

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

Consignes générales :

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

Pharmacie :

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

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- 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.



Déclaration de Maladie

N° M20- 0004123

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3475 Société : RAM 56980
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : KHADDIQU CHAIBIA
Date de naissance : AINCHOK RUE 9 NO.5 CASA
Adresse : DERB EL KHAIR 01-01-8
Tél : 06 63 85 37 01 Total des frais engagés : 350 + 3 84,68 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Dr. RGUIBI Louafi
- Psychiatre -
Centre Abdelouman, Angle Boulevard
Abdelouman, 13c, Anouar (Cercle Ghalef)
CASABLANCA - Tél : 05 22 63 02 30
Date de consultation : 30/10/2010
Nom et prénom du malade : Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Affection psychiatrique
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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 09/11/21

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/10/2020	1	3	38000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/10/2020	38400

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
			Coefficient des Travaux
			Montants des Soins
			Début d'exécution
			Fin d'exécution

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

			Coefficient des Travaux
			Montants des Soins
			Date du Devis
			Date de l'exécution

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 Ghaïef) - Casablanca

Tél.: 05.22.86.02.65 / 05.22.86.00.78

Sur Rendez-vous

الدكتور ارگيببي الوافي

اختصاصي في الأمراض النفسية والعقلية

خريج كلية الطب بباريس

استشاري الطب النفسي

رئيس مصلحة ومدير العيادات

الخارجية بـ م.ص.ن. بالطائف (سابقاً)

مركز عبد المومن - تقاطع شارع عبد المومن

وشارع أنوال (درب غلف) الدار البيضاء

الهاتف: 05.22.86.00.78 / 05.22.86.02.65

بالموعد

Casablanca, le 30.10.2020 في الدار البيضاء،

1) JESS MAWI CHAABIA

1) Atyriel 30

0 - 0 - 1) 3 mois

2) Alplinde B

0 - 0 - 1) 3 mois

3) Fenesta 1

1/2 - 0 - 1) 3 mois

Dr. RGUIBI Louafi
- Psychiatre -

Centre Abdelmoumen, Angle Boulevard
Abdelmoumen et Bd Anoual (Derb Ghaïef)
CASABLANCA - Tél.: 05.22.86.00.78

ALPERIDE® 50, 100, 200 et 400 mg

Comprimé Sécable

Boîtes de 30

Amisulpride

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Amisulpride (DCI)

Excipients Q.S.P. 100 mg

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

ANTIPSYCHOTIQUE (code ATC : N05A05).

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 le(s) comprimé(s) avec un peu d'eau.

DUREE DE TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

NE DÉPASSEZ 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.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, ALPERIDE®, comprimés sécables 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 inexpliquée 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) :

Rigidité musculaire, crampes, mouvements anormaux,

0 7 2 5 2 0 0 7 2 3

PPV 5 9 D H 5 0

59,50

ALPERIDE® 50 mg

AMISULPRIDE

30 comprimés sécables



6118001208651

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 inexpliquée 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'à vos 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 (angio-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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**Composition qualitative et quantitative**

Amisulpride (DCI)

Excipients Q.S.P. 100 mg

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

ANTIPSYCHOTIQUE (code ATC : N05A05).

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 le(s) comprimé(s) avec un peu d'eau.

DUREE DE TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

NE DÉPASSEZ 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.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, ALPERIDE®, comprimés sécables 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 inexpliquée 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) :

