

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.

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.

M23-007248

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Matricule : 1467

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

MOUAD BRAHIM

Date de naissance :

21-06-1954

Adresse : 214 lot old HARES Hay Monay Rachid Casablanca

Tél. 064941231

Total des frais engagés :

0hs

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 : 21/01/2023

Nom et prénom du malade : MOUAD BRAHIM Age : 70

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : maladie neurologique

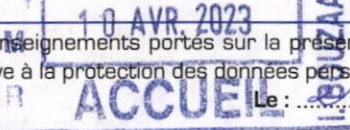
Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

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 : casablanca


10 AVR. 2023
ACCUEIL

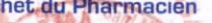
Le : 21/04/2023

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
21-3-2023	CNPsy	30	30	Dr LYAZIDI Abdelkader Neuro Psychiatre 11 Janvier - Casabianca 25 22 44 35 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21 03 2023	1766,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	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

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

الدار البيضاء في : Casablanca le :

طیب نفسان

ال اختصاصي في الأمراض النفسية والعصبية و أمراض الرأس

(طبيب سابق بالمركز الصحي الجامعي ابن سينا بالرباط)

شارع 11 بناير الدار البيضاء
(جانب سينما كوليزي)

الهاتف والفاكس : 0522.44.36.50

بِالْمَيْعَادِ

(79,80x4)	Nerves BRAH	EMA L BENSALAH 26, Av. Said Abou Jemaa - Bourazid Casablanca TEL: 05 22 79 05 89 Abdelkrim LYAZIDI
(85,10x2)	vers xoxo 7, / me up selian 50 1, le sou	SV SV
(23,70x4)	transne 1 pl y	SV
(34,70x4)	zep - e 7) 2pm	SV
(71,30x4)	TRAN AICM 7) 2pm	SV
(134,80x5)	No trop 80 1 Y 3 / 84,50 Za Fal 82	SV
<u>T 1766,70</u>	111p y	Dr. LYAZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 83, Bd. 11 Janvier Casablanca tel.: 05 22 44 36 50

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

Durée de Traitement

Q2

10

A Revoir le :.....

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 PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans l'anus.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression et aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements.

Lot : 064
À utiliser de préférence avant le : 09/2027

PPC : 84,50 DH

Lot : 066
À utiliser de préférence avant le : 10/2027

PPC : 84,50 DH

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
Sandriga (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 chirurgicale
• si vous présentez des troubles psychologiques

NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés

Boîte de
Piracétam

LOT	222551
EXP	08.2026
PPV	134.80

Veuillez lire attentivement l'information importante ci-dessous avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez des symptômes indésirables, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre qui présente des symptômes identiques, cela peut être dangereux.

• Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, parlez-en à 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 COMPOSANTS ?
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 INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Conseil : 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 COMPOSANTS ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes :

Chez l'adulte :

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

LOT	223575	1
EXP	10.2026	
PPV	134.80	

de votre médecin.

Si vous avez pris plus de 10 comprimés pelliculés que votre médecin vous en a prescrit, consultez immédiatement un pharmacien.

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

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

- la dyslexie.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, prenez-le au plus tôt. Ne prenez pas de dose double si vous avez oublié de prendre une dose.

3. COMMENT PRENDRE 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 :

Comme tous les médicaments, ces comprimés pelliculés sont susceptibles d'avoir des effets indésirables, bien que tout le temps.

• nervosité, agitation, instabilité,

• troubles gastro-intestinaux (nausées, diarrhée, maux d'estomac).

Si vous remarquez des effets indésirables, ou si ces effets deviennent graves, veuillez en parler à votre pharmacien.

Mises en garde spéciales

Prévenir votre médecin :

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 pourrez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION
VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gérule dosée à 37,5 mg :	Par gélule
Venlafaxine (DCI)	37,50 mg
Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	42,43 mg
• Gérule dosée à 75 mg :	
Venlafaxine (DCI)	75,00 mg
Équivalent 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

• Gérule dosée à 37,5 mg	: Boîte de 30.
• Gérule 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 récidives dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.

• Trouve 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 récidives 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 adolescents de moins de 18 ans suicidaire (tentatives de suicide hostiles (principalement agressives et colère) ont été plus fréquentes dans les études cliniques chez les enfants et les adolescents par rapport à celles nécessaires pour déceler l'apparition de l'efficacité). De plus, on ne dispose d'aucun terme chez l'enfant et l'adolescent de la maturation et du développement.

