

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

- 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



me 1049
Déclaration de Maladie

M22- 0019731

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule: 1049 Société: RAM 161487
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom: Nenne Benouhond
 Date de naissance: 1943
 Adresse: Rue Tazi Rue 3 N° 29
 Tél.: 06 38 901218 Total des frais engagés: 2000 DA + 838,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin: [Stamp: Dr. Louhna Bounhadji - Psychiatre - Colisée 30 Bd. Taoufik - Casablanca - Tél: 05 22 22 78 18]
 Date de consultation: 23 / 02 / 2023
 Nom et prénom du malade: AFANI Fatima Age:
 Lien de parenté: Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie: Affection psychique
 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: 5 / 2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N°: A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
23/02/23	E		4.000DH	

DR. LOUBNA BOUHAQUIL
 - PSYCHIATRE -
 - PSYCHOLOGUE -
 - PSYCHOPÉDAGOGUE -
 Résidence Colisée 30 Bd. Taoufik
 Casablanca - Tél : 05 22 27 28 72

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MOUTRIANE 189, RUE TAFILALET CASABLANCA TEL : 05 22 22 18 23	23.03.2023	838.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				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 :
 Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient des Travaux <input type="text"/>														
				Montants des Soins <input type="text"/>														
				Debut d'Execution <input type="text"/>														
				Fin d'Execution <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux <input type="text"/>														
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			Montants des Soins <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Date du Devis <input type="text"/>														
				Date de l'Execution <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Loubna BOUHAOULI LAHSAINI

Psychiatre - Psychothérapeute
PSYCHOTHÉRAPIE
TROUBLES DE SOMMEIL
TROUBLES SEXUELS
TROUBLES DU COMPORTEMENT ALIMENTAIRE



الدكتورة لبنى بوجولي لاسايني
أخصائية في الطب النفسي و العقلي
العلاج النفسي
اضطرابات النوم
الاضطرابات الجنسية
اضطرابات في السلوك الغذائي

ORDONNANCE

Casablanca le 23/02/2023

PHARMACIE MOUTRANE
No d'Ordre 7264
Date 23-02-2023

AFRANI Fatima

132.00 x 6 = 792.00

Paroxetine wif 20mg

23.00 x 2 = 46.00

Temesta 1mg : 1/2 cp lair

838.00

tu de 6 wks.

PHARMACIE MOUTRANE
No d'Ordre 7072
Date 24/02/2023
Dr. Loubna BOUHAOULI
Psychiatre -
Residence COLISEE 30 Bd. Taouj-tate
(en Face Clinique BADR)
Casablanca - Tél : 05 22 27 28 72

Certains médicaments peuvent modifier l'action de PAROXÉTINE WIN, et augmenter le risque d'effets secondaires. PAROXÉTINE WIN peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Les médicaments connus pour interagir avec PAROXÉTINE WIN sont :

• des médicaments à base de mésalazine, oxazépine, oxazépam (MAO, MAO-A, MAO-B) et de la miansérine (bleu de méthylène) ;
• des médicaments anti-épileptiques appelés anti-épileptiques (phénytoïne, valproate de sodium ou le carbamazépine utilisés pour traiter l'épilepsie, l'atémoxétine, qui est utilisée dans les troubles de l'attention avec hyperactivité, la prochlorazine, qui est utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres tremblements, la warfarine ou d'autres médicaments appelés anticoagulants, utilisés pour fluidifier le sang, la propofène, la fécicéline, médicaments utilisés dans les troubles du rythme cardiaque (arythmie), le métoprolol, un bêta-bloquant pour traiter l'hypertension et d'autres problèmes cardiaques, l'atémoxétine, utilisée pour traiter la tuberculose et le tétanos, le linzézolide, un antibiotique, le tamoxifène, utilisé pour le traitement du cancer du sein.

Contactez votre médecin si vous prenez ou avez récemment pris un médicament de cette liste, et si vous n'en avez pas encore discuté avec lui. La dose de PAROXÉTINE WIN pourra éventuellement être modifiée ou un autre traitement pourra vous être prescrit.