Troubles du système musculaire, rigidité musculaire, crampes, mouvements anormaux,

trouble de la conscience (de 1 à 10 personnes sur 100),

troubles de certains muscles

troubles de la bouche,

troubles dans le sang,

troubles en dehors des

troubles de la conscience (trouble de

trouble du visage,

ou plusieurs muscles),

troubles dans le sang),

et principalement des

ALPERIDE® 50 mg**AMISULPRIDE****30 comprimés sécables**

6118000120865

تيميستا 1 ملغ

لورازيبام

TEMESTA 1MG
CP SEC B50

LOT : 19E002
PER : 11/2021

ت التي

P.P.V : 23DH00



1 ما هو تيه

يجب است

مضادات الب

هذا الدواء مماثل لبيبرو-

ينصح بهذا الدواء في علاج القلق لما يكون مصحوباً باضطرابات مزعجة أو في الوقاية من /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 تنفسي خطير، • متلازمة انقطاع النفس النومي (توقفات تنفسية خلال النوم)، • قصور كبدي خطير، • وهن عضلي (مرض يتميز بميل مفرط إلى تعب العضلات). في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي. يجب الانتهاء عند استعمال تيميستا 1 ملغ، قرص قابل للكسر تحذيرات: إذا فقد الدواء فعاليته بسبب الاستعمال المتكرر، لا ترفع الجرعة.

خطر الإدمان: قد يؤدي هذا الدواء، خاصة في حالة استعمال مطول، إلى حالة إدمان جسدي ونفسي. ويبدو أن عدة عوامل تحفز حدوث الإدمان: • مدة العلاج، • الجرعة، • وجود أو غياب سوابق حالات إدمان على الأدوية، بما فيها الإدمان على الكحول.

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

قد يؤدي التوقف المفاجئ لهذا العلاج إلى ظهور ظاهرة الانقطاع. وتتميز بظهور فتي بضع ساعات أو أيام أعراضاً مثل قلق كبير، أرق، آلام عضلية، كما تمت ملاحظة تهيج، مزاجية، صداع، تئمل أو وخز الأطراف، حساسية غير عادية للضجيج، للضوء وللالتصاق الجسدي، الخ.

يجب تحديد وسائل توفيق العلاج مع الطبيب. يعتبر التقليل التدريجي للجرعات وترك فاصل زمني بينها أفضل وقاية من ظاهرة الانقطاع. وتطول هذه المدة كلما طال العلاج. رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد والتي لا تشكل أية خطورة، مع إعادة الظهور المؤقت للأعراض (القلق) التي بررت الشروع 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 للمفعول 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 حيلة لدى الأشخاص المسنين، بسبب خطر النعاس و/أو الارتخاء العضلي الذي قد يحفز السقوط، مع عواقب خطيرة في هذه الفئة. بسبب إحتواء الدواء على لاكتوز، يجب عدم استعمال هذا الدواء في حال وجود الغالاكتوز في الدم، متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض أيضاً نادرة).

احتياطات الاستعمال: لا يمكن لهذا العلاج الدوائي وحده أن يحل الصعوبات المرتبطة بالقلق. ينبغي استشارة الطبيب. سوف يحدد لك السلوك الذي قد يساعد على مكافحة القلق. يتطلب تناول هذا الدواء مراقبة طبية معززة خاصة في حالة قصور كلوي، مرض كبدي مزمن، إدمان على الكحول، قصور تنفسي. لا يعالج هذا الدواء الاكتئاب. لدى الأشخاص المعانين من الاكتئاب، يجب عدم استعماله لوحده لأنه قد يتسبب في تطور الاكتئاب نفسه مع استمرارية أو تفاقم خطر الانتحار. ينصح بعدم استعمال الكحول بتاتا خلال مدة العلاج.

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

الحمل: لا يستعمل هذا الدواء خلال الحمل إلا بنصيحة من الطبيب. إذا اكتشفت أنك حامل، استشيري الطبيب، لأنه الوحيد الكفيل بتحديد ضرورة مواصلة العلاج. الرضاعة: ينقل هذا الدواء إلى حليب الأم، وبالتالي ينصح بعدم الرضاعة.

استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء. قيادة السيارات واستعمال الآلات: يثار الانتباه إلى النعاس وانخفاض اليقظة المرتبطتين باستعمال هذا الدواء. ينصح بعدم استعمال المشترك مع أدوية أخرى مسكنة أو منومة، وطبعاً مع الكحول، في حالة قيادة السيارات أو استعمال الآلات. إذا كان زمن النوم غير كافياً، يتزايد خطر تغير اليقظة. لائحة السواغات معروفة التأثير: لاكتوز.

