

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

ptique :

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

éducation :

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 0041707

ND: 31543

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2195 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HACHIMI Idrissi Nezha

Date de naissance : 12/04/51

Adresse : Casablanca

Tél : 06 61 57 36 20 Total des frais engagés : 1578,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. El ALBAHOU
Généraliste
39 Bd. Nohal El Mekini - Casa
Tél: 05 22 30 66 02

Date de consultation : 10/07/2020

Nom et prénom du malade : HACHIMI Idrissi Nezha Age: 68 ans

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

Nature de la maladie : Trouble neurologique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca Le : 10/07/2020

Signature de l'adhérent(e) :

(Signature)

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
10/03/2020		C3	300,0	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de Lorraine El Meskini - Casa Tel: 05 22 30 66 62	10/03/2020	1278,30

ANALYSES RADIOGRAPHIQUES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></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>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Driss El Amraoui
Psychiatre

Ancien Assistant Spécialiste
des Hôpitaux de France (Paris)
Tél. : 05 22 30 66 62

الدكتور إدريس العمراوي

إختصاصي في الأمراض النفسية والعصبية
طبيب إختصاصي مساعد سابقاً بمستشفيات
فرنسا (باريس)
الهاتف : 05 22 30 66 62

Casablanca, le 10/03/2020

10/03/2020
HACHTIMI IDRISSE

NEZHA

38208 - seroplex 10 g 3x240,00
38209 - 1-at 3x98,30
38210 - Athyil 30 1
38211 - Nardyl 5 2x29,10
2 4x45,00
25,20
20 pidox 1 an courbe

Pharmacie de Lorraine
2, Bd. Rahal El Meskini - Casa
Tél. : 0522 26 35 40/0522 22 27 56

1278,30

Traitement pour :

Trou (03)

39, شارع رجال المسكيني - الطابق 4, شقة 8 (مصعد) - الدار البيضاء أنفا
39, Bd. Rahal El Meskini, Apt N° 8 - 4^{ème} étage (Ascenseur) - Casa - Anfa

Zopidox[®] 10 mg

Zolpidem

1. Dénomination du médicament :
ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20
DCI : ZOLPIDEM

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

2. Composition du médicament :

- **Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par comprimé :**
Zolpidem tartrate.....

- **Composition qualitative en excipients :**

Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de Magnésium, Pelliculage : Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

- **Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• **Insuffisance hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

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

6. Contre-indications

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

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

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

7. Effets indésirables

CE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS
Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Œdème de Quincke.
- Hallucinations, agitation.
- Confusion.
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie.
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale.
- Éruptions cutanées.
- Asthénie.
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
Mises en garde :
Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LCT :

PER :

25,20

.NORDAZ® 15 mg

Nordazépam
Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....
Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p..... 1 com

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur dépressive, l'anxiété post-traumatique.
- Traitement d'appoint de l'anxiété au cours des névroses (notamment hystérie, hypochondrie, phobie).
- Anxiété associée à une affection somatique sévère ou douloureuse.
- Anxiété généralisée.
- Crise d'angoisse.
- Prévention et traitement du delirium tremens.
- Sevrage alcoolique.

Le trouble panique n'est pas une indication.

Contre-indications :

- Hypersensibilité aux benzodiazépines
- Insuffisance respiratoire sévère
- Syndrome d'apnée du sommeil
- Insuffisance hépatique sévère (risque de survenue d'une encéphalopathie)
- Myasthénie
- Alcool
- Femme qui allaite.

Effets indésirables :

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient : sensations d'ébriété, asthénie, baisse de vigilance, somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), hypotonie musculaire, amnésie antérograde ; réactions paradoxales chez certains sujets (en particulier les enfants et les sujets âgés) telles que irritabilité, agressivité, tension, agitation, troubles du comportement, modification de la conscience ; dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement ; éruptions cutanées, prurigineuses ou non ; modification de la libido.

