

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Diagnostique 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.

## Prothèse 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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de M. [REDACTED]  
N° M20- [REDACTED] 93

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1608 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : AZZOUZI-ELIDRISSI My TAHAR  
Date de naissance : 1950  
Adresse : Rue Ahmed Kadmiri Res Nadia Im D Appt 13 casa  
Tél. : 0663082895 Total des frais engagés : 2581,40 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
Date de consultation :  
Nom et prénom du malade : [REDACTED] Age : 72  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Maladie de Parkinson  
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 : ASA Le : 30/09/2011

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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/09/2022	3	350	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/09/2022	2231,50

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

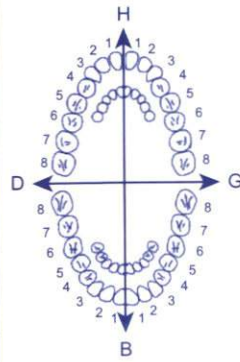
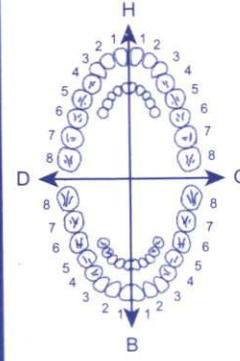
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# مصحة الجهاز العصبي

## NEUROCLINIQUE DE CASABLANCA

Dr. Rimi AMZIL  
Neurologue  
Tél: 06 72 76 08 04  
Email: amzilrim@gmail.com

Pharmacie Charles NICOL  
HEDYATAK  
19, Place Charles NICOL  
Casablanca, le 30/09/21  
Tél: 05 22 47 56 44 / 05 22 20 20 11

PHARMACIE ET PARAPHARMACIE  
Docteur  
ROUTE D'EL JADIDA  
Brahim Roudani  
Casablanca  
Tél: 05 22 99 57 46

PHARMACIE ET PARAPHARMACIE  
ROUTE D'EL JADIDA  
240, Bd Brahim Roudani  
Casablanca  
Tél: 05 22 99 57 46

EL IDRISSI

Pharmacy Taha

14p

Δ

9h

14p

Δ

15h

14p

Δ

21h

11,50 X 9

2/ Fladopar 250 mg

cp 298 X 2

1/2

Δ

8h

1/2

Δ

14h

1/2

Δ

14h

1/2

Δ

17h

1/2

Δ

21h

1/2

Δ

23h

DUPHALAC 66,5%  
SOL BUV 200 ML  
P.P.V : 45DH40  
LOT : 21E003  
PER : 09 2023  
6 118000 010494

3/ Sérioplex 10 mg

cp 240 X 2

1

Δ

34,40 X 1

4/ Motilium 10 mg

cp 14p

14p

Δ

8h

14p

Δ

14h

45,40

23h

5/ Duphalac sirop

X 2

1 cas

31,35,70 X 1

6/ Alpraz 0,5 mg

cp

2231,40

NEUROCLINIQUE DE CASABLANCA  
Angle rue de l'Isère et rue N° 2, Quartier Bagatelle - Crètes-Polo  
Neurologue  
Tél: 06 72 76 08 04  
Email: amzilrim@gmail.com

Angle rue de l'Isère et rue N° 2, Quartier Bagatelle - Polo - Casablanca • Tél : 05 22 82 11 11 (L.G)

Fax : 05 22 85 21 84 • Email : karimhouidi@neuroclinique.com • Site Web : www.neuroclinique.com • ICE : 001524581000009



110,50

50 X 16 X 114 mm

110,50

50 X 16 X 114 mm

110,50

50 X 16 X 114 mm

3440



OT 211954 1  
EXP 07 2024  
RPV 35.70

110,50

50 X 16 X 114 mm

110,50

50 X 16 X 114 mm

110,50

50 X 16 X 114 mm

110,50

50 X 16 X 114 mm

110,50

50 X 16 X 114 mm

110,50

50 X 16 X 114 mm

domestic, international  
TAT - TAT  
face change  
consolidation  
50 X 16 X 114 mm

Il n'y a pas de restriction concernant ce que vous pouvez manger ou boire.

