

# 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.

**Biologie 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.

**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.

**Prothèse 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

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



**Déclaration de Maladie**  
 N° P19-0030008

**Maladie**       **Dentaire**       **Optique** <sup>40463</sup>       **Autres**

**Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : 1840      Société : Royal Air Maroc

Actif       Pensionné(e)       Autre :

Nom & Prénom : LAKNINE MUSTAPHA

Date de naissance : 1952 / 1 / 1

Adresse : Rue 65 NFE C.R. G. OULFA

Tél. : 0626338392      Total des frais engagés : 1777,8      Dhs

**Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25 / 08 / 2020

Nom et prénom du malade : LAKNINE Kharidja      Age :

Lien de parenté :  Lui-même       Conjoint       Enfant

Nature de la maladie : sd depressif

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 : CAZABLANCA      Le : 17 SEP 2020

Signature de l'adhérent(e) :

### 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
25.08 2020	↳ NPSY		350 dh	<i>Dr. Tarik BENJELLOUN Psychiatre 6 Bis Res. Essouf, Mly Toussef Hassan 1er Tel: 05 2222 58 10 - GSM 0661 08 93 17</i>

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/08 2020	1427,80

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

**Important :**

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
		DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Psychiatre des Hôpitaux de France

- Ex Médecin-Chef de Pôle :  
Pôle de Santé Mentale et d'Addictologie  
dans le Calvados
- Ex-Psychiatre à l'Institut Thérapeutique  
Educatif et Pédagogique (I.T.E.P)  
dans l'Orne
- Ex-Psychiatre Adultes et Enfants au Centre  
de Médecine Physique et de Réadaptation (C.M.P.R)  
dans l'Orne
- Ancien membre du réseau de l'obésité  
dans l'Orne

طبيب متخصص في الأمراض النفسية و العقلية  
 لدى

المستشفيات الفرنسية

طبيب رئيس قطب سابقا :

قطب الأمراض النفسية و العقلية و الإدمان  
 بالكالفادوس

طبيب متخصص لدى معهد العلاجات التعليمية و التربوية  
 بلورن (سابقا)

طبيب متخصص لدى معهد الترويضى للكبار و الأطفال

بلورن - فرنسا (سابقا)

Casablanca, Le : 20/11/2016

N° 10565

N° 10166

126,80 x 4



239,00 x 2

La metallo...



13,30 x 2

Artzen. G.M.



**Dr. Tarik BENJELLOUN**  
**Psychiatre**  
 16 Bis Rés. Essouror - Angle Mly Youssef Hassan 1er - Casablanca.  
 Tél: 07 77 22 50 10 - 06 61 08 93 17

142780

**NO-DEP® 50mg**

Sertraline



LOT 268  
 PER JAN 2022  
 PPV 126 DH 80

Se

o carmine

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boite de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

**Adultes:**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

**Enfants et adolescents:**

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

**NO-DEP® 50mg**

Sertraline



LOT 268  
 PER JAN 2022  
 PPV 126 DH 80

Se

o carmine

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boite de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

**Adultes:**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

**Enfants et adolescents:**

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

**NO-DEP® 50mg**

Sertraline



LOT 268  
 PER JAN 2022  
 PPV 126 DH 80

Se

o carmine

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de calcium, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boite de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

**Adultes:**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

**Enfants et adolescents:**

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

**NO-DEP® 50mg**

Sertraline



LOT 268  
 PER JAN 2022  
 PPV 126 DH 80

Se

o carmine

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boite de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

**Adultes:**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

**Enfants et adolescents:**

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

**ARIPIPHI®**

(Aripiprazole)

Veillez 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 de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Composition du médicament:

ARIPIPHI 5 mg	ARIPIPHI 10 mg	ARIPIPHI 15 mg	ARIPIPHI 30 mg
Principe actif : Aripiprazole 5mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, FD&C Blue N°2, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, stéarate de magnésium, eau purifiée qs.	Principe actif : Aripiprazole 10mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, oxyde de fer rouge, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, Stéarate de magnésium, eau purifiée qs.	Principe actif : Aripiprazole 15mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, stéarate de magnésium, eau purifiée qs.	Principe actif : Aripiprazole 30mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, oxyde de fer rouge, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, stéarate de magnésium, eau purifiée qs.

