

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



Déclaration de Maladie

N° P19- 069069

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société : ND: 27929

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MAUMEN BRAHM

Date de naissance :

Adresse :

Tél. 06 64 94 181 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-069069

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

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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



Déclaration de Maladie
N° P19- 0045942

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 1467 Société : RAM "MUPRAS"
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MOUMEN BRAHIM
Date de naissance : 01-06-1954
Adresse : n°14 Lot 10 HARES HAY Moulay Rachid
caba
Tél : 0664 94 1231 Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin
Cachet du médecin : Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd 11 Janvier - Casablanca
Date de consultation : 09/05/2020
Nom et prénom du malade : BRAHIM Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enf
Nature de la maladie :
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
médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : caba Le : 27/05/2020
Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-045942

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

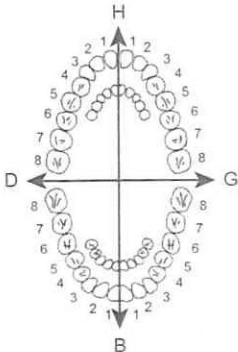
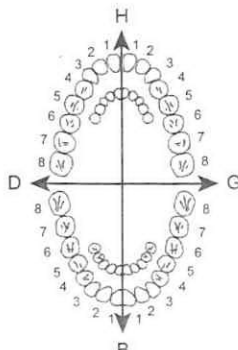
Matricule : 1467
Nom de l'adhérent(e) : MOUMEN
Total des frais engagés :

RELEVÉ DES TRAVAUX 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 de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 اليزيدي عبد الكريم

طبيب نفساني

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 27-5-2022 الدار البيضاء في

YOUNES BRAHIM

(940044) VEXAOR 37,1
1 fl 2 p
(479042) Anapril 20

(347048) Zepa 6
1 fl 3 p

(237041) tranxem 16
1 p 3 p

(851042) Solian 20
1 p 1 p
(132042) Daxo he 20
1 p 1 p

Durée de traitement

12 92.3 22 w

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd 11 Janvier - Casablanca
Tél: 05 22 44 36 50

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd 11 Janvier - Casablanca
Tél: 05 22 44 36 50

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

SOLIAN® 50.mg, comprimé
amisulpride

SANOFI 

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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SOLIAN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Solian appartient à une famille de médicaments appelés antipsychotiques. Ce médicament est utilisé pour traiter les personnes souffrant de schizophrénie. La schizophrénie est une maladie mentale caractérisée par certains troubles psychiques et du comportement, comme par exemple des hallucinations ou de l'agitation.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOLIAN

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

- si vous souffrez de diabète ou si vous présentez des facteurs de risque de diabète,
- si vous avez des antécédents d'hyperprolactinémie (hormone provoquant la sécrétion de lait), p des troubles d'origine hypophysaire. Dans ce cas, surveillez étroitement pendant le traitement.

Pendant le traitement, si vous présentez une baisse de la conscience, accompagnés d'un malaise, consultez immédiatement votre médecin et consultez votre médecin.

En cas de survenue d'une infection ou d'une fièvre, consultez votre médecin. En cas de survenue d'une infection ou d'une fièvre, consultez votre médecin. En cas de survenue d'une infection ou d'une fièvre, consultez votre médecin.

Utilisation chez l'enfant :

- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'enfant.
- L'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

Ce médicament ne doit pas être arrêté brutalement car cela peut provoquer l'apparition d'un phénomène de sevrage. Celui-ci se caractérise par l'apparition de signes tels qu'insomnie, nausées, vomissements mais on peut observer également des mouvements anormaux et la réapparition de troubles psychotiques.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

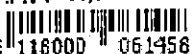
Vous ne devez jamais prendre ce médicament avec : la cabergoline, le quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation), le citalopram, l'escitalopram (médicaments pour traiter l'anxiété ou la dépression), la dompéridone (médicament pour traiter les nausées et les vomissements), l'hydroxyzine (médicament pour traiter l'anxiété ou l'urticaire).