Si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Né prenez pas de boissons alcoolisées pendant votre traitement par PAROXÉTINE WIN. L'alcool peut aggraver les effets secondaires. La prise de PAROXÉTINE WIN le matin avec le repas réduit le risque de nausée.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Grossesse

Prévenez votre médecin dès que possible si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous avez un projet de grossesse. Chez les nourrissons dont les mères avaient pris la paroxétine durant les premiers mois de la grossesse, quelques études ont montré une augmentation du risque de malformations à la naissance, en particulier cardiaques. Dans la population générale, le risque d'anomalie cardiovasculaire à la naissance est de 1%. Ce risque augmente jusqu'à 2% chez les mères ayant pris la paroxétine. Si vous êtes enceinte, votre médecin et vous-même déciderez s'il est préférable pour vous de changer de traitement et d'arrêter progressivement ou de continuer PAROXÉTINE WIN.

Assurez-vous que votre médecin ou la sage-femme soit informé que vous prenez PAROXÉTINE WIN.

Si PAROXÉTINE WIN est utilisé pendant la grossesse, particulièrement à la fin, PAROXÉTINE WIN peut augmenter le risque de survenue de maladie grave chez les nouveau-nés, appelée risque d'hypertension pulmonaire persistante chez le nouveau-né. Dans ce cas, la pression du sang dans les vaisseaux entre le cœur et les poumons du nouveau-né est trop élevée. Si vous prenez PAROXÉTINE WIN durant les 3 derniers mois de grossesse, votre nouveau-né peut également présenter d'autres symptômes, habituellement dans les 24 heures suivant la naissance. Ces symptômes sont :

• difficulté respiratoire, • coloration violacée de la peau, des lèvres ou des ongles, ou difficulté de régulation de la température, • vomissements ou difficultés d'alimentation, • somnolence ou grande fatigue, sommeil perturbé ou pleurs permanents, • rigidité ou hypotonie, • nervosité, irritabilité, tremblements, convulsions, • réflexes exagérés.

Si votre bébé présente l'un de ces symptômes, ou si vous vous interrogez sur la santé de votre bébé, parlez-en à votre médecin ou à la sage-femme. Ils vous indiqueront ce qu'il faut faire.

Allaitement

Paroxétine WIN passe dans le lait maternel. Si vous prenez PAROXÉTINE WIN pendant votre grossesse et votre traitement par votre pharmacien avant d'accoucher, et votre médecin vous a dit d'allaiter pendant votre traitement par PAROXÉTINE WIN. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant tout allaitement.

Fertilité

Des études chez l'animal ont montré que la paroxétine réduisait la qualité du sperme. Théoriquement, la fertilité pourrait être affectée, cependant l'impact sur la fertilité humaine n'a pas été observé à ce jour.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Les effets indésirables possibles de PAROXÉTINE WIN incluent vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble. Si vous présentez ces effets secondaires, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

3. COMMENT PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Posologie Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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.

La dose journalière de PAROXÉTINE WIN recommandée dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Pour le traitement du trouble panique ou des troubles obsessionnels compulsifs, la dose journalière recommandée est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commencer le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

En général, la plupart des adultes prennent entre 20 et 50 mg de PAROXÉTINE WIN par jour en fonction de leur réponse au traitement. Pour le traitement des attaques de panique ou des troubles obsessionnels compulsifs votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à 60 mg par jour. Si vous avez plus de 65 ans, la dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Si vous avez un problème rénal sévère ou de foie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors du repas (par exemple le matin au cours du petit déjeuner).

Avaler les comprimés avec un verre d'eau (sans les mâcher). Votre médecin vous indiquera la durée (plusieurs mois ou plus) pendant laquelle vous devrez prendre PAROXÉTINE WIN.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Informez dès que possible votre médecin ou un professionnel de santé si vous en avez trop pris. Les effets secondaires possibles en cas de surdosage sont ceux listés en rubrique 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » ou les suivants : fièvre, contraction involontaire des muscles.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

Si vous vous en rendez compte avant le coucher, prenez la dose de PAROXÉTINE WIN.

Si vous vous en rendez compte pendant la nuit, ne prenez que la dose suivante de PAROXÉTINE WIN le lendemain matin à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée. Après 2 semaines, la plupart des personnes commencent à se sentir mieux. Si ce n'est pas votre cas, consultez votre médecin qui pourra éventuellement augmenter les doses. N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical.

