

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

Informations 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 :

Toutes 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.

Education :

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.

Prothétique :

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

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1840

Société : Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : LAKNINE MUSTAPHA

Date de naissance : 1952/11/1

Adresse : RUE E 65 N 72 G.R.G. OULFA

Tél. : 06 26 33 83 92 Total des frais engagés : 1115 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 19 APR 2020

Nom et prénom du malade : Depnum 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 : SASA BLANCA

Signature de l'adhérent(e) : SW

Le : 31/12/2020

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/10/2006	C		2007	Psychiatre Rue Soumaya Rés. Soumaya près des Taxis de Bouskoura Tél : 0522 22 57 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE SALADE D'OR 15 Rue de l'Or BP 50 22 900 SAINT-MALO	19/10/2006	815,60

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

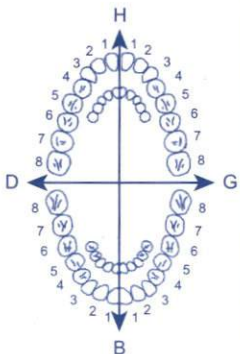
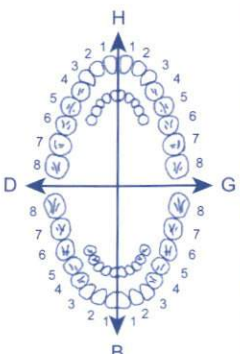
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B	MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DOCTEUR ALI-RIMANI

PSYCHIATRE

الدكتور على رمانى

طبيب أخصائي في الأمراض النفسية والعقلية

وصفة
Ordonnance

ce
79 | 10 | 262

167, 40

15

1 Xantis S

$$35.70 \times 21 \text{ AS } 7$$

Y Alprazolam N° 10840

$$79,00 \times 2 / 3 = 1 \frac{1}{2} - \frac{1}{2}$$

31 Velaux, FN N° 10839

J 180100 19 Jun

49 Blaszek

RDV

TEL: 05 22 22 57 40 GSM: 06 74 79 89 57

زنقة سهمية إقامة سمية الطابق 1 رقم 3 (قرب طاكسيات بوسكورة) البيضاء

Rue Soumia Résidence Soumia 1er étage N°3 près des Taxi de Bouskoura - Casa

Nb. folio 715



- 0 - 1/2

~~DOCTEUR RIMANI Ali
Psychiatre
Rue Soumaya Rés. Soumaya 1er Etage N°3
près des Taxi de Bouchoura Casablanca
Tél. 05 22 22 57 40~~

~~815,60~~



NORDAZ® 7,5 mg

Nordazépam
Comprimés sécables

Composition :

Nordazépam

Excipients (dont lactose) q.s.p.

Propriétés pharmacologiques :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédative, hypnotique, et

Indications thérapeutiques :

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

Le trouble panique n'est pas une indication.

Contre-indications :

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

Effets indésirables :

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

Précautions d'emploi :

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

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

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

Posologie :

Suivre les prescription de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés sécables dosés à 7,5 mg

Boîte de 30 comprimés tétrasécables dosés à 15 mg

Liste I

NORDAZ® 7,5 mg

Nordazépam
Comprimés sécables

Composition :

Nordazépam

Excipients (dont lactose) q.s.p.

Propriétés pharmacologiques :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédative, hypnotique, et

Indications thérapeutiques :

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

Le trouble panique n'est pas une indication.

Contre-indications :

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

Effets indésirables :

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

Précautions d'emploi :

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

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

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

Posologie :

Suivre les prescription de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés sécables dosés à 7,5 mg

Boîte de 30 comprimés tétrasécables dosés à 15 mg

Liste I



ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le 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 ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS

LOT 202053
EXP 09 2023
PRV 35,70

de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits 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.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

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

Risque de DEPENDANCE : 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 agitation, une irritation, un engourdissement des extrémités, une bruit à la lue-

ce phénomène de... sera d'autant plus fort. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de dépendance peut se produire de manière TRANSITOIRE dans les cas où les patients qui avaient justement arrêté le traitement.

