

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

ons générales :

cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

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.

entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

diologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

ptique :

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

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 canalaire, 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 canalaire.

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

- | | |
|---|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation | : contact@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge | : pec@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 3475 Société : RAM (56980)

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : KHADDIAoui CHAIBIA

Date de naissance : AINCHOK RUI 9 NOV 51 CASA

Adresse : DERB EL KHAIR 01-01-25

Tél. : 06 63 85 37 01 Total des frais engagés : 350 + 384,68 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. RGUIBI Louafi
- Psychiatre -
Centre Abdellah Benabdellah, Angle Boulevard
Abdelmouman et Bd. Anouar (Cercle Ghalef)
CASABLANCA - Tel: 05 22 63 01 00

Date de consultation : 30/10/2010

Nom et prénom du malade : _____ Age: _____

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Opposition psychologique

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 : 09/11/2011

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
30/10/2020	13	3	380,60	DR. P. GUYON

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ATTA Choc Rue 1, 1100 Tél. : 05 22 52 62 52	30.10.2020	380,60

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaires, 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	21433552 00000000 11433553		
	D 00000000 00000000	G 00000000 35533411		MONTANTS DES SOINS
	B 8 7 6 5 4 3 2 1			DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr RGUIBI LOUAFI

Psychiatre

Diplômé de la Faculté
de médecine de Paris

Consultant, ancien chef service
et chef consultation au C.H.S. de Taïf

Centre Abdelmoumen - Angle Bd Abdelmoumen
et Bd Anoual (Derb Ghalef) - Casablanca
Tél.: 05.22.86.02.65 / 05.22.86.00.78

Sur Rendez-vous

الدكتور رغيبى الوفى

اختصاصي في الأمراض النفسية والعقلية

خريج كلية الطب بباريس

استشاري الطب النفسي

رئيس مصلحة ومدير العيادات
الخارجية بـ ج.ص.ن. بالطائف (سياقا)

مركز عبد المؤمن - تقاطع شارع عبد المؤمن
وشارع أنوال (درб غلف) الدار البيضاء
الهاتف : 05.22.86.00.78 / 05.22.86.02.65

بالموعد

Casablanca, le 30.10.15 20
الدار البيضاء، في

ن = JESS MANI CHAABIA

1) Athyliel 30 | 4.8

0 - 0 - 1) 3 mois
2) Alpindol B) 14.032 4.8

0 - 0 - 1) 3 mois
3) Penistar 1 | 14.033 4.8

1h - 0 - 1) 3 mois
PHARMACIE ATTICUI
El Kheir, Rue 1, N° 15
Casablanca - Tel: 384663

Dr. RGUIBI Louafi

- Psychiatre -

Centre Abdelmoumen, Angle Boulevard
Abdelmoumen et Bd Anoual (Derb Ghalef)
CASABLANCA Tel: 05.22.86.02.65

ALPERIDE® 50,100,200 et 400 mg

Comprimé Sécable

Boîtes de 30

Amisulpride

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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 pourraient lui être nocifs.

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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Amisulpride (DCI).

Excipients Q.S.P. 1 g

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPSYCHOTIQUE (code ATC : N05AL05).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Ce médicament est à utiliser par voie orale.

Avalez les comprimés avec un peu d'eau.

DUREE DE TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais ALPERIDE®, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'Amisulpride) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous souffrez d'un phéochromocytome (croissance excessive des glandes surrénales situées au niveau des reins et libérant des substances qui provoquent une pression artérielle élevée).

- Chez l'enfant de moins de 15 ans.

- Si vous allaitez.

- Si vous avez une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire.

- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ce médicament n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

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

EFFECTS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, ALPERIDE®, comprimé sécable EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

La survenue d'une rigidité des muscles et de troubles de la conscience s'accompagnant d'une fièvre inexplicable au cours du traitement nécessite l'arrêt immédiat du traitement et une consultation médicale d'urgence.