Le médicament doit être pris tant que le médecin ne vous a pas indiqué de l'arrêter. Le médecin peut vous dire de poursuivre le traitement pendant plusieurs mois, même si vous sentez mieux, afin d'aider à prévenir la récurrence des symptômes.

Continuez à suivre les instructions de votre médecin.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

N'ARRÊTEZ pas le traitement avec PAROXÉTINE WIN tant que le médecin ne vous l'a pas indiqué. Votre médecin vous conseillera, dans la plupart des cas, de réduire progressivement la dose sur plusieurs semaines. Lorsque vous arrêtez de prendre PAROXÉTINE WIN, en particulier si vous les faites brutalement, vous pouvez avoir des effets indésirables. Dans la plupart des cas ces effets sont légers et disparaissent spontanément en 1 à 2 semaines.

LOT : 22E008
PER.06.2025
PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC 830

P.P.V. : 132DH00



IMPRIMEPEL GZ000698-01 03/19 360x145

Certains médicaments peuvent modifier l'action de PAROXÉTINE WIN, et augmenter le risque d'effets secondaires. PAROXÉTINE WIN peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Les médicaments connus pour interagir avec PAROXÉTINE WIN sont :

• des médicaments à base de mésalazine, oxazépine, oxazépam (MAO, MAO-A, MAO-B) et de la miansérine (bleu de méthylène) ;
• des médicaments anti-épileptiques appelés anti-épileptiques (phénytoïne, valproate de sodium ou le carbamazépine utilisés pour traiter l'épilepsie, l'atémoxétine, qui est utilisée dans les troubles de l'attention avec hyperactivité, la prochlorazine, qui est utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres tremblements, la warfarine ou d'autres médicaments appelés anticoagulants, utilisés pour fluidifier le sang, la propofène, la fécicéline, médicaments utilisés dans les troubles du rythme cardiaque (arythmie), le métoprolol, un bêta-bloquant pour traiter l'hypertension et d'autres problèmes cardiaques, l'atémoxétine, utilisée pour traiter la tuberculose et le tétanos, le linzézolide, un antibiotique, le tamoxifène, utilisé pour le traitement du cancer du sein.

Contactez votre médecin si vous prenez ou avez récemment pris un médicament de cette liste, et si vous n'en avez pas encore discuté avec lui. La dose de PAROXÉTINE WIN pourra éventuellement être modifiée ou un autre traitement pourra vous être prescrit.

Si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Ne prenez pas de boissons alcoolisées pendant votre traitement par PAROXÉTINE WIN. L'alcool peut aggraver les effets secondaires. La prise de PAROXÉTINE WIN le matin avec le repas réduit le risque de nausée.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Grossesse

Prévenez votre médecin dès que possible si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous avez un projet de grossesse. Chez les nourrissons dont les mères avaient pris la paroxétine durant les premiers mois de la grossesse, quelques études ont montré une augmentation du risque de malformations à la naissance, en particulier cardiaques. Dans la population générale, le risque d'anomalie cardiovasculaire à la naissance est de 1%. Ce risque augmente jusqu'à 2% chez les mères ayant pris la paroxétine. Si vous êtes enceinte, votre médecin et vous-même déciderez s'il est préférable pour vous de changer de traitement et d'arrêter progressivement ou de continuer PAROXÉTINE WIN.

Assurez-vous que votre médecin ou la sage-femme soit informé que vous prenez PAROXÉTINE WIN.

Si PAROXÉTINE WIN est utilisé pendant la grossesse, particulièrement à la fin, PAROXÉTINE WIN peut augmenter le risque de survenue de maladie grave chez les nouveau-nés, appelée risque d'hypertension pulmonaire persistante chez le nouveau-né. Dans ce cas, la pression du sang dans les vaisseaux entre le cœur et les poumons du nouveau-né est trop élevée. Si vous prenez PAROXÉTINE WIN durant les 3 derniers mois de grossesse, votre nouveau-né peut également présenter d'autres symptômes, habituellement dans les 24 heures suivant la naissance. Ces symptômes sont :

• difficulté respiratoire, • coloration violacée de la peau, des lèvres ou des ongles, ou difficulté de régulation de la température, • vomissements ou difficultés d'alimentation, • somnolence ou grande fatigue, sommeil perturbé ou pleurs permanents, • rigidité ou hypotonie, • nervosité, irritabilité, tremblements, convulsions, • réflexes exagérés.