Des troubles de l'humeur et d'altérations des fonctions psychiques sont susceptibles de se produire plusieurs heures qui suivent l'arrêt du traitement. Chez certains sujets, ce phénomène peut provoquer des réactions secondaires recherché : insomnie, anxiété, tension, modifications de l'humeur, voire des comportements agressifs ou dangereux (agressivité, violence, ou son entourage). Ces comportements peuvent être automatiques).

Si une ou plusieurs réactions secondaires surviennent, contactez immédiatement votre médecin.

Les benzodiazépines doivent être utilisées avec prudence chez le sujet âgé, en cas de maladie mentale et/ou de troubles de la觉眠, qui peuvent favoriser des effets secondaires graves. Les conséquences sont graves et peuvent être mortelles.

En raison de la présence de benzodiazépines dans le médicament, il peut survenir des effets secondaires tels que galactosémi, malabsorption du glucose, ou de déficit énergétique et métaboliques rares.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé. Il faut éviter d'insuffisance rénale, d'insuffisance cardiaque, d'insuffisance hépatique, d'alcoolisme et de maladie respiratoire.



ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le 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 ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS

LOT 202053
EXP 09 2023
PRV 35,70

de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits 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.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

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

Risque de DEPENDANCE : 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 agitation, une irritation, un engourdissement des extrémités, une bruit à la lue-

ce phénomène de... sera d'autant plus fort. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de dépendance peut se produire de manière TRANSITOIRE dans les cas où les patients qui avaient justement arrêté le traitement.

Des troubles de l'humeur et d'altérations des fonctions psychiques sont susceptibles de se produire plusieurs heures qui suivent l'arrêt du traitement. Chez certains sujets, ce phénomène peut provoquer des réactions secondaires recherché : insomnie, anxiété, tension, modifications de l'humeur, voire des comportements agressifs ou dangereux (agressivité, violence, ou son entourage). Ces comportements peuvent être automatiques).

Si une ou plusieurs réactions secondaires surviennent, contactez immédiatement votre médecin.

Les benzodiazépines doivent être utilisées avec prudence chez le sujet âgé, en cas de maladie mentale et/ou de troubles de la觉眠, qui peuvent favoriser des effets secondaires graves. Les conséquences sont graves et peuvent être mortelles.

En raison de la présence de benzodiazépines dans le médicament, il peut survenir des effets secondaires tels que galactosémi, malabsorption du glucose, ou de déficit énergétique et métaboliques rares.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé. Il faut éviter d'insuffisance rénale, d'insuffisance cardiaque, d'insuffisance hépatique, d'alcoolisme et de maladie respiratoire.

XAUTIS 5mg, 10mg et 15mg

Comprimés orodispersibles

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre santé. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1-DENOMINATION DU MEDICAMENT :

XAUTIS 5 mg, 10 mg et 15 mg

2-COMPOSITION:

	Xautis 5mg	Xautis 10mg	Xautis 15 mg
Principe actif : Olanzapine	5mg	10mg	15 mg
Excipients :	q.s.p 1comprimé orodispersible	q.s.p 1comprimé orodispersible	q.s.p 1comprimé orodispersible

3-FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Xautis 5 mg comprimés orodispersibles en boîte de 10 et de 30.

Xautis 10mg comprimés orodispersibles en boîte de 10 et de 30.

Xautis 15 mg comprimés orodispersibles en boîte de 10 et de 30.

4-DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

INDICATIONS

XAUTIS appartient à une famille de médicaments appelés antipsychotiques et est utilisé pour traiter les pathologies suivantes :

• La schizophrénie, une maladie qui s'accompagne de symptômes tels qu'entendre, voir et sentir des choses qui n'existent pas, avoir des croyances erronées, une suspicion inhabituelle, et un retrait affectif et social. Les personnes qui ont cette maladie peuvent également se sentir déprimées, anxieuses ou tendues.

• Des épisodes maniaques modérés à sévères, caractérisés par un état d'excitation ou d'euphorie.

