

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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 :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Médecine 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.

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation	: contact@mupras.com
Prise en charge	: pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut	: adhesion@mupras.com

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.

8845

Optique Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1543 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : OUSSOUSS BACHIR

Date de naissance : 1 1 1953

Adresse : HAG A.M.A L 3.N.1 B.D EL f'der

Tél. 0624 63 62 78 Total des frais engagés : 300\$.20 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 01 / 09 / 2021

Nom et prénom du malade : OUSSOUSS BACHIR Age : 1910

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Hemiparese

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : *maladie*

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) : E. B. S. 2021

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
01 Sept 2021	Q2		300.00	J.F. A. EL KHALIDY NEUROLOGUE Résidence Les Fleur- 59, Bd. Zekkouni - Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 N.P.E 092017390 PHARMACIE DE CASABLANCA 160 Bd EL Mahatta Casablanca Tel 05 22 80 09 70	01/09/2012	البيضاء PHARMACIE DE CASABLANCA 160, Bd El Mahatta - Casablanca Tel 05 22 80 09 70 220912

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

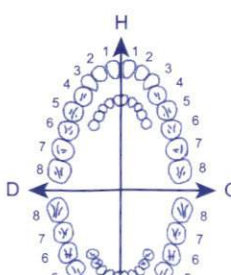
Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000



[Création, remont, adjonction]

Dr. EL KHALIDY A. FARID

NEUROLOGUE

Ancien Maître Assistant
au CHU Ibn Rochd - Casablanca

"Résidence les Fleurs"
59. Bd. Zerkouni - CASABLANCA

Tél. { 05 22 20 19 63
05 22 27 91 37

الدكتور الخالدي احمد فريد

اختصاصي في امراض الجهاز العصبي والعضلات

أستاذ مساعد سابق بالمركز الصحي الجامعي
بن رشد بالبيضاء

«إقامة الزهور»

59. شارع الزرقطوني - الدار البيضاء

05 22 20 19 63 }
الهاتف
05 22 27 91 37 }

Casablanca, le :

01 SEP. 2021

PHARMACIE DE CASABLANCA
160, Bd El Mahatta - Casablanca
Tél. 05 22 80 09 70

Q. missions Brahma

589,00 x 40 S-Pool 12 1,05

(S) V

PHARMACIE DE CASABLANCA
160, Bd El Mahatta - Casablanca
Tél. 05 22 80 09 70

13,30 x 6 (2)

Antoine S 1/2 S

(S) V

126,00

(3)

Ciperlo

(S) V

1/2 S

1/2 S

34,70

Zepam

(S) V

1/4 S

1/4 S

HARMACIE DE CASABLANCA
60, Bd El Mahatta - Casablanca
Tél. 05 22 80 09 70

DR. A. FELKHALIDY
NEUROLOGUE
Residence Les Fleurs
59, Bd. Zerkouni - Casablanca



300207-02



300207-02



300207-02



300207-02





Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
 Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lélite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE
 (N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est possible pendant le

PER. : 12/2023
 L01 : 21/01/02
 ARTANE 5MG
 CP B20
 P.P.V : 13DH30

 6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
 Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévitile), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE
 (N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est possible pendant le

PER. : 12/2023
 L01 : 21/01/02
 ARTANE 5MG
 CP B20
 P.P.V : 13DH30

 6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
 Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévitile), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE
 (N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est possible pendant le

PER. : 12/2023
 L01 : 21/01/02
 ARTANE 5MG
 CP B20
 P.P.V : 13DH30

 6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
 Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévitile), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE
 (N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est possible pendant le

PER. : 12/2023
 L01 : 21/01/02
 ARTANE 5MG
 CP B20
 P.P.V : 13DH30

 6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
 Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévitile), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE
 (N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est possible pendant le

PER. : 12/2023
 L01 : 21/01/02
 ARTANE 5MG
 CP B20
 P.P.V : 13DH30

 6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
 Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévitile), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE
 (N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est possible pendant le

PER. : 12/2023
 L01 : 21/01/02
 ARTANE 5MG
 CP B20
 P.P.V : 13DH30

 6 118000 060314

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

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, 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.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

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

Dans quels cas utiliser ce médicament ?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

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

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament ?

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

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

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

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

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

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

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

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

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

c) Mode et voie d'administration

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

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

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

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez le sujet âgé, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

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

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

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

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce

LOT : K1626

PER : 06/24

PPV : 34DH70

on des

anée,

endance.