### Grossesse et allaitement

DUPHALAC peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

DUPHALAC n'a pas d'influence ou une influence négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

### DUPHALAC 66,5 POUR CENT

contient certains sucres.

DUPHALAC peut contenir de l' lactose), de galactose, d'épilactose. Précautions d'emploi).

### 3. COMMENT PRENDRE DUPHALAC

66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon

Prenez toujours prendre ce médicament en suivant strictement les indications de votre médecin ou pharmacien. Consultez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

### Posologie

#### Constipation :

Ce médicament peut être administré en une prise par jour, par exemple au petit déjeuner ou en deux prises par jour.

Après quelques jours, en fonction de votre réponse au traitement, la dose d'attaque peut être ajustée pour atteindre la dose d'entretien. Plusieurs jours (2 à 3) peuvent être nécessaires avant que le traitement n'agisse.

Posologie moyenne :

#### Enfants et nourrissons

Nourrissons de 0 à 12 mois : jusqu'à 5 ml par jour

Enfants de 1 à 6 ans : 5 à 10 ml par jour

Enfants de 7 à 14 ans :

Traitement d'attaque : 15 ml par jour.

Traitement d'entretien : 10 ml par jour.

#### Adultes et adolescents

Traitement d'attaque : 15 à 45 ml par jour.

Traitement d'entretien : 10 à 25 ml par jour.

En cas de diarrhée se manifeste, diminuer la posologie.

#### Utilisation chez les enfants et les adolescents

Chez le nourrisson et l'enfant, la prescription de DUPHALAC peut être exceptionnelle car elle peut entraver le fonctionnement normal du réflexe d'exonération.

LOT : 20E013  
PER : 01 2023

DUPHALAC 66,5%  
SOL BUV 200 ML

P.P.V : 45DH40



6 118000 010494

Ne pas donner DUPHALAC à un enfant non consulté un médecin pour une indication étroite.

Chez le patient âgé et le patient souffrant d'insuffisance rénale ou hépatique, aucune adaptation n'est nécessaire car l'exposition au lactulose est faible. Encéphalopathie hépatique

Dans tous les cas, la dose idéale est de 1 à 2 selles molles par jour.

Utilisation chez les adultes : la dose est de 30 ml, 3 fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : voir la notice disponible pour le traitement.

Ne pas donner à l'enfant (à partir de 18 ans) atteints d'insuffisance rénale ou hépatique.

#### Administration

Prendre le médicament à jeun, avec des doses chaque jour, à l'heure du repas.

Prendre le médicament rapidement.

DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon.

#### Durée de traitement

La durée du traitement varie en fonction de la symptomatologie.

Si vous avez pris plus de DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon

En cas de surdosage, des diarrhées abdominales peuvent apparaître.

Si vous avez pris plus de DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur ce médicament, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, DUPHALAC peut avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants sont possibles :

- Très fréquents (ils affectent plus de 10 personnes sur 100 qui prennent ce médicament)
  - diarrhées.
- Fréquents (ils affectent jusqu'à 10 personnes sur 100 qui prennent ce médicament)
  - flatulence (ballonnement),
  - nausées,

# Madopar®

## Lévodopa, benserazide

Distribué par Roche S.A.  
Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
Ivry 05, Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



### Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)

**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

### Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadriscabes  
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de benserazide.