Précautions d'emploi :

L'utilisation prolongée ou la prise de doses importantes, ou l'association à des sédatifs ou à des boissons alcoolisées favorisent la dépendance. D'ailleurs, le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par un sommeil profond et coma. En cas de doute, contactez immédiatement le centre antipoison le plus proche. Il existe un antidote.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables dosés à 15 mg

Liste I

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L BOUCHARA-RECORDATI

29 170

.NORDAZ® 15 mg

Nordazépam
Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....
Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p..... 1 com

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur dépressive, l'anxiété post-traumatique.
- Traitement d'appoint de l'anxiété au cours des névroses (notamment hystérie, hypochondrie, phobie).
- Anxiété associée à une affection somatique sévère ou douloureuse.
- Anxiété généralisée.
- Crise d'angoisse.
- Prévention et traitement du delirium tremens.
- Sevrage alcoolique.

Le trouble panique n'est pas une indication.

Contre-indications :

- Hypersensibilité aux benzodiazépines
- Insuffisance respiratoire sévère
- Syndrome d'apnée du sommeil
- Insuffisance hépatique sévère (risque de survenue d'une encéphalopathie)
- Myasthénie
- Alcool
- Femme qui allaite.

Effets indésirables :

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient : sensations d'ébriété, asthénie, baisse de vigilance, somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), hypotonie musculaire, amnésie antérograde ; réactions paradoxales chez certains sujets (en particulier les enfants et les sujets âgés) telles que irritabilité, agressivité, tension, agitation, troubles du comportement, modification de la conscience ; dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement ; éruptions cutanées, prurigineuses ou non ; modification de la libido.

Précautions d'emploi :

L'utilisation prolongée ou la prise de doses importantes, ou l'association à des sédatifs ou à des boissons alcoolisées favorisent la dépendance. D'ailleurs, le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par un sommeil profond et coma. En cas de doute, contactez immédiatement le centre antipoison le plus proche. Il existe un antidote.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables dosés à 15 mg

Liste I

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L BOUCHARA-RECORDATI

29 170

Seroplex® 10 mg

6 118001 184989
P.P.V. : 240,00 DH
Seroplex 10mg cp sec b28
Q1 Zonata Ain sebaa Casablanca
Km 10, Route Côtière 111,
Maphar

قبل تناول هذا الدواء.
ن جديد.

يك شك، اطلب المزيد من المعلومات من

- وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع
• المادة الفعالة هي:

إيسيتالويرام 10,00 ملغ

بشكل أوكسالات الإيسيتالويرام 12,77 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للقطع

• المكونات الأخرى هي:

النواة العارية:

سلولوز ميكروبولوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكرميلوز صودي، ستيرات المغنيزيوم.

التغليف:

أوبادري أبيض OY-S-28849: هيبروميلوز، ماكروغول 400 وثنائي أكسيد التيتان (E171).

• صاحب الرخصة / المصنع:

H. LUNDBECK A/S, Ottiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DANEMARK

1 - ما هو سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، وما هي حالات استعماله؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف قابل للقطع في علبة من 28 أو 14 قرص.

مضاد اكتئاب / كابح انتقائي لإعادة التقاط السيروتونين.

هذا الدواء هو مقاوم للاكتئاب. يوصى باستعماله في:

- علاج نوبات الاكتئاب الحادة،

- علاج الاضطراب الهلعي مع أو دون رهاب الخلاء،

- علاج الرهاب المجتمعي.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع؟

لا تتناول أبدا سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، في الحالات التالية:

- الحساسية تجاه الإيسيتالويرام أو أحد المسوغات،

- بالإشارة مع بعض الأدوية الأخرى المضادة للاكتئاب من نوع كابحات المونو أمين أكسيداز غير الانتقائية (نيالاميد، إيبرونيازيد).

يجب إشعار الطبيب في حال وجود أفكار انتحارية، علما بأن هذه الأفكار قد تستمر في بداية علاج الاكتئاب.

لا ينصح بهذا الدواء لدى الأطفال والمراهقين دون 18 سنة.