**Excipient à effet notoire :** lactose

### 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Autres antipsychotiques (code ATC : N05AX12)

### 3. Forme pharmaceutique et présentations

ARIPIPHI 5mg boîte de 15 et 30 comprimés

ARIPIPHI 10mg boîte de 15 et 30 comprimés

ARIPIPHI 15mg boîte de 15 et 30 comprimés

ARIPIPHI 30mg boîte de 15 et 30 comprimés

### 4. Indications thérapeutiques

- Traitement de la schizophrénie chez l'adulte et l'adolescent âgé de 15 ans ou plus.  
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères des troubles bipolaires de type I et prévention de récurrences d'épisodes maniaques chez l'adulte ayant présenté des épisodes à prédominance maniaque et/ou pour qui les épisodes maniaques ont répondu à un traitement par aripiprazole.

- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères des troubles bipolaires de type I chez l'adolescent âgé de 13 ans ou plus pour une durée allant jusqu'à 12 semaines.

### 5. Posologie

#### Adultes :

Schizophrénie :

La posologie initiale recommandée d'ARIPIPHI est de 10 ou 15 mg/jour avec une posologie d'entretien de 15 mg/jour, en une seule prise, pendant ou en dehors des repas.

ARIPIPHI est efficace dans un intervalle de doses allant de 10 à 30 mg/jour.

Une augmentation de l'efficacité pour des doses supérieures à la dose quotidienne recommandée de 15 mg n'a pas été démontrée, toutefois certains patients peuvent bénéficier d'une dose plus élevée. La dose quotidienne maximale ne doit pas dépasser 30 mg.

Épisodes maniaques dans les troubles bipolaires de type I :

La posologie initiale recommandée pour ARIPIPHI est de 15 mg une fois par jour pendant ou en dehors des repas, en monothérapie ou en association. Certains patients ne peuvent



### 7. Effets indésirables

Les effets indésirables suivants ont été rapportés plus fréquemment ( $\geq 1/100$ ) que sous placebo ou ont été identifiés comme des effets indésirables pouvant être cliniquement significatifs (suivis d'un astérisque) :

Les fréquences ci-dessous sont définies en fonction de la prévalence :  
1/10 ; peu fréquent ( $\geq 1/1000$ , < 1/100).

Affections psychiatriques :

- Fréquent : agitation, insomnie, anxiété.

- Peu fréquent : dépression\*.

Affections du système nerveux :

- Fréquent : troubles extrapyramidaux, allésation, céphalée.

Affections oculaires :

- Fréquent : trouble de la vision.

Affections cardiaques :

- Peu fréquent : tachycardie\*.

Affections vasculaires :

- Peu fréquent : hypotension orthostatique\*.

Affections gastro-intestinales :

- Fréquent : dyspepsie, vomissements, nausées, constipation, hypersécrétion salivaire.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration :

- Fréquent : fatigue.

### 8. Mise en garde spéciale et précautions d'emploi

Avant de prendre ARIPIPHI, prévenez votre médecin si vous souffrez de

- Taux élevés de sucre dans le sang (se manifestant par des symptômes tels que soif excessive, urines abondantes, augmentation de l'appétit et sensation de faiblesse) ou antécédents familiaux de diabète.

- Epilepsie

- Mouvements musculaires involontaires, irréguliers, en particulier au niveau de la face

- Maladies cardiovasculaires, antécédents familiaux de maladie cardiovasculaire, accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire ("attaque"), pression artérielle anormale.

- Caillots sanguins, ou antécédents familiaux de caillots sanguins, car les antipsychotiques ont été associés à la formation de caillots sanguins

- Antécédent de jeux d'argent excessifs

Si vous constatez une prise de poids, des mouvements anormaux, une somnolence gênant votre activité quotidienne habituelle, si vous rencontrez des difficultés pour avaler ou si vous présentez des symptômes allergiques, prévenez votre médecin.

Si vous êtes une personne âgée souffrant de démence (perte de la mémoire et d'autres capacités mentales) et si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire ("attaque"), vous ou votre entourage soignant devez en informer votre médecin.

Informez immédiatement votre médecin si vous avez des pensées suicidaires ou d'autoagression. Des idées et des comportements suicidaires ont été rapportés pendant le traitement par aripiprazole.

Informez immédiatement votre médecin si vous souffrez de raideur musculaire ou d'inflexibilité avec une forte fièvre, sueurs, altération des facultés mentales, ou battements du cœur très rapides ou irréguliers.

Enfants et adolescents

ARIPIPHI ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent âgés de moins de 13 ans. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ARIPIPHI.