Il a été démontré que XAUTIS prévient les récidives de ces symptômes chez les patients présentant un trouble bipolaire ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

5-DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais XAUTIS ORODISPERSIBLE 5 mg , 10 mg et 15 mg , comprimé orodispersible dans les cas suivants:

Ne prenez jamais XAUTIS ORODISPERSIBLE :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'olanzapine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Une réaction allergique peut prendre la forme d'une éruption, de démangeaisons, de gonflement de la face ou des lèvres, ou de difficulté à respirer. Si vous avez déjà éprouvé de telles manifestations, vous devez en informer votre médecin.

• si on vous a précédemment diagnostiqué des problèmes oculaires tels que certains types de glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).

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

6-MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec XAUTIS 5 mg, 10 mg et 15 mg comprimé orodispersible :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre XAUTIS

• L'utilisation de XAUTIS chez les patients âgés souffrant de démence, est déconseillée car elle peut entraîner des effets indésirables graves.

• Comme pour tous les médicaments de ce type, XAUTIS peut provoquer des mouvements anormaux, principalement de la face ou de la langue. En cas de survenue de tels effets après avoir reçu XAUTIS, informez votre médecin.

• Très rarement, les médicaments de ce type peuvent entraîner simultanément de la fièvre, une accélération de la respiration, une sudation, une rigidité musculaire et une somnolence ou une envie de dormir. Si de tels effets surviennent, consultez immédiatement votre médecin.

• Une prise de poids a été observée chez des patients prenant XAUTIS. Vous et votre médecin devez vérifier votre poids

LOT : KA92578
PER : 07-2021

COOPER PHARMA
PPV: 167,40 DH

VELAXOR® LP

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 mède.

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

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

LOT D001046

EXP 02/23

PPV 179DH00

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gérule dosée à 37,5 mg :

Verlafaxine (DCI) 37,50 mg

Équivalent en Verlafaxine chlorhydrate à : 42,43 mg

• Gérule dosée à 75 mg :

Verlafaxine (DCI) 75,00 mg

Équivalent en Verlafaxine 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

Gérule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• Gérule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.

• Gérule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

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 récidives 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 verlafaxine.

• 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 précoûtre l'action antidépressive proprement dite du médicament.

• Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de verlafaxine, 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 récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins trois tentatives de suicide.

- Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans : L'utilisation de Velaxor LP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Des comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère) ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si, en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires. De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental.

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

UTILISATION CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage marqué franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être augmenté lors d'un traitement par la verlafaxine.
- 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 sérototoninergique*. Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par la verlafaxine, et au moins une semaine entre l'arrêt de la verlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

* Syndrome sérototoninergique :

Ceulci-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, hyperréflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie, éventuellement coma, digestif (diarrhée).

Conseillées :

- 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 sélectif : (moclobémide, toloxatone) : risque d'apparition d'un syndrome sérototoninergique*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.
- Linezolid : risque d'apparition d'un syndrome sérototoninergique*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.

VELAXOR® LP

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 mède.

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

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

LOT D001046

EXP 02/23

PPV 179DH00

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gérule dosée à 37,5 mg :

Verlafaxine (DCI) 37,50 mg

Équivalent en Verlafaxine chlorhydrate à : 42,43 mg

• Gérule dosée à 75 mg :

Verlafaxine (DCI) 75,00 mg

Équivalent en Verlafaxine 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

Gérule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• Gérule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.

• Gérule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

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 récidives 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 verlafaxine.

• 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 précoûtre l'action antidépressive proprement dite du médicament.

• Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de verlafaxine, 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 récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins trois tentatives de suicide.

- Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans : L'utilisation de Velaxor LP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Des comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère) ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si, en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires. De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental.

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

UTILISATION CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage marqué franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être augmenté lors d'un traitement par la verlafaxine.
- 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 sérototoninergique*. Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par la verlafaxine, et au moins une semaine entre l'arrêt de la verlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

* Syndrome sérototoninergique :

Ceulci-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, hyperréflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie, éventuellement coma, digestif (diarrhée).

Conseillées :

- 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 sélectif : (moclobémide, toloxatone) : risque d'apparition d'un syndrome sérototoninergique*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.
- Linezolid : risque d'apparition d'un syndrome sérototoninergique*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.

