

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

MUPRAS

Casablanca

Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Hay
Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M23-010070

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1236 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE
 Nom & Prénom : ASSOUNA Miloud
 Date de naissance : 25/11/52
 Adresse : N° 17 Rue 33 Hay Al Anoul 3
 CASABLANCA
 Tél. : 0661745803 Total des frais engagés : 1497,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. NAOUR Oumaima
Cardiologue
257, Av. Aba Chouaib Doukkali
1er étage, N°1, Hay El Farah
Casablanca - Tel: 05 22 00 10 15

Date de consultation : 08/12/2023

Nom et prénom du malade : BAOU Malik Age : 62 ans

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

Nature de la maladie : HTA

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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 12 DEC 2023

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M23-0010070

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 1236
 Nom de l'adhérent(e) : ASSOUNA
 Total des frais engagés : 1497,50
 Date de dépôt :

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 Rendement des Actes
08.12.2023	CS, ECG		300 DH	<p>DR. NAOUR Cardiologue Doukhal 257, Av. Abd. Chaghal, Doukhal 1^{er} étage, N°1, Hay El Farah Casablanca - Tel: 05 22 80 10 15</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

(Stamps and signatures for pharmacy/furniture execution)

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

(Stamp: INPE 092015728)

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

(Table for medical auxiliaries with empty rows for AM, PC, IM, IV and amounts)

VOLET ADHERENT

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

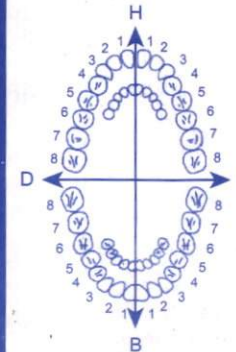
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

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
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]

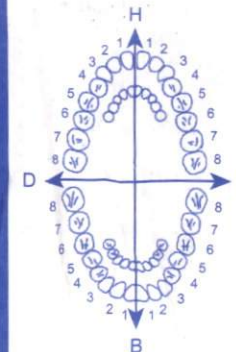
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

Docteur Oumaima NAOUR
Cardiologue

Diplômée de la faculté de Médecine et de pharmacie de Casablanca
Diplômée en Échocardiographie de l'université de Rouen - France
Ancien médecin interne de CHU Ibn Rochd - Casablanca
Ancien médecin du CHU de Nancy - France



الدكتورة ناور أميمة
أخصائية أمراض القلب والشرابيين

خريجة كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
حاصلة على دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة روان - فرنسا
طبيبة داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد - الدار البيضاء
طبيبة سابقا بالمستشفى الجامعي بنانسي - فرنسا

Casablanca le : 08/12/2023

M^{me} Batou Malika.

176.23

1) Hytacamol 16/12,5 mg^e 1/cpl/j le matin (03 mois)

2) Cilentia 10 mg^e 1/cpl/j le soir (03 mois)

3) Razon 40 mg^e 1gél/j le matin (01 mois)

4) Meloxam 15 mg^e 1cpl/j le matin (07j)

5) Tramadol 1cp 2j pdt 07 jours.

260012

Ts 1197.8



Dr. NAOUR Oumaima
Cardiologue
257, Av. Aba Chouaib Doukkali
1^{er} étage, N°1, Hay El Farah
Casablanca - Tel: 05 22 80 10 15

257, شارع أبا شعيب الدكالي، الطابق الأول، شقة رقم 1، حي الفرح (بجانب صيدلية الفرح) الفداء - مرس السلطان - الدار البيضاء
257, Bd Aba Chouaib Doukkali, 1^{er} étage, N°1 Hay El Farah (à côté de pharmacie El Farah) El Fida - Mers sultan, Casablanca

Tél : 05 22 80 10 15 - Urgence : 06 69 45 46 02 - E-mail : oumaima.naour@gmail.com

RAZON® 40mg
Pantoprazole
Comprimés enrobés
Boîte de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
-Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
-Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que RAZON 40mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RAZON 40mg ?
3. Comment prendre RAZON 40mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver RAZON 40mg ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE RAZON 40mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02

Indications thérapeutiques :

- En association à une thérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAZON 40mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications :

Ne prenez jamais RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant :

- en cas d'allergie connue au pantoprazole, à l'un des autres composants (voir composition) ;

- en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida) ;

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Mises en garde et précautions d'emploi

Mises en garde spéciales : Lors d'un traitement au long cours et comme avec les autres médicaments antisécroïtes gastriques, il existe un risque de malabsorption de la vitamine B12, chez les sujets disposant de réserves réduites ou présentant des facteurs de risque.