Si votre bébé présente l'un de ces symptômes, ou si vous vous interrogez sur la santé de votre bébé, parlez-en à votre médecin ou à la sage-femme. Ils vous indiqueront ce qu'il faut faire.

Allaitement

Paroxétine WIN passe dans le lait maternel. Si vous prenez PAROXÉTINE WIN pendant votre grossesse et votre traitement par votre pharmacien avant d'accoucher, et votre médecin vous a dit d'allaiter pendant votre traitement par PAROXÉTINE WIN. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant tout allaitement.

Fertilité

Des études chez l'animal ont montré que la paroxétine réduisait la qualité du sperme. Théoriquement, la fertilité pourrait être affectée, cependant l'impact sur la fertilité humaine n'a pas été observé à ce jour.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Les effets indésirables possibles de PAROXÉTINE WIN incluent vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble. Si vous présentez ces effets secondaires, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

3. COMMENT PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Posologie Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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.

La dose journalière de PAROXÉTINE WIN recommandée dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Pour le traitement du trouble panique ou des troubles obsessionnels compulsifs, la dose journalière recommandée est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commencer le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

En général, la plupart des adultes prennent entre 20 et 50 mg de PAROXÉTINE WIN par jour en fonction de leur réponse au traitement. Pour le traitement des attaques de panique ou des troubles obsessionnels compulsifs votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à 60 mg par jour. Si vous avez plus de 65 ans, la dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Si vous avez un problème rénal sévère ou de foie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors du repas (par exemple le matin au cours du petit déjeuner).

Évitez les comprimés avec un verre d'eau (sans les mâcher).

Votre médecin vous indiquera la durée (plusieurs mois ou plus) pendant laquelle vous devrez prendre PAROXÉTINE WIN.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Informez dès que possible votre médecin ou un professionnel de santé si vous en avez trop pris. Les effets secondaires possibles en cas de surdosage sont ceux listés en rubrique 4. - Quels sont les effets indésirables éventuels ? -

et les suivants : fièvre, contraction involontaire des muscles.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

Si vous vous en rendez compte avant le coucher, prenez la dose de PAROXÉTINE WIN.

Si vous vous en rendez compte pendant la nuit, ne prenez que la dose suivante de PAROXÉTINE WIN le lendemain matin à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée.

Après 2 semaines, la plupart des personnes commencent à se sentir mieux. Si ce n'est pas votre cas, consultez votre médecin qui pourra éventuellement augmenter les doses. N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical.

Le médicament doit être pris tant que le médecin ne vous a pas indiqué de l'arrêter. Le médecin peut vous dire de poursuivre le traitement pendant plusieurs mois, même si vous sentez mieux, afin d'aider à prévenir la récurrence des symptômes.

Continuez à suivre les instructions de votre médecin.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

N'ARRÊTEZ pas le traitement avec PAROXÉTINE WIN tant que le médecin ne vous l'a pas indiqué. Votre médecin vous conseillera, dans la plupart des cas, de réduire progressivement la dose sur plusieurs semaines. Lorsque vous arrêtez de prendre PAROXÉTINE WIN, en particulier si vous les faites brutalement, vous pouvez avoir des effets indésirables. Dans la plupart des cas ces effets sont légers et disparaissent spontanément en 1 à 2 semaines.