انتبه:

- في حال المرض الكيدي أو السكري،

- في حال الاضطراب الهوسي،

- في حال الصرع أو سابقة اختلاجات، لدى حصول نوبات اختلاجية أو ازدياد وتيرة حصولها يتوجب إيقاف العلاج،

- في حال وجود سوابق شذوذ تخثر الدم، أو ميل للنزيف، أو العلاج بأدوية من شأنها زيادة خطر النزيف (مضادات تخثر عن طريق الفم، بعض مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية، الأسبرين، مضادات الالتهاب الثلاثية الدورة، التيكلوبيدين، الديبيريدامول...).

- إذا كنت تعاني من قصور كلوي حاد،

- إذا كنت تعاني من مرض إكليلي (ذبحة صدرية)،

- في حال الإرضاع.

الغذية والمشروبات

ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية أثناء العلاج.

الحمل

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

Seroplex® 10 mg

6 118001 184989
P.P.V. : 240,00 DH
Seroplex 10mg cp sec b28
Q1 Zonata Ain sebaa Casablanca
Km 10, Route Côtière 111,
Maphar

قبل تناول هذا الدواء.
ن جديد.

يك شك، اطلب المزيد من المعلومات من

الطبيب أو
- وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع
• المادة الفعالة هي:

إيسيتالويرام 10,00 ملغ

بشكل أو كسالات الإيسيتالويرام 12,77 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للقطع

• المكونات الأخرى هي:

النواة العارية:

سلولوز ميكروبولوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكرميلوز صودي، ستيرات المغنسيوم.

التغليف:

أوبادري أبيض OY-S-28849: هيبروميلوز، ماكروغول 400 وثاني أكسيد التيتان (E171).

• صاحب الرخصة / المصنع:

H. LUNDBECK A/S, Ottiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DANEMARK

1 - ما هو سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، وما هي حالات استعماله؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف قابل للقطع في علبة من 28 أو 14 قرص.

مضاد اكتئاب / كابح انتقائي لإعادة التقاط السيروتونين.

هذا الدواء هو مقاوم للاكتئاب. يوصى باستعماله في:

- علاج نوبات الاكتئاب الحادة،

- علاج الاضطراب الهلعي مع أو دون رهاب الخلاء،

- علاج الرهاب المجتمعي.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع؟

لا تتناول أبدا سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، في الحالات التالية:

- الحساسية تجاه الإيسيتالويرام أو أحد المسوغات،

- بالإشراف مع بعض الأدوية الأخرى المضادة للاكتئاب من نوع كابحات المونو أمين أكسيداز غير الانتقائية (نيالاميد، إيبرونيازيد).

يجب إشعار الطبيب في حال وجود أفكار انتحارية، علما بأن هذه الأفكار قد تستمر في بداية علاج الاكتئاب.

لا ينصح بهذا الدواء لدى الأطفال والمراهقين دون 18 سنة.

انتبه:

- في حال المرض الكيدي أو السكري،

- في حال الاضطراب الهوسي،

- في حال الصرع أو سابقة اختلاجات، لدى حصول نوبات اختلاجية أو ازدياد وتيرة حصولها يتوجب إيقاف العلاج،

- في حال وجود سوابق شذوذ تخثر الدم، أو ميل للنزيف، أو العلاج بأدوية من شأنها زيادة خطر النزيف (مضادات تخثر عن طريق الفم، بعض مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية، الأسبرين، مضادات الالتهاب الثلاثية الدورة، التيكليوبيدين، الديبيريدامول...).

- إذا كنت تعاني من قصور كلوي حاد،

- إذا كنت تعاني من مرض إكليلي (ذبحة صدرية)،

- في حال الإرضاع.

الغذية والمشروبات

ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية أثناء العلاج.

الحمل

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

Seroplex® 10 mg

6 118001 184989
P.P.V. : 240,00 DH
Seroplex 10mg cp sec b28
Q1 Zanata Ain sebaa Casablanca
Km 10, Route Côtière 111,
Maphar

قبل تناول هذا الدواء.
ن جديد.