Précautions d'emploi : Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION en cas d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida) ;

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.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse - Allaitement : Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE RAZON 40mg ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

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

Posologie

Cas général : 1 ou 2 comprimés par jour selon l'indication thérapeutique.

Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison: 2 comprimés par jour. Cette posologie initiale peut être augmentée ou diminuée en fonction des besoins, selon les résultats des mesures du débit acide.

Mode et voie d'administration : Voie orale.

Les comprimés ne seront ni croqués ni écrasés, mais avalés entiers avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration : Ce médicament sera pris avant l'un des principaux repas.

Durée du traitement : 4 à 8 semaines suivant la prescription médicale. Une durée de traitement plus longue peut être prescrite dans le cadre du traitement au long cours du Syndrome de Zollinger-Ellison.

Symptômes et instructions en cas de surdosage : Sans objet.

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

Si vous oubliez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Continuer votre traitement tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin traitant. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- maux de tête, douleurs abdominales, diarrhées, constipation, flatulences ;
- réactions allergiques telles que démangeaisons, éruption cutanées (et dans des cas isolés : urticaire, œdème de Quincke, réactions anaphylactiques allant jusqu'au choc anaphylactique), très rarement photosensibilité et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyell) ;

- quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;

- des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;

- rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation de ces symptômes si préexistants ;

- des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;

- rares et rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires : 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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

RAZON® 40 mg
28 Comprimés enrobés
gastro-résistants



ients :

.....40,00mg

ate de calcium, Hydroxypropyl methyl cellulose 2910, Povidone(K-25), Dioxyde de titane, le sodium

ire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Melili - Casablanca -

impEHS PRLRAZ01V02

LOT : 627
PER : 11/25
PPV : 180,00 DH

Tramadol® 50 mg gélules

Chlorhydrate de tramadol

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.
- Le 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.

1. QU'EST-CE QUE TRAMAL® 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le tramadol - principe actif contenu dans TRAMAL® 50 mg, gélule - est un antalgique (substance calmant la douleur) qui appartient à la classe des opioïdes (comme le morphine). Il agit sur le système nerveux central et soulage la douleur en agissant sur les cellules nerveuses particulières de la moelle épinière et du cerveau.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRAMAL® 50 mg, gélule ?

Ne prenez jamais TRAMAL® 50 mg, gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tramadol, aux morphiniques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionné dans la rubrique 4 ;
 - En cas d'intoxication aiguë par l'alcool, les somnifères, d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions) ;
 - Si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la MAO (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par TRAMAL® 50 mg, gélule (notamment le linzolate ou le bleu de méthylène (voir la rubrique « Autres médicaments et TRAMAL® 50 mg, gélule ») ;
 - En cas d'insuffisance respiratoire sévère ;
 - Chez l'enfant de moins de 15 ans ;
 - Si vous êtes épileptique et que vos crises ne sont pas bien contrôlées par le traitement (voir « Avertissements et précautions ») ;
 - Comme traitement de substitution dans le cadre du sevrage d'une toxicomanie.
- Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin :

• Pendant la grossesse.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRAMAL® 50 mg, gélule :

- si vous estimez que vous êtes dépendant à d'autres antalgiques (opioïdes) ;
- si vous avez récemment subi un traumatisme crânien ou présenté un épisode d'hypertension intracrânienne (par exemple après un accident) ou de troubles de la conscience (si vous avez l'impression que vous allez vous évanouir) ;
- si vous êtes en état de choc (ce qui peut se manifester par des sueurs froides) ;
- si vous avez des difficultés respiratoires ;
- si vous présentez une tendance à l'épilepsie ou aux convulsions car le risque de crise d'épilepsie peut être augmenté ; des crises d'épilepsie ont été rapportées chez des patients prenant du tramadol à la dose recommandée. Le risque peut être augmenté en cas d'association avec certains médicaments dont les traitements antidépresseurs, le bupropion, la méfloquine et certains traitements des troubles de la personnalité ;

• si vous êtes atteint d'une maladie du foie ou des reins.