VELAXOR® LP

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 pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

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

1001856

11/2022

179DH00

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 :
Venlafaxine (DCI) 75,00 mg
Équivalent 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-THÉRAPEUTIQUE

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 récidives 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 récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins trois épisodes de symptômes de type suicidaire d'intensité modérée à sévère.

• Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans : L'utilisation de Velaxor LP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Des comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère) ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si, en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires. De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental.

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie,
 - Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de glaucome aigu à angle fermé;
 - En cas de virage maniaque franc,
 - Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Contre-indiquées :

- IMAO non sélectifs (iproniazide) : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique*. Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAQ 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'IMAQ.

* 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, hyperréflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou hypertension, 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 paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.
- IMAO sélectif A (moclobémide, toloxatone) : 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.
- Linezolide : 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.

VELAXOR® LP

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 pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

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

1001856

11/2022

179DH00

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 :
Venlafaxine (DCI) 75,00 mg
Équivalent 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-THÉRAPEUTIQUE

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 récidives 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 récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins trois épisodes de symptômes de type suicidaire d'intensité modérée à sévère.

• Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans : L'utilisation de Velaxor LP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Des comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère) ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si, en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires. De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental.

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie,
 - Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de glaucome aigu à angle fermé;
 - En cas de virage maniaque franc,
 - Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être 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 DOUCE, 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'IMAQ 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'IMAQ.

* 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, hyperréflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou hypertension, 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 paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.
- IMAO sélectif A (moclobémide, toloxatone) : 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.
- Linezolide : 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.

FLUOXET® 20 mg. gélules

fluoxétin

- Si vous prenez du métaprohol (boissons énergisantes) ou de l'azétylénamide (boissons énergisantes), il peut augmenter le risque que votre coeur batte trop vite.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

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

L01
06015974411
180,00

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, un gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédiatement.

- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs non sélectifs et irréversibles de la monoamine oxydase (IMAOs) en raison de la survenue possible de réactions graves voire fatales (par exemple l'iproniazide utilisé pour traiter des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de l'IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant au minimum 5 semaines après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET. Si FLUOXET vous a été prescrit pendant une longue durée et/ou à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

- Manie ou antécédents de manie : si vous avez une manie ou une hypomanie, contactez votre médecin immédiatement, il pourra alors prescrire un autre médicament.

- Antécédent d'anomalies de la coagulation : si vous avez une anomalie de la coagulation, contactez votre médecin immédiatement.

- Prise de médicaments qui agissent sur la sérotonine : si vous prenez des médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules.

- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : si vous avez une histoire de convulsions ou d'épilepsie, contactez votre médecin immédiatement, il pourra alors arrêter le traitement prescrit.

- Electroconvulsive thérapie en cours : si vous êtes en cours d'ECT, contactez votre médecin immédiatement.

- Traitement en cours par le tamoxifène : si vous prenez du tamoxifène, contactez votre médecin immédiatement.

- Impatiences, impossibilité de rester assis : si vous avez des difficultés à rester assis ou à faire vos devoirs.

- Diabète : votre médecin pourrait être amené à modifier la dose de votre médicament.

- Maladie du foie : votre médecin pourra alors arrêter le traitement.

- Rythme cardiaque faible au repos et/ou hypertension : si vous avez une carence en sel suite à des diarrhées chroniques, contactez votre médecin immédiatement.

- Traitement en cours par diurétique : si vous prenez un diurétique, contactez votre médecin immédiatement.

- Glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire) : si vous souffrez de glaucome, contactez votre médecin immédiatement.

Si vous souffrez de dépression et/ou panique, ou que vous avez des idées d'auto-agression (agressivité, envie de se faire mal), contactez votre médecin immédiatement.

Si vous souffrez de dépression et/ou panique, ou que vous avez des idées d'auto-agression (agressivité, envie de se faire mal), contactez votre médecin immédiatement.

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires : si vous avez déjà eu des idées suicidaires, contactez votre médecin immédiatement.

- si vous êtes un jeune adulte : si vous êtes un jeune adulte, le risque de comportement suicidaire était accru chez certains patients. Si vous avez des idées suicidaires, contactez votre médecin immédiatement.

En cas de survenue d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'idées suicidaires.