Les effets indésirables suivants surviennent très fréquemment (plus de 1 personne sur 10) :

Individu musculaire, crampes, mouvements anormaux,

072520 0723
PPV 59DH50

59,50

ALPERIDE® 50 mg

AMISULPRIDE

30 comprimés sécables



6118000120865

transaminases,

• Réactions allergiques.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir mais on ne connaît pas leur fréquence. Si vous ressentez un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin :

- Fièvre inexplicable associée à des troubles généraux et neurologiques,

- Syncopes graves (pertes de connaissance), troubles du rythme cardiaque pouvant entraîner le décès,

- Gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes. En effet, des caillots sanguins veineux, (particulièrement au niveau des jambes) peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer.

- Brusque gonflement du visage et/ou du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer et mettre en danger le patient (ango-œdème), plaques rouges sur la peau qui démangent (urticaire).

- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose (quantité basse de globules blancs dans le sang) (voir paragraphe « Mises en garde spéciales »),

- Syndrome de sevrage du nouveau-né (voir paragraphe « Grossesse »).

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec ALPERIDE®, comprimé sécable :

- Votre médecin pourra pratiquer un électrocardiogramme avant de vous donner ce traitement. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Utilisez ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- Chez les personnes âgées, notamment si elles sont atteintes de démence, en raison du risque de baisse de la tension artérielle et de somnolence ; en cas d'insuffisance rénale, la posologie peut être réduite par votre médecin,

- Si vous présentez des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral (appelé également « attaque cérébrale ») et se produisant lorsque la circulation du sang est brusquement interrompue dans une partie du cerveau,

- Si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut provoquer la formation de caillots sanguins,

ALPERIDE® 50,100,200 et 400 mg

Comprimé Sécable

Boîtes de 30

Amisulpride

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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 pourraient lui être nocifs.

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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**Composition qualitative et quantitative**

Amisulpride (DCI).

Excipients Q.S.P.

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPSYCHOTIQUE (code ATC : N05AL05).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?**POSOLOGIE :**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Ce médicament est à utiliser par voie orale.

Avalez les comprimés avec un peu d'eau.

DUREE DE TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

ATTENTION !**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

Ne prenez jamais ALPERIDE®, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'Amisulpride) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous souffrez d'un phéochromocytome (croissance excessive des glandes surrénales situées au niveau des reins et libérant des substances qui provoquent une pression artérielle élevée).

- Chez l'enfant de moins de 15 ans.

- Si vous allaitez.

- Si vous avez une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire.

- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ce médicament n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

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

EFFECTS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, ALPERIDE®, comprimé sécable EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

La survenue d'une rigidité des muscles et de troubles de la conscience s'accompagnant d'une fièvre inexplicable au cours du traitement nécessite l'arrêt immédiat du traitement et une consultation médicale d'urgence.

Les effets indésirables suivants surviennent très fréquemment (plus de 1 personne sur 10) :

Individu musculaire, crampes, mouvements anormaux,

072520 0723
PPV 59DH50

59,50

ALPERIDE® 50 mg

AMISULPRIDE

30 comprimés sécables



6118000120865

transaminases,

- Réactions allergiques.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir mais on ne connaît pas leur fréquence. Si vous ressentez un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin :

- Fièvre inexplicable associée à des troubles généraux et neurologiques,
- Syncopes graves (pertes de connaissance), troubles du rythme cardiaque pouvant entraîner le décès,
- Gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes. En effet, des caillots sanguins veineux, (particulièrement au niveau des jambes) peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer.
- Brusque gonflement du visage et/ou du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer et mettre en danger le patient (ango-œdème), plaques rouges sur la peau qui démangent (urticaire).

- Leucopénie, neutropénie, agranulocytose (quantité basse de globules blancs dans le sang) (voir paragraphe « Mises en garde spéciales »),

- Syndrome de sevrage du nouveau-né (voir paragraphe « Grossesse »).