### Indications/Possibilités d'emploi

#### Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

L'administration de Madopar ne doit pas être interrompue brutalement, car l'arrêt brutal du produit peut entraîner un état semblable au syndrome in des neuroleptiques, de nature à compromettre le pronostic vital (hyperpyrexie, rigidité musculaire, altérations psychiques éventuelles, diminution de la créatine phosphokinase). En présence de tels symptômes, le patient doit rester sous surveillance médicale, le cas échéant à l'hôpital, et un traitement symptomatique approprié doit être immédiatement mis en œuvre. Ce dernier peut également englober – après évaluation soignée de la situation – la reprise du traitement par Madopar. En l'absence de traitement par Madopar, une somnolence est susceptible

de paraître et, dans de rares cas, un endormissement soudain peut se produire. L'endormissement soudain peut survenir sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

#### Dépendance et abus médicamenteux

**Syndrome de dysrégulation dopaminergique (SDD):**

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopaminergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

#### Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

Mélanome malin

# Madopar®

## Lévodopa, benserazide

Distribué par Roche S.A.  
Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
Ivry 05, Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



### Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)

**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

### Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadriscabes  
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de benserazide.

### Indications/Possibilités d'emploi

#### Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

L'administration de Madopar ne doit pas être interrompue brutalement, car l'arrêt brutal du produit peut entraîner un état semblable au syndrome in des neuroleptiques, de nature à compromettre le pronostic vital (hyperpyrexie, rigidité musculaire, altérations psychiques éventuelles, diminution de la créatine phosphokinase). En présence de tels symptômes, le patient doit rester sous surveillance médicale, le cas échéant à l'hôpital, et un traitement symptomatique approprié doit être immédiatement mis en œuvre. Ce dernier peut également englober – après évaluation soignée de la situation – la reprise du traitement par Madopar. En l'absence de traitement par Madopar, une somnolence est susceptible

de paraître et, dans de rares cas, un endormissement soudain peut se produire. L'endormissement soudain peut survenir sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

#### Dépendance et abus médicamenteux

**Syndrôme de dysrégulation dopaminergique (SDD):**

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopaminergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

#### Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

Mélanome malin

# Seroplex<sup>®</sup> 10 mg



## SEROPLEX<sup>®</sup> 10 mg scored film coated tablet

- The active substance is:  
Escitalopram .....10.00 mg  
In the form of escitalopram oxalate .....12.77 mg  
For one scored film coated tablet
- The other ingredients are:  
Uncoated core:  
microcrystalline cellulose, anhydrous colloidal silica, talcum, sodium croscarmellose, magnesium stearate.  
Film coating:  
OPADRY white OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 and titanium dioxide (E171).

### Holder/Manufacturer:

H. LUNDBECK A/S Ottiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DENMARK

### WHAT IS SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET, AND WHEN IS IT USED?

This medicine is presented in the form of scored film coated tablet in boxes of 28 or 14 tablets.

#### ANTIDEPRESSANT/SELECTIVE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITOR

This medicine is an antidepressant. It is indicated in:

- the treatment of major depressive episodes,
- the treatment of panic disorders with or without agoraphobia,
- the treatment of social phobia.

### WHAT ARE THE INFORMATION REQUIRED BEFORE TAKING SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET?

#### Never take SEROPLEX 10 mg, scored film coated tablet in the following cases:

- allergy to escitalopram or one of its excipients,
- combination with some other non selective MAOI type antidepressants (nialamide, iproniazide).

When your doctor in case of suicidal thoughts, they could persist in the beginning of the depression treatment.

This medicine is not recommended in children and adolescents under 18 years.

### Be cautious:

Maphar  
Bd Alkimia N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Seroplex 10mg cp sec b28  
P.P.V : 240,00 DH  
6 118001 184989

revestimento:

OPADRY branco OY-S-28849: hipromelose, macrogol 400 e dióxido de titânio (E171).

### Titular/Fabricante:

H. LUNDBECK A/S Ottiliavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DINAMARCA

### O QUE É O SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO POR PELÍCULA E SECCIONÁVEL? E EM QUE CASO É UTILIZADO?

Este medicamento é apresentado sob a forma de comprimido revestido, seccionável e em caixas de 28 ou 14 comprimidos.