ARIPIPHI contient du lactose. Les patients atteints de maladies héréditaires rares telles qu'intolérance au galactose, déficit en lactase ou malabsorption du glucose ou du galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

### 9. Interactions

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.

Médicaments réduisant la pression artérielle :

ARIPIPHI peut augmenter l'effet des médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle. Vous devez informer votre médecin si vous prenez un médicament contre l'hypertension artérielle.

LOT: 005  
PER: MAR 2021  
PPV: 208 DH 00

**ARIPIPHI®**

(Aripiprazole)

Veillez 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 de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**1. Composition du médicament:**

ARIPIPHI 5 mg	ARIPIPHI 10 mg	ARIPIPHI 15 mg	ARIPIPHI 30 mg
Principe actif : Aripiprazole 5mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, FD&C Blue N°2, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, stéarate de magnésium, eau purifiée qs.	Principe actif : Aripiprazole 10mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, oxyde de fer rouge, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, Stéarate de magnésium, eau purifiée qs.	Principe actif : Aripiprazole 15mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, stéarate de magnésium, eau purifiée qs.	Principe actif : Aripiprazole 30mg. Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, oxyde de fer rouge, hydroxypropylcellulose faiblement substitué, stéarate de magnésium, eau purifiée qs.

**Excipient à effet notoire :** lactose

**2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**

Autres antipsychotiques (code ATC : N05AX12)

**3. Forme pharmaceutique et présentations**

ARIPIPHI 5mg boîte de 15 et 30 comprimés

ARIPIPHI 10mg boîte de 15 et 30 comprimés

ARIPIPHI 15mg boîte de 15 et 30 comprimés

ARIPIPHI 30mg boîte de 15 et 30 comprimés

**4. Indications thérapeutiques**

- Traitement de la schizophrénie chez l'adulte et l'adolescent âgé de 15 ans ou plus.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères des troubles bipolaires de type I et prévention de récurrences d'épisodes maniaques chez l'adulte ayant présenté des épisodes à prédominance maniaque et/ou pour qui les épisodes maniaques ont répondu à un traitement par aripiprazole.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères des troubles bipolaires de type I chez l'adolescent âgé de 13 ans ou plus pour une durée allant jusqu'à 12 semaines.

**5. Posologie****Adultes :**

Schizophrénie :

La posologie initiale recommandée d'ARIPIPHI est de 10 ou 15 mg/jour avec une posologie d'entretien de 15 mg/jour, en une seule prise, pendant ou en dehors des repas.

ARIPIPHI est efficace dans un intervalle de doses allant de 10 à 30 mg/jour.

Une augmentation de l'efficacité pour des doses supérieures à la dose quotidienne recommandée de 15 mg n'a pas été démontrée, toutefois certains patients peuvent bénéficier d'une dose plus élevée. La dose quotidienne maximale ne doit pas dépasser 30 mg.

Épisodes maniaques dans les troubles bipolaires de type I :

La posologie initiale recommandée pour ARIPIPHI est de 15 mg une fois par jour pendant ou en dehors des repas, en monothérapie ou en association. Certains patients ne peuvent

**7. Effets indésirables**

Les effets indésirables suivants ont été rapportés plus fréquemment ( $\geq 1/100$ ) que sous placebo ou ont été identifiés comme des effets indésirables pouvant être cliniquement significatifs (suivis d'un astérisque) :

Les fréquences ci-dessous sont définies en fonction de la prévalence : 100, < 1/10 ; peu fréquent ( $\geq 1/1000$ , < 1/100).

Affections psychiatriques :

- Fréquent : agitation, insomnie, anxiété.

- Peu fréquent : dépression\*.

Affections du système nerveux :

- Fréquent : troubles extrapyramidaux, all

- Fréquent : céphalée.

Affections oculaires :

- Fréquent : trouble de la vision.

Affections cardiaques :

- Peu fréquent : tachycardie\*.

Affections vasculaires :

- Peu fréquent : hypotension orthostatique\*.

Affections gastro-intestinales :

- Fréquent : dyspepsie, vomissements, nausées, constipation, hypersécrétion salivaire.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration :

- Fréquent : fatigue.

**8. Mise en garde spéciale et précautions d'emploi**

Avant de prendre ARIPIPHI, prévenez votre médecin si vous souffrez de

- Taux élevés de sucre dans le sang (se manifestant par des symptômes tels que soif excessive, urines abondantes, augmentation de l'appétit et sensation de faiblesse) ou antécédents familiaux de diabète.