Dans ces cas, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Notiez bien que TRAMAL® 50 mg, gélule peut provoquer une accoutumance (besoin d'augmenter les doses afin d'obtenir le même effet) et une dépendance physique et/ou psychique même aux doses thérapeutiques. Les patients qui ont tendance à abuser des médicaments ou qui sont dépendants de certains médicaments ne doivent utiliser TRAMAL® 50 mg, gélule que pendant de courtes durées et sous surveillance médicale stricte.

Votre médecin devra régulièrement réévaluer la nécessité de continuer le traitement antalgique.

Si les doses dépassent la posologie maximale quotidienne recommandée (400 mg), vous vous exposez à des difficultés respiratoires et à un risque plus important de crises d'épilepsie.

Ne déposez jamais les doses maximales prescrites par votre médecin.

Veuillez également informer votre médecin si l'un de ces problèmes survient pendant le traitement par TRAMAL® ou est survenu par le passé :

La prise d'alcool pendant le traitement est déconseillée.

Autres médicaments et TRAMAL® 50 mg, gélule

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris des médicaments délivrés sans ordonnance.

Il ne faut pas prendre TRAMAL® 50 mg, gélule avec des inhibiteurs de la MAO (médicaments destinés au traitement de la dépression) notamment le linzolate (antibiotique utilisé notamment lors d'infections du poumon) ou le bleu de méthylène.

L'effet antalgique de TRAMAL® 50 mg, gélule peut être atténué et sa durée d'action raccourcie si vous prenez des médicaments contenant :

- de la carbamazépine (un anticonvulsif) ;
- de la pentazocine, de la nalbuphine ou de la buprénorphine (des antalgiques) ;
- de l'ondansétron (pour prévenir les nausées) ;
- de la naltrexone (médicament traitant la dépendance à l'alcool).

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre TRAMAL® 50 mg, gélule et à quelle posologie.

Le risque d'effets indésirables augmente :

• si vous prenez, en même temps que TRAMAL® 50 mg, gélule des tranquillisants, des somnifères ou d'autres antalgiques tels que le morphine et la codéine (qui traite également la toux), dans ces cas, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Il ne faut pas prendre TRAMAL® 50 mg, gélule avec des inhibiteurs de la MAO (médicaments destinés au traitement de la dépression) notamment le linzolate (antibiotique utilisé notamment lors d'infections du poumon) ou le bleu de méthylène.

Vous risquez de vous sentir plus somnolent ou d'avoir l'impression que vous allez vous évanouir.

Si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des convulsions (crises d'épilepsie), comme certains antidépresseurs ou antipsychotiques. Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous prenez TRAMAL® 50 mg, gélule en même temps. Votre médecin vous dira si TRAMAL® 50 mg, gélule vous convient ;

• si vous prenez certains antidépresseurs, TRAMAL® 50 mg, gélule peut interagir avec ces médicaments et vous pourriez ressentir des effets tels que des contractions musculaires involontaires et répétées notamment des muscles des yeux, une agitation, une transpiration excessive, des tremblements, une excitation des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre (supérieure à 38°C) ;

• si vous prenez des anticoagulants (médicaments fluidifiant le sang) en même temps que TRAMAL® 50 mg, gélule. L'effet de ces médicaments sur la coagulation peut s'en trouver modifié et il peut survenir des hémorragies ;

• si vous prenez un médicament pour vous aider à arrêter la consommation du tabac (bupropion) ;

• si vous prenez TRAMAL® 50 mg, gélule au-delà des doses recommandées avec des tranquillisants, des somnifères, d'autres antalgiques ou des antidépresseurs. Vous risquez de vous sentir plus somnolent ou d'avoir l'impression que vous allez vous évanouir ;

TRAMAL® 50 mg, gélule avec des aliments, boissons et de l'alcool

Ne consommez pas d'alcool pendant le traitement par TRAMAL® 50 mg, gélule car cela accentuerait son effet.

L'alimentation n'a pas d'influence sur l'action de TRAMAL® 50 mg, gélule.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil.