#### ANTIDEPRESSOR/INIBIDOR SELECTIVO DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

Este medicamento é um antidepressor. É indicado no:

- tratamento dos episódios depressivos de maior vulto,
- tratamento do transtorno de pânico com ou sem agorafobia,
- tratamento da fobia social.

### QUAIS SÃO AS INFORMAÇÕES NECESSÁRIAS ANTES DE TOMAR SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO E SECCIONÁVEL?

#### Nunca tome SEROPLEX 10 mg, comprimido revestido e seccionável nos seguintes casos:

- alergia a escitalopram ou a um dos excipientes,
- associações com certos medicamentos anti-depressores não selectivos de tipo IMAO (nialamida, iproniazida).

Previna o seu médico caso tenha ideias suicidas, pois estas podem persistir no início do tratamento da depressão.

Este medicamento não é recomendado para crianças e adolescentes com menos de 18 anos.



# Seroplex<sup>®</sup> 10 mg



## SEROPLEX<sup>®</sup> 10 mg scored film coated tablet

- The active substance is:  
Escitalopram .....10.00 mg  
In the form of escitalopram oxalate .....12.77 mg  
For one scored film coated tablet
- The other ingredients are:  
Uncoated core:  
microcrystalline cellulose, anhydrous colloidal silica, talcum, sodium croscarmellose, magnesium stearate.  
Film coating:  
OPADRY white OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 and titanium dioxide (E171).

### Holder/Manufacturer:

H. LUNDBECK A/S Ottilavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DENMARK

### WHAT IS SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET, AND WHEN IS IT USED?

This medicine is presented in the form of scored film coated tablet in boxes of 28 or 14 tablets.

#### ANTIDEPRESSANT/SELECTIVE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITOR

This medicine is an antidepressant. It is indicated in:

- the treatment of major depressive episodes,
- the treatment of panic disorders with or without agoraphobia,
- the treatment of social phobia.

### WHAT ARE THE INFORMATION REQUIRED BEFORE TAKING SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET?

#### Never take SEROPLEX 10 mg, scored film coated tablet in the following cases:

- allergy to escitalopram or one of its excipients,
- combination with some other non selective MAOI type antidepressants (nialamide, iproniazide).

When your doctor in case of suicidal thoughts, they could persist in the beginning of the depression treatment.

This medicine is not recommended in children and adolescents under 18 years.

### Be cautious:

Maphar  
Bd Alkimia N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Seroplex 10mg cp sec b28  
P.P.V : 240,00 DH



revestimento:

OPADRY branco OY-S-28849: hipromelose, macrogol 400 e dióxido de titânio (E171).

### Titular/Fabricante:

H. LUNDBECK A/S Ottilavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DINAMARCA

### O QUE É O SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO POR PELÍCULA E SECCIONÁVEL? E EM QUE CASO É UTILIZADO?

Este medicamento é apresentado sob a forma de comprimido revestido, seccionável e em caixas de 28 ou 14 comprimidos.

#### ANTIDEPRESSOR/INIBIDOR SELECTIVO DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

Este medicamento é um antidepressor. É indicado no:

- tratamento dos episódios depressivos de maior vulto,
- tratamento do transtorno de pânico com ou sem agorafobia,
- tratamento da fobia social.

### QUAIS SÃO AS INFORMAÇÕES NECESSÁRIAS ANTES DE TOMAR SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO E SECCIONÁVEL?

#### Nunca tome SEROPLEX 10 mg, comprimido revestido e seccionável nos seguintes casos:

- alergia a escitalopram ou a um dos excipientes,
- associações com certos medicamentos anti-depressores não selectivos de tipo IMAO (nialamida, iproniazida).

Previna o seu médico caso tenha ideias suicidas, pois estas podem persistir no início do tratamento da depressão.

Este medicamento não é recomendado para crianças e adolescentes com menos de 18 anos.