale. Avalez la gélule avec un verre d'eau.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines.

Si vous devez pris plus de TRANXENE, gélule que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TRANXENE, gélule :

Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TRANXENE, gélule :

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE.

Lorsque l'arrêt de TRANXENE est décidé, votre médecin doit vous expliquer les modalités d'arrêt de ce traitement.

Pour minimiser l'apparition d'un phénomène de sevrage, votre médecin diminuera PROGRESSIVEMENT les doses et espacera les prises. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la diminution progressive des doses, un phénomène de rebond peut se produire. Dans ce cas, l'anxiété pour laquelle vous étiez traité peut réapparaître temporairement.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets

indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables communs (chez 1 personne sur 10) :

• somnolence, • troubles du sommeil, • vertiges, • maux de tête, • troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité adaptative, • troubles de la motricité sensorimotrice, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables très graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables très graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables très graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Effets indésirables très graves (chez 1 personne sur 10) :

• troubles de la parole, • troubles du système digestif, • troubles de la vision, • troubles de l'équilibre, • troubles de la mémoire, • troubles de la concentration, • troubles de l'attention, • troubles de la coordination, • troubles de la motricité fine, • troubles de la motricité globale, • troubles de la motricité posturale, • troubles de la motricité cognitive, • troubles de la motricité émotionnelle, • troubles de la motricité sociale, • troubles de la motricité culturelle, • troubles de la motricité spirituelle, • troubles de la motricité religieuse, • troubles de la motricité philosophique, • troubles de la motricité scientifique, • troubles de la motricité artistique, • troubles de la motricité littéraire, • troubles de la motricité musicale, • troubles de la motricité sportive, • troubles de la motricité professionnelle, • troubles de la motricité académique.

Maphar.
Boulevard ALKIMI
Casablanca.

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisé

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisé (blanc); boîte de 30.

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles du sommeil.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres composants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de surdosage).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse du patient.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M196

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M196

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M196

Solian® 50 mg, comprimé
amisulpride

Veuillez lire attentivement 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, 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice

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

1. QU'EST-CE QUE SOLIAN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Solian appartient à une famille de médicaments appelés antipsychotiques.

Ce médicament est utilisé pour traiter les personnes souffrant de schizophrénie. La schizophrénie est une maladie mentale caractérisée par certains troubles psychiques et du comportement, comme par exemple des hallucinations ou de l'agitation

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOLIAN**Contre-indications****Ne prenez jamais Solian:**

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'amisulpride) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'un phéochromocytome (croissance excessive des glandes surrénales situées au niveau des reins et libérant des substances qui provoquent une pression artérielle élevée).
- Chez l'enfant de moins de 15 ans.
- Si vous avez une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Solian n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe « Autres médicaments et Solian »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou avant de prendre Solian.

Votre médecin pourra pratiquer un électrocardiogramme avant de vous donner ce traitement. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (voir rubrique 4).

Utilisez ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- chez les personnes âgées, notamment si elles sont atteintes de démence, en raison du risque de baisse de la tension artérielle et de somnolence ; en cas d'insuffisance rénale, la posologie peut être réduite par votre médecin,
- si vous présentez des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral (appelé également « attaque cérébrale ») et se produisant lorsque la circulation du sang est brusquement interrompue dans une partie du cerveau),
- si vous ou un membre de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut provoquer la formation de caillots sanguins,
- si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), dans ce cas la dose peut être réduite par votre médecin,
- si vous souffrez d'épilepsie ou de la maladie de Parkinson,
- si vous souffrez de diabète ou si vous présentez des facteurs de risque de diabète,
- si vous avez des antécédents d'hyperprolactinémie (quantité excessive de prolactine dans le sang) ou une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire. Dans ce cas, votre médecin doit vous surveiller étroitement pendant le traitement.

Des problèmes hépatiques graves ont été rapportés avec Solian. Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez de la fatigue, une perte d'appétit, des nausées, des vomissements, des douleurs abdominales ou une coloration jaune des yeux ou de la peau.

Pendant le traitement, si vous présentez une rigidité musculaire et des troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée : arrêtez immédiatement votre traitement et consultez d'urgence votre médecin.