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec ALPERIDE®, comprimé sécable :

- Votre médecin pourra pratiquer un électrocardiogramme avant de vous donner ce traitement. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Utilisez ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- Chez les personnes âgées, notamment si elles sont atteintes de démence, en raison du risque de baisse de la tension artérielle et de somnolence ; en cas d'insuffisance rénale, la posologie peut être réduite par votre médecin,

- Si vous présentez des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral (appelé également « attaque cérébrale ») et se produisant lorsque la circulation du sang est brusquement interrompue dans une partie du cerveau,

- Si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut provoquer la formation de caillots sanguins,

تيميستا® 1 ملغ

لورازepam

TEMESTA 1MG

CP SEC B50

P.P.V: 230H00

01.19
PER.: 11
2021



1. ما هو

سيج استه

مضادات اللة

هذا الدواء مماثل لبيبرو- ز

يتصح بهذا الدواء في علاج القلق لما يكون مصحوباً باضطرابات

مزاجية أو في الوقاية من و/أو علاج الأعراض المرتبطة بالانقطاع عن

تناول الكحول.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول تيميستا® 1 ملغ.

قرص قابل للكسر.

لا تتناول أبداً تيميستا® 1 ملغ، قرص قابل للكسر، في الحالات التالية: حساسية معروفة لهذا الصنف من الأدوية أو لأحد مكونات الدواء، * قصور تنفسى خطير، * متلازمة انقطاع النفس التوفى (توقف تنفسى خلال النوم)، * قصور كبدى خطير، * وهن عضلى (مرض يتميز بميل مفرط إلى تعب العضلات).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلى. يجب الانتهاء عند استعمال تيميستا® 1 ملغ، قرص قابل للكسر تحذيرات: إذا فقد الدواء فعاليته بسبب الاستعمال المترکر، لا ترفع الجرعة.

خطير الإدمان: قد يؤدي هذا الدواء، خاصة في حالة استعمال مطول، إلى حالة إدمان جسدي ونفسى. ويدعو أن عدة عوامل تحفز حدوث الإدمان: مدة العلاج، * وجود أو غياب سوابق حالات إدمان على الأدوية، بما فيها الإدمان على الكحول.

قد يظهر الإدمان حتى في غياب هذه العوامل المحفزة. للمرهق من المعلومات، تحدث إلى الطبيب أو الصيدلى.

قد يؤدي التوقف المفاجئ لهذا العلاج إلى ظهور ظاهرة الانقطاع، وتتميز بظهور في بعض ساعات أو أيام علامات مثل قلق كبير، أرق، ألام عضلية، كما تمت ملاحظة تهيج، مزاجية، صداع، تبول أو وخذ الأطراف، حساسية غير عادية للضجيج، للضوء ولالتصاق الجسمى، الخ.

يجب تحديد وسائل توقف العلاج مع الطبيب.

يعتبر التقليص التدريجي للجرعات وترك فاصل زمني بينها أفضل وقائية من ظاهرة الانقطاع، وتحلول هذه الدعة كلما طال العلاج.

رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد والتي لا تتشكل أية خطورة، مع إعادة الظهور المؤقت للأعراض (القلق) التي بربت الطروع في العلاج.

من الممكن أن تظهر اضطرابات الذاكرة وكذا تغيرات الوظائف النفسية الحركية في الساعات التي تلي تناول الدواء.

لدى بعض الأشخاص، قد يتسبب هذا الدواء في ردود فعل مخالفة للمفهوم المقصود: أرق، كوابيس، تهيج، عصبية، نشوة أو تهيج، توتر، تغيرات الإدراك، أو حتى سلوك خطير محتمل (عدوانية تجاه الذات أو المحيط، وكذا اضطرابات السلوك وأفعال تلقائية).

إذا ظهر أحد أو العديد من هذه التفاعلات، اتصل بالطبيب في أسرع وقت ممكن.

يجب استعمال مادة بينزوديازيبين والأدوية المماثلة بكل حيطة لدى الأشخاص المسنين، بسبب خطر النعاس /أو الارتخاء المضلى الذي قد يحفز السقوط، مع عواقب خطيرة في هذه الفتنة.