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI UTILISER CE MÉDICAMENT

• Chez les patients épileptiques,

• Chez les patients à pression oculaire élevée (glaucome aigu à angle fermé),

• En cas de virage maniaque franc,

• Le risque de saignement cutané ou muqueux peut augmenter lors d'un traitement par la venlafaxine.

• Chez les patients hypertendus ou atteints de crises d'asthme,

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

EN CAS DE DOUCE, 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'IMAQ 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'IMAQ.

* 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 la mort.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation, confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements, hyperréflexie, 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 : hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.

• IMAO sélectif 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.

• Linezolid : 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.

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .
• Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant.

- Si vous avez...

Autres

mg, co

Inform

vous p

pourri

TANA

médica

(pheno

médica

acide s

anti-inf

En cas

médic

surveiller

votre me

En cas

médica

dabiga

poten

L'utili

l'efavi

baisse de l'effet de ce

Le ginkgo peut augmenter la concen

la

nifédipine.

Chez certains individus, cette aug

mentation

peut être importante et provoquer des vertiges et une

augmentation de l'intensité de bouffées de chaleur.

Grossesse et allaitement

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé contient du lactose monohydraté.

3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

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.

Les comprimés sont à prendre avec un demi-verre

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 fœtuels et une variabilité du rythme cardiaque fetal 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 aigüe), 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 ?

Posologie

Veuillez 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. Avez 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 avez 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 SEVAGE.

Comme l'arrêt du 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

chez tout le monde.

Il existe deux types d'effets :

• **Effets indésirables** : mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

• **Effets secondaires** : mais ils surviennent systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont de 1 personne sur

10 personnes et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

• **Risque de**

• **Effets secondaires** : mais il survient systématiquement chez 1 personne sur 10

et psychique même à

de sevrage ou de

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne sans son avis.
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M 96

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 10.

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.

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M 96

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.

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M 96

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, au début de traitement, la posologie quotidienne

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 l'efficacité et de tolérance.

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 :

Troubles 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.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Solian® 50 mg, comprimé amisulpride

SANOFI

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 surrenales 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.

Dès 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 inexplicable ; 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 inexplicable, 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 psychotropes.

Enfan

- Ce médicament a été approuvé pour l'enfant. Ain sebâ Casablanca
- L'unité de mesure (U.M.) : SOLIAN 50mg, cp B 30 P.P.V : 85,10 DH

Autres

Inform 6 118000 061458 vous prenez, prendre tout autre médicament.

Vous ne devez jamais prendre ce médicament avec la

(médica lactatio)

(médica dépresso)

pour tra l'hydrox l'anxiété

(médican),

(parasite),

<

NOOTROPYL 800 mg, comprimés
Boîte de 60
Piracétam

LOT 822552
EXP 08 2026
PPV 134-80

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en faire une copie.
- 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 NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPHYL 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 NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPHYL 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 NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Prévenir votre médecin :

• si vous devez subir une intervention chirurgicale.

• si vous êtes enceinte ou allaitante.

• si vous avez des vertiges.

Grossesse et allaitement
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation d'outils
Les vertiges, pour lesquels le médicament est prescrit, peuvent rendre dangereux la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

3. COMMENT PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre médecin. A titre indicatif, la posologie recommandée pour les troubles mineurs chroniques (cognitifs) liés au vieillissement et dans les vertiges est de 3 comprimés par jour, soit 1 comprimé au midi et 2 comprimés au soir. Chez l'enfant, les formes buvables sont adaptées.

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

Mode d'administration

Voie orale.
Avaler les comprimés sans les masticer.

Fréquence d'administration

Dans tous les cas, se conformer aux instructions de votre médecin.

Durée du traitement

Dans tous les cas, se conformer aux instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus de 3 comprimés pelliculés que recommandé
Consultez immédiatement votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre votre médicament

Ne prenez pas de dose double si vous avez oublié de prendre votre médicament.

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'en responde pas. Ces effets indésirables peuvent être : • nervosité, agitation, instabilité, • troubles gastro-intestinaux (nausées, diarrhée, maux d'estomac). Si vous remarquez des effets indésirables dans cette notice, ou si ces effets deviennent graves, veuillez en parler à votre pharmacien.