Pendant le traitement, si vous avez des troubles de la vue ou des maux de tête, consultez rapidement votre médecin.

En cas de survenue d'une infection ou d'une fièvre inexpliquée, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer immédiatement un bilan sanguin. En effet, ce médicament peut provoquer une perturbation des éléments sanguins (diminution du nombre de globules blancs) mise en évidence sur les résultats d'une prise de sang (voir rubrique 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Ce médicament ne doit pas être arrêté brutalement car cela peut provoquer l'apparition d'un phénomène de sevrage. Celui-ci se caractérise par l'apparition de signes tels qu'insomnie, nausées, vomissement mais on peut observer également des

mouvements anormaux et la réapparition de troubles nerveux.

Enfant

- Ce médicament n'est pas autorisé chez l'enfant.
- L'utilisation de Solian chez l'enfant est contre-indiquée.

Autres

Informez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments que vous prenez pour traiter d'autres affections.

Vous ne devez jamais prendre ce médicament avec l'alcool.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
SOLIAN 50mg, cp B 30
P.P.V. : 85,10 DH

Vous devez éviter de prendre ce médicament avec :

- certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson (amantadine, apomorphine, bromocriptine, entacapone, lisuride, pergolide, pramipexole, rasagiline, ropinirole, rotigotine, sélégiline, tolcapone),
- la lévodopa,
- l'oxybate de sodium (médicament pour traiter la narcolepsie),
- certains médicaments pouvant entraîner des troubles graves du rythme cardiaque (torsades de pointes) tels que :
 - des médicaments utilisés pour traiter un rythme cardiaque irrégulier (les antiarythmiques de classe Ia tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide et les antiarythmiques de classe III tels que amiodarone, dronedarone, sotalol, dofetilide et ibutilide),
 - certains médicaments contre les troubles psychiatriques (chlorpromazine, cyaméazine, droperidol, flupentixol, fluphénazine, halopéridol, lévomépromazine, pimozide, pipamperone, pipofazine, sulpiride, sultopride, tiapride, zuclopenthixol),
 - certains antiparasitaires (chloroquine, halofantrine, luméfántrine, pentamidine),
 - un médicament utilisé pour lutter contre la dépendance à certaines drogues (la méthadone),
 - et d'autres médicaments tels que : arsénieux, diphémanil, dolasetron IV, érythromycine IV, hydroxychloroquine, lévofloxacine, méquitazine, mizolastine, prucalopride, vincamine IV, moxifloxacine, spiramycine IV, toremifène, vandetanib,
- des médicaments contenant de l'éthanol (alcool).

Solian avec des aliments et boissons et l'alcool

Comme avec tous les antipsychotiques de cette famille, vous devez éviter la prise de boissons alcoolisées pendant votre traitement.

NOOTROPYL 800 mg, comprimés
Boîte de 60
Piracétam

LOT
EXP
PPV

• si vous devez subir une intervention chirurgicale, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Veuillez lire attentivement l'intégralité avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS ET NOOTROPIQUES.

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes :

Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans):

- la dyslexie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
- anomalie grave de la fonction des reins,
- hémorragie cérébrale,
- chorée de Huntington (aggravation des symptômes).

Faites attention avec NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales
Prévenir votre médecin :

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les vertiges, pour lesquels ce médicament est prescrit, peuvent rendre dangereuse l'utilisation d'une machine.

3. COMMENT PRENDRE comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre médecin. A titre indicatif, la posologie habituelle est de 3 comprimés mineurs chroniques (cognitifs) par jour, le matin, midi et soir, soit 3 comprimés par jour. Chez l'enfant, les formes buvables sont recommandées.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les mâcher.

Fréquence d'administration

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de comprimés pelliculés que vous ne deviez :

Consultez immédiatement votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre comprimés pelliculés :

Ne prenez pas de dose double. Continuez à prendre votre médicament à l'heure habituelle.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?

Comme tous les médicaments, comprimés pelliculés est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Les effets indésirables les plus fréquents sont :
• nervosité, agitation, instabilité
• troubles gastro-intestinaux : nausées, diarrhée, maux d'estomac.
Si vous remarquez des effets indésirables, consultez votre médecin. Si ces effets deviennent graves, consultez votre pharmacien.