بسبب إحتواء الدواء على لاكتون، يجب عدم استعمال هذا الدواء في حال وجود الغالاكتوز في الدم، متلازمة سوء امتصاص الغالكتوز أو الغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال: لا يمكن لهذا العلاج الدوائي وحدة أن يحل الصعوبات المرتبطة بالقلق، ينبغي استشارة الطبيب. سوف يحدد لك السلوك الذي قد يساعد على مكافحة القلق.

يتنبئ تناول هذا الدواء مرافقية طيبة معززة خاصة في حالة قصور كلوي، مرض كبدى مزمن، إدمان على الكحول، قصور تنفسى. لا يعالج هذا الدواء الإكتئاب، لدى الأشخاص المعانين من الإكتئاب، يجب عدم استعماله لوحدة لأنه قد يتسبب في تطور الإكتئاب نفسه مع استمراره أو تفاقم خطير الانتحار.

يتصح بعدم استعمال الكحول بتأثراً خلال مدة العلاج.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلى. تناول أو استعمال أنوية أخرى: إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواء آخر، بما في ذلك دواء محصل عليه دون وصفة طبية، اختر الطبيب أو الصيدلى.

الحمل: لا يستعمل هذا الدواء خلال الحمل إلا بتصريح من الطبيب. إذا اكتفت أنك حامل، استشيري الطبيب، لأنَّ الوحيد الكافل بتحديد ضرورة مواصلة العلاج.

الرضاعه: ينتقل هذا الدواء إلى حليب الأم: وبالتالي يتصح بعدم الرضاعه.

استشيري الطبيب أو الصيدلى قبل تناول أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الألات: يشار الانبهار إلى النعاس وانخفاض البقظة المرتبطين باستعمال هذا الدواء. يتصح بعدم الاستعمال المshort مع أدوية أخرى مسكنة أو منومة، وطبعاً مع الكحول، في حالة قيادة السيارات أو استعمال الألات.

إذا كان زمن النوم غير كافيا، يتزايد خطير تغير البقظة. لانحة السواغات معروفة التأثير: لاكتون.

Témosta® 1 mg

Lorazépam

comprimé sécable

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

ANXIOLYTIQUES.

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TEMESTA

1 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TEMESTA 1 mg, 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 MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TEMESTA 1 mg, comprimé sécable

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 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 physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention

de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fon-

dar- oparaître
dar- tent.
Ch- ouquer des
réa- le,
cal- ritabilité,
ten- es
cor- essivité
em- es troubles
du-

Si- sions surviennent,

contactez le plus rapidement possible votre médecin. Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi : 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.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

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

Allaitement : Ce médicament passe dans le lait maternel : en conséquence, l'allaitement est déconseillé.

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

01.11.1990

TEMESTA 1 MG
CP SEC B50

P.P.V : 23DH00



6 118800 011569

Témosta® 1 mg

Lorazépam

comprimé sécable

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

ANXIOLYTIQUES.

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines. 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TEMESTA

1 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TEMESTA 1 mg, 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 MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TEMESTA 1 mg, comprimé sécable

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 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 physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention

de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fon-

dar- oparaître
dar- tent.
Ch- ouquer des
réa- le,
cal- ritabilité,
ten- es
cor- essivité
em- es troubles
du-

Si-

TEMESTA 1 MG
CP SEC B50

P.P.V : 23DH00


6 118800 011569

surviennent,

contactez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi : 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.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

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

Allaitement : Ce médicament passe dans le lait maternel : en conséquence, l'allaitement est déconseillé.

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

ATHYMIL 30 mg

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

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.

Le médicament unique a été quelqu'un d'autre, même être nocif.

Si l'un des effets indésirables indésirables non mentionnés par votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de mianséroline

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hydronium, Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant

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

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmaco-thérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes de dépression.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie. Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

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

Mode d'administration

Voie orale.

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

Fréquence d'administration

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

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

Durée de traitement

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

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

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

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

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

• maladie du foie sévère.