Grossesse

Il n'existe que très peu d'informations concernant la sécurité d'emploi du tramadol chez la femme enceinte. Voir l'information de façon prolongée pendant la grossesse peut entraîner un syndrome de sevrage chez le nouveau-né.

Allaitement

Le tramadol est sécrété dans le lait maternel. Pour cette raison, TRAMAL® 50 mg, gélule ne doit pas être pris.

La prise de ce médicament vous devez arrêter d'allaiter votre enfant.

Fertilité

D'après les données disponibles, le tramadol n'aurait pas d'influence sur la fertilité féminine et masculine.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

TRAMAL® 50 mg, gélule peut provoquer des effets indésirables tels que des vertiges, une vision floue, et

des besoins fréquents.

Si vous ressentez

3. COMM

Veuillez à votre

pharmacien

Posologie

Adultes et

Il faut aussi

Seul avant

Douleur

La dose de

Douleur

La dose de

Tramadol® 50 mg
Chlorhydrate de tramadol
10 gélules



6 118000 040804

PPV: 25DH00

PER: 07/28

LOT: M2576

ne maximale générale, il faut prendre la dose minimale qui soulage la douleur.

ans dépasser 400 mg/24 h (8 gélules).

ans sans dépasser 400 mg/24 h (8 gélules).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexetil/hydrochlorothiazide

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, interroger 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 HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé

3. Comment prendre HYTACAND®
4. Les effets indésirables

5. **SYNTHEMEDIC**
22 rue Aubertin Bonis au Mas des Roches
09100 Capestang
6. **HYTACAND**

1. 16 mg/12,5 mg Cpr
Bte de 30

28 DMP/21 NRQ P.P.V. : 176,20 DH
L 118001 020898

Il contient deux substances actives : le candésartan cilexetil et l'hydrochlorothiazide.

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).

Si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED) ou si votre pression artérielle est basse.
Si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
Si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être susceptible de devenir enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

Lot 34601
Exp 10 2025
Fab 11 2022



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexetil/hydrochlorothiazide


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, interroger 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 HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé
3. Comment prendre HYTACAND®

4. **SYNTHEMEDIC**  **Indésirable**
5. 22 rue Aubertin Bonis au Mas des Roches
6. **HYTACAND** **HYTACAND** et autres

1 16 mg/12,5 mg Cpr
Bte de 30

28 DMP/21 NRQ P.P.V. : 176,20 DH
L 118001 020898

Lot 34601
Exp 10 2025
Fab : 11 2022



- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).

Si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED)

si votre pression artérielle est basse.

Si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.

Si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être susceptible de devenir enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexetil/hydrochlorothiazide

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, interroger 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 HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé
3. Comment prendre HYTACAND®

SYNTHEMEDIC
22 rue Aubertin Bonis au Mas des Roches
91100 Evry-Courcouronnes
HYTACAND

16 mg/12,5 mg Cpr
Boîte de 30

28 DMP/21 NRQ P.P.V. : 176,20 DH
118001 020898

Lot 34601
Exp 10 2025
Fab 11 2022



- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).

Si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED)

car votre pression artérielle est basse.

Si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.

Si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être susceptible de devenir enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA® 10 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® 10 mg ?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® 10 mg ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA® 10 mg ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine
Code ATC : N06AB10

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

Indications thérapeutiques :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CILENTRA® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA® (mentionnés dans la rubrique « informations supplémentaires »).
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolide (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et CILENTRA® »).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec CILENTRA® :

PRENEZ VOTRE MÉDICAMENT :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par CILENTRA® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions pour la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises.
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par CILENTRA® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement, ou vous êtes enceinte (voir « Grossesse, allaitement et fertilité »).
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

GTIN: 16118001300300

Lot No: PT00099A

EXP.: 11/2024

S.N.: UW85BCC7K75



as cardiaques ou s

u si vous savez

ée ou des vom

étiques.

side ou irr

ions de vert

quer un fonctionn

CILENTRA® 10 mg
Boîte de 28 Comprimés
pelliculés sécables



immédiatement votre médecin ou le service des urgences de

roche. Faites-le même en l'absence d'effets gênants.