Vous devez éviter de prendre ce médicament avec :

- certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson (amantadine, apomorphine, bromocriptine, entacapone, lisuride, pergolide, pramipexole, rasagiline, ropinirole, rotigotine, sélégitine,

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaï Casablanca

SOLIAN 60mg, cp B 30
P.P.V. : 85,10 DH


6 118000 061458

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaï Casablanca

SOLIAN 60mg, cp B 30
P.P.V. : 85,10 DH


6 118000 061458



Dénomination du médicament :

Anafranil® 25 mg

Dragées Boîte de 30 Clomipramine

NOVARTIS

LOT: M1129
EXP: SEP 2022
PPV: 47,90 DH

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 » < d'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-dessus 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 » < d'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 état de santé concernant le traitement par Anafranil.

Suivez attentivement toutes 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 déjà 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 agit sur le système nerveux central.

- 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 :

- souffrance aux convulsions (épilepsie)

• Comment « prendre » < utiliser » Anafranil ?

Votre médecin fixe la dose que vous devez prendre. L'Anafranil ne doit être pris qu'après un avis médical.

Veuillez-vous conformer strictement aux recommandations de votre médecin. Les comprimés sécables (à ne pas croquer).

Le traitement ne doit être arrêté qu'après avis médical.

Votre anxiété peut éventuellement être aggravée par les troubles anxieux chroniques. L'Anafranil sur une période prolongée.

Combien de temps prendre Anafranil ?

Continuez à prendre Anafranil jusqu'à ce que votre médecin vous le dise.

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

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

Si vous avez oublié de prendre Anafranil, ne prenez pas la dose suivante à l'heure de la prise suivante.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à contacter votre médecin.

Si le nombre de dragées ou de comprimés que vous devez prendre est supérieur à celui que le médecin vous a prescrit, présentez-vous immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche ou chez votre médecin ou appelez l'hôpital ou votre médecin.

En cas de dépression, de troubles obsessionnels compulsifs et de phobies, la dose quotidienne est généralement de 75 à 150 mg. Dans les cas de crises de panique ou de la dénommée agoraphobie, on commence généralement par 10 mg par jour, on augmente progressivement 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 adultes :

Les indications posologiques suivantes figurent uniquement à titre indicatif.

En cas de dépression, de troubles obsessionnels compulsifs et de phobies, la dose quotidienne est généralement de 75 à 150 mg. Dans les cas de crises de panique ou de la dénommée agoraphobie, on commence généralement par 10 mg par jour, on augmente progressivement 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 les 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/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.

Les effets indésirables (plus de 1 patient sur 10) :

Etourdissements, fatigue, passage, vertiges, tremblements, agitation, augmentation de l'appétit, prise de poids, sécheresse de la bouche, troubles du sommeil, augmentation de la vessie, secousses musculaires, troubles de l'accommodation.

Paroxetine Win®

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Vole 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, obsessions), dépression importante, insomnie, troubles paniques (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 méthylthionitrate (aussi de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débiter 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).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, 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 pourrait 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 électroconvulsion (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 rispéridone 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 diabétique souffrez de glaucome encolite ou envisagez « Grossesse » et « Allaitement » (ci-dessous « 18 ans »).

Utilisation chez les enfants

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans souffrant de troubles anxieux ou de dépression sont traités par la paroxétine.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

PAROXÉTINE WIN n'est pas recommandée chez les adolescents de moins de 18 ans.

LOT : 2010005
PER: 02 2023

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00



PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00



LOT : 2010005
PER: 02 2023

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 majeures 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 si pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si 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 anxiété, qui comprend le fait de se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement. D'autres développent un syndrome sérotonérique, 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

VELAXOR®

LOT N° : 1909388
EXP : 09/2022
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.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

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
Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	42,43 mg
Gélule dosée à 75 mg :	75,00 mg
Venlafaxine (DCI) :	84,86 mg
Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	84,86 mg
Excipients (communs) :	Hypermellose, 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

ANTI-DEPRESSEURS. 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 anxiété 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 moi d'intensité modérée à sévère.
Utilisation chez l'enfant et l'adolescent : L'utilisation de Velaxor chez les adolescents de moins de 18 ans (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de l'usage de la violence (principalement hostile (principalement et colère) ont été p études cliniques chez antidépresseurs par on cas de nécessité néanmoins prise, le p attentive pour détecte De plus, on ne dispos terme chez l'enfant et la maturation et le dévelo

