

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.

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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- 065752

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société : RAM MUPRAS

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MOUNEN BRAHIM

Date de naissance : 01-06-1954

Adresse : n°14 lot des HARES HAY My Rachid

Tél. : 0664 94 1231

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

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

Date de consultation : 24 / 9 / 2020

Nom et prénom du malade : MOUNEN BRAHIM Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Pathologie chronique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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


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

Fait à : Casa

Le : 24 / 09 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24.9.2020		CV psy	380,	 Dr. LYAZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 11 Janvier - Casablanca 22.44.36.50

[illegible][illegible][illegible][illegible][illegible]

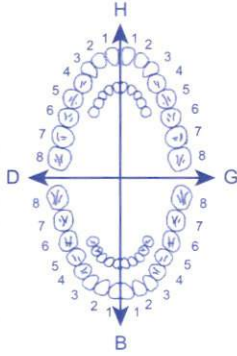
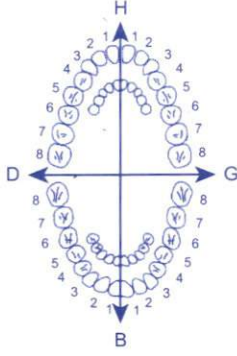
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

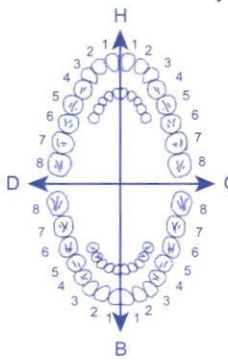
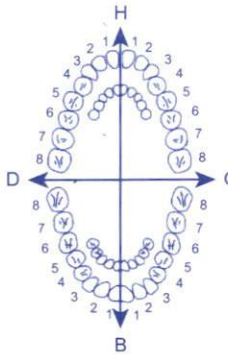
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> <div>DEBUT D'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> <div>FIN D'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="text-align: center;"> H <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: left;"> 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: right;"> 21433552 00000000 G </div> </div> <hr style="width: 100%;"/> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: left;"> 00000000 35533411 D </div> <div style="text-align: right;"> 00000000 11433553 G </div> </div> B </div>			<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> <div>DATE DU DEVIS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> <div>DATE DE L'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 100px; height: 30px;"></div> </div>
	<div style="text-align: center;"> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession </div>			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de

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			
	<div><div>H</div><div><div><div>25533412</div><div>00000000</div></div><div><div>21433552</div><div>00000000</div></div></div><div><div>D</div><div>G</div></div><div><div><div>00000000</div><div>35533411</div></div><div><div>00000000</div><div>11433553</div></div></div><div>B</div></div>				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS	
				DATE DU DEVIS	
				DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUT

Docteur LYAZIDI Abdelkrim

NEURO - PSYCHIATRE

(Ex. Médecin du C H U Avicenne
de Rabat)

83, Bd. du 11 Janvier - CASABLANCA

(à Côté du Cinéma Colisée)

Tél. & Fax : 0522.44.36.50

Sur Rendez-Vous

الدكتور اليازيدي عبد الكريم

طبيب نفسي

اختصاصي في الأمراض النفسية

والعصبية وأمراض الرأس

(طبيب سابقا بالمركز الصحي

الجامعي ابن سينا بالرباط)

83، شارع 11 يناير الدار البيضاء

(بجانب سينما كوليزي)

الهاتف والفاكس : 0522.44.36.50

بالميعاد

Casablanca, le 24 9 2020 الدار البيضاء في

Nov ren BRAIN

111111126

(47,90x4)

1 - Anafanil 2

SV

2 2 m

111111127

(94,00x4)

2 - valpar 37,5 : 1 ph 2 m

SV

(23,50x6)

3 - Tranxen 10 : 1 ph 3 m

SV

(34,70x6)

4 - 2e po - 6 : 1 ph 3 m

SV

(85,10x2)

5 - Selia 06 : 1 b 1 m

SV

(132,00x2)

6 - parox 2 : 1 ph 2 m

SV

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre

83, Bd 11 Janvier - Casablanca

Tél: 05 22 44 36 50

Durée de Traitement

02 m

A Revoir le 02 m

Anafranil® 25 mg

Dragées Boîte de 30

Clomipramine


NOVARTIS

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

- 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <de utiliser> Anafranil ?
4. Comment <prendre> <utiliser> Anafranil ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Anafranil ?

• Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?

L'Anafranil contient de la clomipramine (substance active) et appartient au groupe des antidépresseurs tricycliques.

L'Anafranil est utilisé chez l'adulte sur prescription médicale pour le traitement de diverses formes de dépression, des troubles obsessionnels compulsifs avec obsessions et besoin irrésistible d'accomplir certains actes, des attaques de panique et des états anxieux. Il améliore l'humeur et soulage des symptômes organiques tels qu'insomnie, vertiges, palpitations et autres troubles.

En outre, il est utilisé dans certains états douloureux chroniques. L'Anafranil est utilisé contre l'énurésie chez les enfants à partir de 6 ans et les adolescents.

Il est aussi utilisé chez les enfants à partir de 10 ans et les adolescents dans les troubles obsessionnels compulsifs.

L'Anafranil ne doit être utilisé que sur prescription du médecin. Par la suite dans cette notice, les abréviations ci-dessous sont utilisées pour désigner ces maladies.

Si vous avez des questions sur comment Anafranil agit ou pourquoi ce médicament vous a été prescrit, adressez-vous à votre médecin.

• Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <de utiliser> Anafranil ?

Il est important que vous, les membres de votre famille ou les personnes s'occupant de vous, signaliez à votre médecin toute modification de votre humeur au cours du traitement par l'Anafranil.

Vous devez attentivement suivre les instructions qui vous sont données par votre médecin même si elles diffèrent des informations générales qui sont précisées dans cette notice.

Ne prenez jamais :

- si vous avez eu une réaction inhabituelle ou allergique à la substance active d'Anafranil (clomipramine) ;
- un excipient d'Anafranil ou à un autre antidépresseur tricyclique ;
- si vous prenez déjà un antidépresseur ou un autre médicament qui appartient à la classe des inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) ;
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde ou si vous souffrez d'une maladie cardiaque grave.

Dans ces cas-là, vous ne devez pas prendre l'Anafranil.

Dans certains cas, l'Anafranil vous est interdit ou bien vous ne devez le prendre qu'après un examen médical approfondi. C'est pourquoi, il conviendra d'informer votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des affections ou troubles suivants :

- tendance aux convulsions (épilepsie)
- troubles du rythme cardiaque ou autres problèmes cardiaques
- autres maladies psychiques
- augmentation de la pression intra-oculaire (glaucome)
- maladies du foie ou des reins
- modification de la formule sanguine
- intoxication, p.ex. par des drogues
- troubles de la vidange de l'estomac

• Comment <prendre> <utiliser>

Votre médecin fixe la dose d'Anafranil ne doit être prise qu'après un repas. Veuillez-vous conformer à ce qui est écrit sur la notice. Les comprimés sécables non coupés en deux.

Le traitement ne doit être traité. Votre anxiété peut éventuellement être aggravée par les troubles anxieux chroniques. L'Anafranil sur une période prolongée.

Combien de temps prendre
Continuez à prendre Anafranil même vous le dira.

Si vous avez pris plus d'Anafranil que prescrit, contactez immédiatement votre médecin. Emportez avec vous le médicament.

Si vous oubliez de prendre Anafranil, ne prenez pas de médicament. Prenez la dose suivante à l'heure de la prise suivante.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à appeler votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que le médecin vous a prescrit ne correspond pas à ce que le médecin vous a prescrit, appelez l'hôpital ou votre médecin.

LOT: M20051-2
EXP: FEV 2023
PPV: 47,90 DH

LOT: M20051-2
EXP: FEV 2023
PPV: 47,90 DH

LOT: M20051-2
EXP: FEV 2023
PPV: 47,90 DH

LOT: M20051-2
EXP: FEV 2023
PPV: 47,90 DH

Les indications posologiques suivantes figurent uniquement à titre indicatif. Dans le cas de dépression, de troubles obsessionnels compulsifs et de phobies, la dose quotidienne est généralement de 15 à 150 mg. Dans les cas de crises de panique ou de la dénommée agoraphobie, on commence généralement par 10 mg par jour et on augmente lentement la dose jusqu'à 100 mg par jour. Dans les états douloureux chroniques, la dose quotidienne se situe généralement entre 10 et 150 mg.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Dans le cas d'énurésie (enfants de plus de 6 ans et adolescents), la dose quotidienne se situe habituellement, selon l'âge, entre 20 et 75 mg. Dans les troubles obsessionnels compulsifs chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adolescent, une dose de 25 mg est généralement donnée au début. Le médecin augmentera ensuite progressivement la dose jusqu'à 100 mg par jour après 2 semaines et au maximum jusqu'à 200 mg dans les semaines suivantes.

• Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Si vous présentez l'un des effets décrits ci-dessus, parlez-en immédiatement à votre médecin.

Très fréquents (plus de 1 patient sur 10) :

Étourdissements, fatigue passagère, vertiges, tremblements, agitation, augmentation de l'appétit, prise de poids, sécheresse de la bouche, troubles de la vidange de la vessie, secousses musculaires, troubles de l'accommodation visuelle, vision trouble, maux de tête, sudation, constipation.

Fréquents (plus de 1 à 10 patients sur 100) :

Confusion avec désorientation et hallucinations, difficultés de concentration, troubles de la parole, troubles du sommeil, anxiété, augmentation de l'élan vital et exaltation de l'humeur, excitation exagérée, comportement agressif, troubles du comportement, troubles de la mémoire, balancements, insomnie,

Paroxetine Win®

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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 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. QU'EST-CE QUE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

PAROXÉTINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXÉTINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles, avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxieux social (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), • anxiété généralisée.

PAROXÉTINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés inhibiteurs sélectifs de la recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué. Le mécanisme d'action de PAROXÉTINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmentent le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthionium (bleu de méthylene)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide. • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXÉTINE WIN et informez-en votre médecin.

Précautions d'emploi - mises en garde spéciales

Avvertissements et précautions

Avertissez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable.

- Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »). • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXÉTINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur. • Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez eu une simothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des anti-psychotiques comme la pérphénazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

• Si vous êtes di soufrez de glie encoite ou e «Grossesse» rubrique ci-des 18 ans ».

Utilisation ch PAROXÉTINE les adolesce Les patients indésirables

comportement hostile (comportement

lorsqu'ils sont tra

Néanmoins, il

PAROXÉTINE W c'est dans l'intér

Si votre médec

que vous désir

informer votre

s'aggrave lors d

18 ans.

Dans cette tra

concernant la c

comportemental n'a pas été observé

Dans les études che des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou inamical, manque d'appétit, tremblements, transpiration excessive, hyperactivité, agitation, des fluctuations de l'humeur et accès de pleurs et des ecchymoses ou des saignements inhabituels (par exemple des saignements de nez).

Dans ces études, les symptômes décrits ci-dessus ont également affecté les enfants et adolescents qui avaient reçu du placebo, mais à une fréquence moindre.

Dans ces études, certains patients de moins de 18 ans ont présenté des effets indésirables lors de la diminution de doses ou de l'arrêt de la paroxétine. Ces effets étaient similaires à ceux observés chez l'adulte à l'arrêt de la paroxétine (voir rubrique 3 - Comment prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?).

De plus, les patients de moins de 18 ans ont présenté assez fréquemment (moins de 1 patient sur 10) des douleurs abdominales, une nervosité, et des fluctuations de l'humeur (accès de pleurs, agressivité envers soi-même, pensées suicidaires et tentatives de suicide)

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants : • si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru, chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

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

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec la paroxétine

Des patients traités par la paroxétine développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement. D'autres développent un syndrome sérotoninergique, comportant certains ou la totalité des symptômes suivants : confusion mentale, agitation, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou sons étranges), contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. Si vous remarquez un de ces symptômes, contactez votre médecin. Pour plus d'information sur les effets indésirables de PAROXÉTINE WIN, lire ci-dessous la rubrique 4. - Quels sont les effets indésirables éventuels ? -

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V. : 132DH00



118000 062301

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V. : 132DH00



118000 062301

Si vous
as êtes
ériques
ns (voir
moins de

nfants et

d'effets
aires ou
colère)

scrire
le que

WIN et
devez
ait ou
ains de

oxétine
gnitif et

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

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 conseil à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadriséc

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles du sommeil.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

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

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction du poids et de la réponse du patient.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 12 ans.

Enfant, sujet âgé, insuffisance rénale ou hépatique : il est recommandé de commencer par la moitié de la posologie moyenne puis d'augmenter progressivement.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de réponse.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certains patients, provoquer des effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier lors du réveil, sensation de fatigue musculaire, baisse de la vigilance, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, de l'agitation, idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement de l'anxiété.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament peuvent entraîner une dépendance.