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC 830

P.P.V. : 132DH00



LOT : 22E008
PER. 06 2025

IMPRIMEPEL GZ000698-01 03/19 360x145

Certains médicaments peuvent modifier l'action de PAROXÉTINE WIN, et augmenter le risque d'effets secondaires. PAROXÉTINE WIN peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Les médicaments connus pour interagir avec PAROXÉTINE WIN sont :

• des médicaments à base de mésalazine, oxazépine, oxazépine (MAO, MAO-A, MAO-B) et de la miansérine (bleu de méthylène) ;
• des médicaments anti-épileptiques appelés anti-épileptiques (phénytoïne, valproate de sodium ou le carbamazépine utilisés pour traiter l'épilepsie, l'atomoxétine, qui est utilisée dans les troubles de l'attention avec hyperactivité, la prochlorazine, qui est utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres tremblements, la warfarine ou d'autres médicaments appelés anticoagulants, utilisés pour fluidifier le sang, la propofène, la fécicéline, médicaments utilisés dans les troubles du rythme cardiaque (arythmie), le métoprolol, un bêta-bloquant pour traiter l'hypertension et d'autres problèmes cardiaques, l'itraconazole, utilisé pour traiter la tuberculose et le tétro, le linzoléide, un antibiotique, le tamoxifène, utilisé pour le traitement du cancer du sein.

Contactez votre médecin si vous prenez ou avez récemment pris un médicament de cette liste, et si vous n'en avez pas encore discuté avec lui. La dose de PAROXÉTINE WIN pourra éventuellement être modifiée ou un autre traitement pourra vous être prescrit.

Si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons
Ne prenez pas de boissons alcoolisées pendant votre traitement par PAROXÉTINE WIN. L'alcool peut aggraver les effets secondaires. La prise de PAROXÉTINE WIN le matin avec le repas réduit le risque de nausée.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité
Grossesse

Prévenez votre médecin dès que possible si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous avez un projet de grossesse. Chez les nourrissons dont les mères avaient pris la paroxétine durant les premiers mois de la grossesse, quelques études ont montré une augmentation du risque de malformations à la naissance, en particulier cardiaques. Dans la population générale, le risque d'anomalie cardiovasculaire à la naissance est de 1%. Ce risque augmente jusqu'à 2% chez les mères ayant pris la paroxétine. Si vous êtes enceinte, votre médecin et vous-même déciderez s'il est préférable pour vous de changer de traitement et d'arrêter progressivement ou de continuer PAROXÉTINE WIN.

Assurez-vous que votre médecin ou la sage-femme soit informé que vous prenez PAROXÉTINE WIN.

Si PAROXÉTINE WIN est utilisé pendant la grossesse, particulièrement à la fin, PAROXÉTINE WIN peut augmenter le risque de survenue de maladie grave chez les nouveau-nés, appelée risque d'hypertension pulmonaire persistante chez le nouveau-né. Dans ce cas, la pression du sang dans les vaisseaux entre le cœur et les poumons du nouveau-né est trop élevée. Si vous prenez PAROXÉTINE WIN durant les 3 derniers mois de grossesse, votre nouveau-né peut également présenter d'autres symptômes, habituellement dans les 24 heures suivant la naissance. Ces symptômes sont :

• difficulté respiratoire, • coloration violacée de la peau, des lèvres ou des ongles, ou difficulté de régulation de la température, • vomissements ou difficultés d'alimentation, • somnolence ou grande fatigue, sommeil perturbé ou pleurs permanents, • rigidité ou hypotonie, • nervosité, irritabilité, tremblements, convulsions, • réflexes exagérés.

Si votre bébé présente l'un de ces symptômes, ou si vous vous interrogez sur la santé de votre bébé, parlez-en à votre médecin ou à la sage-femme. Ils vous indiqueront ce qu'il faut faire.

Allaitement
Paroxétine WIN passe dans le lait maternel. Si vous prenez PAROXÉTINE WIN pendant votre grossesse et votre traitement par votre pharmacien avant d'accoucher, et votre médecin vous a dit d'allaiter pendant votre traitement par PAROXÉTINE WIN. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant tout allaitement.

Effets secondaires
Des études chez l'animal ont montré que la paroxétine réduisait la qualité du sperme. Théoriquement, la fertilité pourrait être affectée, cependant l'impact sur la fertilité humaine n'a pas été observé à ce jour.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Les effets indésirables possibles de PAROXÉTINE WIN incluent vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble. Si vous présentez ces effets secondaires, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

3. COMMENT PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Posologie Mode d'usage (ou voies) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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.