Témesta® 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



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 lui 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.

Témesta® 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



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 lui 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 miansérine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus

d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

En aucun cas, ce médicament ne doit être utilisé sans avis médical.

Si l'un des effets indésirables

indésirable non mentionnés

sur votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine

Les excipients :

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

Excipients à effet notoire : Néant

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes

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.

Purée 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 miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

• maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT 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,

• élévation de

LOT 200813

EXP 06/2023

PPV 98.30DH

Athymil® 30 mg

Comprimés pelliculés
sécables



6 118000 080763

tanée,

le (hyperactivité motrice).

certaines effets non souhaités

possibilité de troubles psychiques

des effets secondaires

prenez un quelconque effet indésirable.

Ceci s'applique aussi à ce médicament.

ns cette notice.

arce spéciales et précautions

ts 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

régulièrement même en l'absence d'amélioration.

votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre

Si vous souffrez de dépression et/ou de

des idées d'auto-agression (agression envers

manifestations peuvent être majorées au

car ce type de médicament n'agit pas tout

semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter

les suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires

• si vous êtes un jeune adulte. Les études

comportement suicidaire était accru chez

une maladie psychiatrique et traités par

Si vous avez des idées suicidaires ou d'

votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami

êtes dépressif ou que vous souffrez d'un

cette notice. Vous pouvez lui demander

dépression ou votre anxiété s'aggrave,

comportement.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

ATHYMIL ne doit habituellement pas être

moins de 18 ans. Il est également impos

18 ans présentent un risque accru d'effets

pensées suicidaires et comportement hyper

comportement d'opposition et colère) lors

médicaments. Néanmoins, il est possible

ATHYMIL à des patients de moins de 18

du patient. Si votre médecin a prescrit

que vous désirez en discuter, adressez-

médecin si l'un des symptômes énumérés

prise d'ATHYMIL par un patient de moins

de la sécurité à long terme concernant

développement cognitif et comportement

ATHYMIL 30 mg

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 20

DCI : Chlorhydrate de miansérine

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
indésirable non mentionné
votre pharmacien.**

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine

Les excipients :

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

Excipients à effet notoire : Néant

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes

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.

Purée 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 miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

• maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT 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,

• élévation de

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Athymil® 30 mg
Comprimés pelliculés
sécables



tanée,

le (hyperactivité motrice).

certaines effets non souhaités

possibilité de troubles psychiques

des effets secondaires

ntez un quelconque effet inattendu.

Ceci s'applique aussi à ce médicament.

ns cette notice.

arce spéciales et précautions

ts 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

régulièrement même en l'absence d'amélioration.

votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre

Si vous souffrez de dépression et/ou de

des idées d'auto-agression (agression envers

manifestations peuvent être majorées au

car ce type de médicament n'agit pas tout

semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter

les suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires

• si vous êtes un jeune adulte. Les études

comportement suicidaire était accru chez

une maladie psychiatrique et traités par

Si vous avez des idées suicidaires ou de

votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami

êtes dépressif ou que vous souffrez d'un

cette notice. Vous pouvez lui demander

dépression ou votre anxiété s'aggrave,

comportement.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

ATHYMIL ne doit habituellement pas être

moins de 18 ans. Il est également impos

18 ans présentent un risque accru d'effets

pensées suicidaires et comportement

comportement d'opposition et colère) lors

médicaments. Néanmoins, il est possible

ATHYMIL à des patients de moins de 18

du patient. Si votre médecin a prescrit

que vous désirez en discuter, adressez-

médecin si l'un des symptômes énumérés

prise d'ATHYMIL par un patient de moins

de la sécurité à long terme concernant

développement cognitif et comportement