PPV : 34DH70

PER : 07-23

LOT : J2086

PPV : 34DH70

PER : 07-23

LOT : J2086

PPV : 34DH70

PER : 07-23

LOT : J2086

PPV : 34DH70

PER : 07-23

LOT : J2086

PPV : 34DH70

PER : 07-23

LOT : J2086

PPV : 34DH70

PER : 06-23

LOT : J1722

VELAXOR® LP

LOT 0001039

EXP 01/23

PPV 94DH00

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il s'agit d'un proche, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1001613

12/2022

94DH00

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• **Gélule dosée à 37,5 mg :** Par gélule
Venlafaxine (DCI) 37,50 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : 42,43 mg

• **Gélule dosée à 75 mg :**
Venlafaxine (DCI) 75,00 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : 84,86 mg
Excipients (communs): Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12.5.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• **Gélule dosée à 37,5 mg** : Boîte de 30.
• **Gélule dosée à 75 mg** : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS. Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- Anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.
- Prévention des récurrences dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxieux sociale (phobie sociale).

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité connue à la venlafaxine.
- IMAO non sélectifs (iproniazide).
- Allaitement.

b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à des doses égales ou supérieures à 200 mg.
- En cas d'antécédents de pharmacodépendance, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.
- La prévention des récurrences dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins trois épisodes d'intensité modérée à sévère.

• Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

L'utilisation de Velaxor LP est déconseillée chez les adolescents de moins de 18 ans.

• Suicidaire (tentatives de suicide, idées suicidaires)

hostile (principalement agressive et colérique) ont été plus fréquemment observées chez les enfants et adolescents.

• Antidépresseurs par rapport à la prise en charge de la dépression

en cas de nécessité clinique, le patient devra être suivi de près.

• Néanmoins, le patient devra être attentif pour détecter l'apparition de symptômes de dépression.

De plus, on ne dispose d'aucune donnée sur l'efficacité à long terme chez l'enfant et l'adolescent.

• Maturité et le développement cognitif

et le développement cognitif.

• Précautions d'emploi :

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION.

• Chez les patients épileptiques ou à risque d'épilepsie,

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

• En cas de virage maniaque franc,

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

• Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,

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

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

d) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Contre-indiquées :

• IMAO non sélectif (iproniazide) : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique. Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par la venlafaxine, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la venlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

• Syndrome sérotoninergique :

Celui-ci se manifeste par l'apparition (éventuellement brutale), simultanée ou séquentielle, d'un ensemble de symptômes pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation, confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements, hyperreflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie, éventuellement coma), digestif (diarrhée).

Deconseillées :

• Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline, dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale ;

• hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.

• IMAO sélectifs A (moclobémide, tolaxatone) : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.

• Linéolidé : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.

LOT 0001039

EXP 01/23

PPV 94DH00

1001613

12/2022

94DH00

Tranxène® 5 mg Tranxène® 10 mg

Clorazépate dipotassique

Gélule

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

ANXIOLYTIQUES

Ce médicament est préconisé dans le traitement lorsque celle-ci s'accompagne de troubles de la prévention et/ou traitement des manifestations de sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRANXÈNE, gélule

Ne prenez jamais TRANXÈNE, gélule dans les cas suivants :

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

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

Faites attention avec TRANXÈNE, gélule :

Mises en garde spéciales

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

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

- durée du traitement,
 - dose,
 - antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.
- La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

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

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

envers soi-même ou son entourage, des troubles du comportement et des actes de violence.

Si une ou plusieurs de ces situations se produisent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés sont utilisés avec prudence chez les personnes souffrant de somnolence et/ou de relaxation excessive. Ils peuvent favoriser les chutes, graves dans cette population.

Précautions d'emploi : Ce médicament ne peut à lui seul résoudre les problèmes de dépendance. Il convient de demander conseil à votre médecin. Celui-ci indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

La prise de ce médicament doit être renforcée notamment en cas de consommation chronique du foie, d'alcoolisme ou de prise de médicaments. Ce médicament ne traite pas la dépendance, mais présente une action préventive en réduisant la durée de la dépendance. Il laisserait la dépendance évoluer avec persistance ou majoration. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

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