Boîte surdosage peuvent être des sensations

s, une agitation, des convulsions, un coma,

s, une perturbation du rythme cardiaque, une

lle et urini,

la composition des

la boîte/p

à l'hôpi

CILEN

ble pour

oublie de

ous coucher, prenez la imm

comme d'habit

la nuit ou le jour suivant, ne

d'habitude.

PPV: 126 DH 00

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et parfois changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA® 10 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® 10 mg ?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® 10 mg ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA® 10 mg ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine
Code ATC : N06AB10

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

Indications thérapeutiques :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CILENTRA® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA® (mentionnés dans la rubrique « informations supplémentaires »).
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolide (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et CILENTRA® »).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec CILENTRA® :

PREVEZ-VOUS MEDECIN :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par CILENTRA® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions pour la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises.
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par CILENTRA® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement, ou vous êtes enceinte (voir « Grossesse, allaitement et fertilité »).
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

GTIN: 16118001300300

Lot No: PT00099A

EXP.: 11/2024

S.N.: UW85BCC7K75



as cardiaques ou s

u si vous savez

de ou des vom

étiques.

side ou irr

ions de vert

quer un fonctionn

CILENTRA® 10 mg
Boîte de 28 Comprimés
pelliculés sécables



immédiatement votre médecin ou le service des urgences de

roche. Faites-le même en l'absence d'effets gênants.

Boîte surdosage peuvent être des sensations

s, une agitation, des convulsions, un coma,

s, une perturbation du rythme cardiaque, une

lle et urini,

la composition des

la boîte/p

à l'hôpi

CILEN

ble pour

oublie de

ous coucher, prenez la imm

comme d'habit

la nuit ou le jour suivant, ne

d'habitude

PPV: 126 DH 00

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et parfois changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une anxiété

CILENTRA® 10 mg (Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA® 10 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® 10 mg ?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® 10 mg ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA® 10 mg ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ? Classe pharmacothérapeutique :

Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine
Code ATC : N06AB10

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

Indications thérapeutiques :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CILENTRA® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA® (mentionnés dans la rubrique « informations supplémentaires »).
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolide (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et CILENTRA® »).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec CILENTRA® :

PREVEZ-VOUS MEDECIN :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par CILENTRA® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions pour la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises.
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par CILENTRA® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement, ou vous êtes enceinte (voir « Grossesse, allaitement et fertilité »).
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

GTIN: 16118001300300

Lot No: PT00099A

EXP.: 11/2024

S.N.: UW85BCC7K75



as cardiaques ou s
u si vous savez
ée ou des vom
étiques.
side ou irr
ions de vert
quer un fonctionn

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et parfois changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

CILENTRA®

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® ?

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

Posologie

Adultes

Dépression

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

Trouble panique

La posologie initiale de CILENTRA® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

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

Trouble anxiété généralisée

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

Troubles obsessionnels compulsifs

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

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise.

La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

CILENTRA® ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents. Pour plus d'informations, reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi ».

Insuffisance rénale

La prudence est recommandée chez les patients dont la fonction rénale est sévèrement réduite. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Insuffisance hépatique

Les patients souffrant de troubles hépatiques ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Les patients connus pour être des métaboliseurs lents de l'enzyme CYP2C19.

Les patients ayant ce génotype connu ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Mode d'administration

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

S'il est nécessaire de casser le comprimé, le placer sur une surface plane avec la ligne de sécabilité au-dessus puis exercer avec les deux index une pression de part et d'autre de la ligne, tel qu'indiqué sur le schéma ci-dessous.



Le comprimé peut être divisé en doses égales

Durée de traitement

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

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

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

Si vous avez pris plus de CILENTRA® que vous n'auriez dû :

Immédiatement votre médecin ou le service des urgences de votre hôpital. Faites-le même en l'absence d'effets gênants.

Une surdosage peuvent être des sensations de nausées, une agitation, des convulsions, un coma, une perturbation du rythme cardiaque, une baisse de la composition des urines.

Si vous avez pris plus de CILENTRA® que vous n'auriez dû, contactez votre médecin ou le service des urgences de votre hôpital.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre votre médicament la nuit ou le jour suivant, ne prenez pas de double dose.



PPV: 126 DH 00