LOT N° : 1909388
EXP : 09/2022
PPV : 94DH00

c) PRÉCAUTIONS D'UTILISATION

- Chez les patients épileptiques : risque d'augmentation de la fréquence des crises.
 - Chez les patients à pression artérielle élevée : risque d'augmentation de la pression artérielle.
 - En cas de virage maniaque.
 - Le risque de saignement augmenté lors d'un traitement par antidépresseur.
 - Chez les patients hypertendus : risque d'augmentation de la pression artérielle.
 - En cas d'insuffisance rénale.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST CONSEILLÉ DE CONSULTER VOTRE MÉDECIN.

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.

Syndrôme 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 (hyperpyrexie, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie, éventuellement coma), digestif (diarrhée).

Déconseillées :

- Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline, dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale : hypertension paroxysmique avec possibilité de troubles du rythme.
- IMAO sélectifs A (moclobémide, tolaxalone) : 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.
- Linézolide : 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.

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 plus d'infos 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 dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadriséable, 12

Excipients : Q.S.P. 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadriséable (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 moyenne 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 de la réponse.

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

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans.

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé d'utiliser par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

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 administré

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 symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, provoquer des effets indésirables.

effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la vigilance, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, 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 des états d'agitation. Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent l'apparition de troubles du sommeil.

PPV : 34DH70

PER : 03/22

LOT : I732

PPV : 34DH70

PER : 02-23

LOT : J441

PPV : 34DH70

PER : 02-23

LOT : J441

PPV : 34DH70

PER : 02-23

LOT : J441

PPV : 34DH70

PER : 02-23

LOT : J441

PPV : 34DH70

PER : 02-23

LOT : J441

Tranxène® 5 mg Tranxène® 10 mg

clorazépate dipotassique

Gélule

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

ANXIOLYTIQUES

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

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

Ne prenez jamais TRANXÈNE, gélule

- allergie connue à ce principe actif ou à l'un des composants du médicament, • insuffisance grave, • syndrome d'apnée du sommeil (pendant le sommeil), • insuffisance hépatique, • myasthénie (maladie caractérisée par une faiblesse 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.

mise en route du traitement

Des troubles de mémoire et des altérations des

consultez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits utilisés avec prudence chez les personnes atteintes de somnolence et/ou de troubles peuvent favoriser les chutes graves dans cette population.

Précautions d'emploi : Ce médicament peut à lui seul résoudre le problème. Il convient de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien indiquera les conduites à éviter en cas d'anxiété.

La prise de ce médicament est renforcée notamment en cas de prise chronique du foie, d'alcoolisme. Ce médicament ne traite pas la dépression. Il ne traiterait la dépression qu'en association avec une persistance ou majeure. La prise d'alcool est formellement déconseillée.

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.



INDUCTAN®

Granulés pour suspension buvable en flacon
Trimébutine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Son utilisation doit toujours être basée sur la décision de votre médecin. Son usage peut leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont connus.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon ?
3. COMMENT PRENDRE INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

Ce médicament est indiqué dans les douleurs spasmodiques de l'intestin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon :

Si vous êtes allergique à la trimébutine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Ne donnez pas ce médicament à un enfant de moins de 2 ans.

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

Faites attention avec INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon :

Mises en garde
Ce médicament contient un agent colorant azoïque (jaune orangé S (E 110)) et peut provoquer des réactions allergiques.

Pour les enfants entre 2 ans et 5 ans :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Pour les enfants de plus de 5 ans :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 6 g de saccharose par dose dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Pour les adultes :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 9 g de saccharose par dose dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Précautions d'emploi

En cas de diabète, tenir compte de la teneur en sucre: 5 ml contient 3 g de saccharose.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise en utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

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

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Informations importantes concernant certains composants de INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon :

Liste des excipients à effet notoire : saccharose, jaune orangé S.

3. COMMENT PRENDRE INDUCTAN®, granulés pour suspension buvable en flacon ?

Posologie

Adulte

1 cuillerée à soupe 3 fois par jour.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 Cuillerées à soupe par jour.