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

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

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

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

• somnolence,

• sécheresse de la bouche,

• constipation.

Rarement:

• convulsions,

• prise de poids,

• douleurs articulaires,

• œdème (gonflement),

• douleurs musculaires,

• altération de l'humeur,

• fonctionnement b

• d'une a

rythme

ement.

rence

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Athymil® 30 mg

Comprimés pelliculés
sécables



6 118000 080763

tanée,
le (hyperactivité motrice).
certains effets non souhaités.
possibilité de troubles psychiatriques.
des effets secondaires
itez un quelconque effet indésirable. Ceci s'applique aussi
ns cette notice.

arde spéciales et précau
ts et précautions

à votre médecin ou phar

comprimé pelliculé sécable.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, il y a un risque de réactions secondaires, même si vous n'avez pas de symptômes de dépression. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter les suivantes :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter les suivantes :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de l'aide si vous avez des idées suicidaires ou si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de l'aide si vous avez des idées suicidaires ou si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de l'aide si vous avez des idées suicidaires ou si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de l'aide si vous avez des idées suicidaires ou si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de l'aide si vous avez des idées suicidaires ou si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de l'aide si vous avez des idées suicidaires ou si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de l'aide si vous avez des idées suicidaires ou si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes qui prennent ce type de médicament. Ces réactions peuvent être majorées au début du traitement. Ceci s'applique aussi à ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous pouvez faire aider par un ami ou parent si vous êtes déprimé ou que vous souffrez d'une autre maladie mentale.

ATHYMIL 30 mg

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

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.

Le médicament unique a été quelqu'un d'autre, même être nocif.

Si l'un des effets indésirables indésirables non mentionnés par votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de mianséroline

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hydronium, Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant

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

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmaco-thérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes de dépression.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie. Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

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

Mode d'administration

Voie orale.

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

Fréquence d'administration

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

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

Durée de traitement

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

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

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

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

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

• maladie du foie sévère.

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

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

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

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

• somnolence,

• sécheresse de la bouche,

• constipation.

Rarement:

• convulsions,

• prise de poids,

• douleurs articulaires,

• œdème (gonflement),

• douleurs musculaires,

• altération de l'humeur,

• fonctionnement b

• d'une a

rythme

ement.

rence

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Athymil® 30 mg
Comprimés pelliculés
sécables



6 118000 080763

tanée, le (hyperactivité motrice). certains effets non souhaités possébilité de troubles psychologiques. des effets secondaires intéz un quelconque effet indésirable. Ceci s'applique aussi à cette notice.

arde spéciales et précautions

à votre médecin ou pharmacien

comprimé pelliculé sécable.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc nécessaire de prendre régulièrement même en l'absence d'absence d'effets secondaires.

Idées suicidaires et aggravation de votre état de santé

Si vous souffrez de dépression et/ou de l'anxiété, il est possible que vos idées d'auto-agression (agression et/ou suicide) et/ou manifestations peuvent être majorées au cours de la prise de ce médicament n'agit pas toujours dans les premières semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter les idées suicidaires suivantes:

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires.

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

Si vous avez des idées suicidaires ou d'autodestruction, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital le plus proche.

Vous pouvez vous faire aider par un ami, un parent ou une personne proche qui est dépressif ou que vous souffrez d'une maladie psychiatrique. Vous pouvez lui demander de l'aide pour la dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou pour d'autres problèmes de comportement.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

ATHYMIL ne doit habituellement pas être donné à un enfant ou adolescent de moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les enfants de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets secondaires et de comportement suicidaire et de comportement d'opposition et de colère lors de la prise de ce médicament.

Néanmoins, il est possible de donner ATHYMIL à des patients de moins de 18 ans, sous la surveillance d'un professionnel de la santé.

Si votre médecin a prescrit ATHYMIL pour votre enfant ou adolescent, assurez-vous que vous le prenez correctement et que vous le prenez régulièrement.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des questions ou des préoccupations, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.