La dose journalière de PAROXÉTINE WIN recommandée dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Pour le traitement du trouble panique ou des troubles obsessionnels compulsifs, la dose journalière recommandée est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commencer le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

En général, la plupart des adultes prennent entre 20 et 50 mg de PAROXÉTINE WIN par jour en fonction de leur réponse au traitement. Pour le traitement des attaques de panique ou des troubles obsessionnels compulsifs votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à 60 mg par jour. Si vous avez plus de 65 ans, la dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Si vous avez un problème rénal sévère ou de foie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors du repas (par exemple le matin au cours du petit déjeuner).

Avaler les comprimés avec un verre d'eau (sans les mâcher).

Votre médecin vous indiquera la durée (plusieurs mois ou plus) pendant laquelle vous devrez prendre PAROXÉTINE WIN.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Informez dès que possible votre médecin ou un professionnel de santé si vous en avez pris plus que les effets secondaires possibles en cas de surdosage sont ceux listés en rubrique 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » ou les suivants : fièvre, contraction involontaire des muscles.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

Si vous vous en rendez compte avant le coucher, prenez la dose de PAROXÉTINE WIN.

Si vous vous en rendez compte pendant la nuit, ne prenez que la dose suivante de PAROXÉTINE WIN le lendemain matin à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée.

Après 2 semaines, la plupart des personnes commencent à se sentir mieux. Si ce n'est pas votre cas, consultez votre médecin qui pourra éventuellement augmenter les doses. N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical.

Le médicament doit être pris tant que le médecin ne vous a pas indiqué de l'arrêter. Le médecin peut vous dire de poursuivre le traitement pendant plusieurs mois, même si vous sentez mieux, afin d'aider à prévenir la récurrence de vos symptômes.

Continuez à suivre les instructions de votre médecin.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

N'ARRÊTEZ pas le traitement avec PAROXÉTINE WIN tant que votre médecin ne vous l'a pas indiqué. Votre médecin vous conseillera dans la plupart des cas, de réduire progressivement la dose sur plusieurs semaines. Lorsque vous arrêtez de prendre PAROXÉTINE WIN, en particulier si vous les faites brutalement, vous pouvez avoir des effets indésirables. Dans la plupart des cas ces effets sont légers et disparaissent spontanément en 1 à 2 semaines.

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC 830

P.P.V. : 132DH00



LOT : 22E008
PER. 06 2025

IMPRIMEPEL GZ000698-01 03/19 360x145

Témesta® 1 mg

Lorazépam

comprimé sécable

1. QU'EST-CE QUE TEMESTA 1 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANXIOLYTIQUES.

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TEMESTA 1 mg, comprimé sécable ?

1 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TEMESTA 1 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament, • insuffisance respiratoire grave, • syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil), • insuffisance hépatique grave, • myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

Faites attention avec TEMESTA 1 mg, comprimé sécable

Mises en garde : Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement, • dose, • antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêtez **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de **SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention

de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de **REBOND** sans gravité peut se produire, avec réapparition **TRANSITOIRE** des symptômes (anxiété) qui

aitement.
Les altérations des
ptibles d'apparaître
tu médicament.
! peut provoquer des
é : insomnie,
horie ou irritabilité,
ce, voire des

PER : 10 2023

LOT : 21E003
TEMESTA 1MG
CP SEC B50

P.P.V : 23DH00



vers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi : Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement : Ce médicament passe dans le lait maternel : en conséquence, l'allaitement est déconseillé. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Témesta® 1 mg

Lorazépam

comprimé sécable

1. QU'EST-CE QUE TEMESTA 1 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANXIOLYTIQUES.

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TEMESTA 1 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TEMESTA 1 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament, • insuffisance respiratoire grave, • syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil), • insuffisance hépatique grave, • myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

Faites attention avec TEMESTA 1 mg, comprimé sécable

Mises en garde : Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement, • dose, • antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêtez **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de **SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention

de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de **REBOND** sans gravité peut se produire, avec réapparition **TRANSITOIRE** des symptômes (anxiété) qui s'atténuent.

Les altérations des aptitudes d'apparaître du médicament. Il peut provoquer des effets : insomnie, anorexie ou irritabilité, etc, voire des

comportements dangereux (agressivité envers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi : Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

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

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

LOT : 21E003
PER : 10/2023

TEMESTA 1MG
CP SEC B50

P.P.V : 23DH00



6

118000 011569