- Epilepsie

- Mouvements musculaires involontaires, irréguliers, en particulier au niveau de la face

- Maladies cardiovasculaires, antécédents familiaux de maladie cardiovasculaire, accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire ("attaque"), pression artérielle anormale.

- Caillots sanguins, ou antécédents familiaux de caillots sanguins, car les antipsychotiques ont été associés à la formation de caillots sanguins

- Antécédent de jeux d'argent excessifs

Si vous constatez une prise de poids, des mouvements anormaux, une somnolence gênant votre activité quotidienne habituelle, si vous rencontrez des difficultés pour avaler ou si vous présentez des symptômes allergiques, prévenez votre médecin.

Si vous êtes une personne âgée souffrant de démence (perte de la mémoire et d'autres capacités mentales) et si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral ou accident ischémique transitoire ("attaque"), vous ou votre entourage soignant devez en informer votre médecin.

Informez immédiatement votre médecin si vous avez des pensées suicidaires ou d'autoagression. Des idées et des comportements suicidaires ont été rapportés pendant le traitement par aripiprazole.

Informez immédiatement votre médecin si vous souffrez de raideur musculaire ou d'inflexibilité avec une forte fièvre, sueurs, altération des facultés mentales, ou battements du cœur très rapides ou irréguliers.

Enfants et adolescents

ARIPIPHI ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent âgés de moins de 13 ans. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ARIPIPHI.

ARIPIPHI contient du lactose. Les patients atteints de maladies héréditaires rares telles qu'intolérance au galactose, déficit en lactase ou malabsorption du glucose ou du galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

**9. Interactions**

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.

Médicaments réduisant la pression artérielle :

ARIPIPHI peut augmenter l'effet des médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle. Vous devez informer votre médecin si vous prenez un médicament contre l'hypertension artérielle.

LOT: 005  
PER: MAR 2021  
PPV: 208 DH 00

# Lamictal

## Lamotrigine

LAMICTAL 2 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 5 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 25 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 50 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 100 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 200 mg, comprimé dispersible ou à croquer

GlaxoSmithKline Maroc  
 Ain El Aouda  
 Région de Rabat  
 PPV : 239,00 DH  
 ID : 644621  
 6 118001 140800

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

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

### 1. QU'EST-CE QUE LAMICTAL, comprimé dispersible ou à croquer ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N03AX09

LAMICTAL appartient au groupe de médicaments appelés *anti-épileptiques*. Il est utilisé pour traiter 2 maladies - l'*épilepsie* et les *troubles bipolaires*.

**LAMICTAL traite l'épilepsie** en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, LAMICTAL peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. LAMICTAL peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lennox-Gastaut.
- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, LAMICTAL peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être

# Lamictal

## Lamotrigine

LAMICTAL 2 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 5 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 25 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 50 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 100 mg, comprimé dispersible ou à croquer  
 LAMICTAL 200 mg, comprimé dispersible ou à croquer

GlaxoSmithKline Maroc  
 Ain El Aouda  
 Région de Rabat  
 PPV : 239,00 DH  
 ID : 644621  
 6 118001 140800

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

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

### 1. QU'EST-CE QUE LAMICTAL, comprimé dispersible ou à croquer ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N03AX09

LAMICTAL appartient au groupe de médicaments appelés *anti-épileptiques*. Il est utilisé pour traiter 2 maladies - l'épilepsie et les troubles bipolaires.

**LAMICTAL traite l'épilepsie** en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, LAMICTAL peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. LAMICTAL peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lennox-Gastaut.

• Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, LAMICTAL peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être



# Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénydyle

Comprimés

SANOFLA

## IDENTIFICATION

### Composition

Chlorhydrate

Excipients : l2

(gluten), silice colloïdale hydrophobisée, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de

Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits

par un traitement neuroleptique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans

les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

LOT : 19E006  
PER : 11 2022

ARTANE 5MG  
CP B20

P.P.V : 13DH30



mg  
lé

### Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas, avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse – Allaitement

#### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

### Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



# Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphténydyle

Comprimés

## IDENTIFICATI

### Composition

Chlorhydrate

Excipients : lz

(gluten), silice colloïdale hydrophobe, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

SANOFL

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V : 13DH30



mg  
lé

### Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas, avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse – Allaitement

#### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

### Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la