يك شك، اطلب المزيد من المعلومات من

الطبيب أو
- وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع
• المادة الفعالة هي:

إيسيتالويرام 10,00 ملغ

بشكل أوكسالات الإيسيتالويرام 12,77 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للقطع

• المكونات الأخرى هي:

النواة العارية:

سلولوز ميكروبولوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكرميلوز صودي، ستيرات المغنسيوم.

التغليف:

أوبادري أبيض OY-S-28849: هيبروميلوز، ماكروغول 400 وثاني أكسيد التيتان (E171).

• صاحب الرخصة / المصنع:

H. LUNDBECK A/S, Ottiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DANEMARK

1 - ما هو سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، وما هي حالات استعماله؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف قابل للقطع في علبة من 28 أو 14 قرص.

مضاد اكتئاب / كابح انتقائي لإعادة التقاط السيروتونين.

هذا الدواء هو مقاوم للاكتئاب. يوصى باستعماله في:

- علاج نوبات الاكتئاب الحادة،

- علاج الاضطراب الهلعي مع أو دون رهاب الخلاء،

- علاج الرهاب المجتمعي.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع؟

لا تتناول أبدا سيروبلكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، في الحالات التالية:

- الحساسية تجاه الإيسيتالويرام أو أحد المسوغات،

- بالإشراف مع بعض الأدوية الأخرى المضادة للاكتئاب من نوع كابحات المونو أمين أكسيداز غير الانتقائية (نيالاميد، إيبرونيازيد).

يجب إشعار الطبيب في حال وجود أفكار انتحارية، علما بأن هذه الأفكار قد تستمر في بداية علاج الاكتئاب.

لا ينصح بهذا الدواء لدى الأطفال والمراهقين دون 18 سنة.

انتبه:

- في حال المرض الكيدي أو السكري،

- في حال الاضطراب الهوسي،

- في حال الصرع أو سابقة اختلاجات، لدى حصول نوبات اختلاجية أو ازدياد وتيرة حصولها يتوجب إيقاف العلاج،

- في حال وجود سوابق شذوذ تخثر الدم، أو ميل للنزيف، أو العلاج بأدوية من شأنها زيادة خطر النزيف (مضادات تخثر عن طريق الفم، بعض مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية، الأسبرين، مضادات الالتهاب الثلاثية الدورة، التيكليوبيدين، الديبيريدامول...).

- إذا كنت تعاني من قصور كلوي حاد،

- إذا كنت تعاني من مرض إكليلي (ذبحة صدرية)،

- في حال الإرضاع.

الغذية والمشروبات

ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية أثناء العلاج.

الحمل

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. **Dénomination du médicament :**
ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20
DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez (ou avez eu) d'autres questions, de vous adresser à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament :

- **Composition qualitative et quantitative en substance (s) active(s) :**
Zolpidem tartrate.

- **Composition qualitative en excipients :**
Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de calcium, Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

- **Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N° : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

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

6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

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

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Œdème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

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

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

LOT : 45100
PER :

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. **Dénomination du médicament :**
ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20
DCI : ZOLPIDEM

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

2. Composition du médicament :

- **Composition qualitative et quantitative en substance (s) active(s) :**
Zolpidem tartrate.

- **Composition qualitative en excipients :**
Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de calcium, Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

- **Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N° : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

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

6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

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

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Œdème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

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

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

LOT : 45100
PER :

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. **Dénomination du médicament :**
ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20
DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez (ou avez eu) d'autres questions, de vous adresser à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Si vous remarquez des effets indésirables, ou si vous remarquez des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament :

- **Composition qualitative et quantitative en substance (s) active(s) :**
Zolpidem tartrate.

- **Composition qualitative en excipients :**
Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de calcium, Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

- **Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N° : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

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

6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

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

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Œdème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

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

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

LOT : 45100
PER :

Zopidox® 10 mg

Zolpidem

1. **Dénomination du médicament :**
ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20
DCI : ZOLPIDEM

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

2. Composition du médicament :

- **Composition qualitative et quantitative en substance (s) active(s) :**
Zolpidem tartrate.

- **Composition qualitative en excipients :**
Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de calcium, Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

- **Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N° : système nerveux central).

4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

5. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

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

6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

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

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

7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Œdème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde :

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

Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

LOT : 45100
PER :

ATHYMIL 30 mg

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 20
DCI : Chlorhydrate de miansérine

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

Gardez cette notice. vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas comme quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine.....

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration.

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

• si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

• maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

• association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets

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

• somnolence,

• sécheresse de la bouche,

• constipation.

Rarement :

• convulsions,

• prise de poids,

• douleurs articulaires,

• œdème (gonflement),

• douleurs musculaires,

• élévation des enzymes du foie, fonction

• hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités dépressifs : possibilité de troubles psychiatriques.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour le médicament comprimé pelliculé sécable.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet dépressif peut persister au bout de plusieurs jours. Il est donc recommandé de continuer à prendre le médicament régulièrement même en l'absence d'amélioration de votre état.

Idées suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles de l'humeur, des idées d'auto-agression (agression envers soi-même) ou des idées de suicide peuvent être majorées au cours du traitement. Ces manifestations peuvent être majorées au cours du traitement car ce type de médicament n'agit pas tout de suite. Elles peuvent persister plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ces idées au début du traitement.

Si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les personnes souffrant d'une maladie psychiatrique et traitées par un antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou si vous avez des idées de suicide, adressez-vous à votre médecin ou allez directement à l'hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble de l'humeur, cette notice. Vous pouvez lui demander de vous accompagner. Si vous souffrez de dépression ou que votre anxiété s'aggrave, consultez votre médecin.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants de moins de 18 ans. Il est également important de noter que les adolescents de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables et de comportement hostiles (comportement d'opposition et colère) lors du traitement. Néanmoins, il est possible d'utiliser ATHYMIL à des patients de moins de 18 ans sous surveillance médicale stricte. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL, discutez avec lui de la sécurité à long terme concernant le développement cognitif et comportemental.

ATHYMIL 30 mg

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 20
DCI : Chlorhydrate de miansérine

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

Gardez cette notice. vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas comme quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration.

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

• si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

• maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

• association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets

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

• somnolence,

• sécheresse de la bouche,

• constipation.

Rarement :

• convulsions,

• prise de poids,

• douleurs articulaires,

• œdème (gonflement),

• douleurs musculaires,

• élévation des enzymes du foie, fonction

• hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités dépressifs : possibilité de troubles psychiatriques.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionnez-le à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour le médicament comprimé pelliculé sécable.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet dépressif peut persister au bout de plusieurs jours. Il est donc recommandé de continuer le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles de l'humeur, des idées d'auto-agression (agression envers soi-même) peuvent être majorées au cours du traitement. Ces manifestations peuvent être majorées au cours du traitement car ce type de médicament n'agit pas tout de suite. Elles peuvent survenir à n'importe quel moment de votre traitement, même après plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ces idées suicidaires si :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les personnes souffrant d'une maladie psychiatrique et traitées par un antidépresseur.

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

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble de l'humeur, consultez votre médecin.

Vous pouvez lui demander de vous accompagner à l'hôpital ou de vous accompagner à l'hôpital.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants de moins de 18 ans. Il est également important de noter que les enfants de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables.

Les effets indésirables les plus fréquents sont les troubles du comportement (opposition et colère) lors de la prise de médicaments. Néanmoins, il est possible d'observer des effets indésirables.

ATHYMIL à des patients de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans, il doit vous en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît.

ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans, il doit vous en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît.

ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans, il doit vous en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît.

ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans, il doit vous en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît.

ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans, il doit vous en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît.

ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans, il doit vous en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît.

ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à un patient de moins de 18 ans, il doit vous en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît.

