

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

iologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

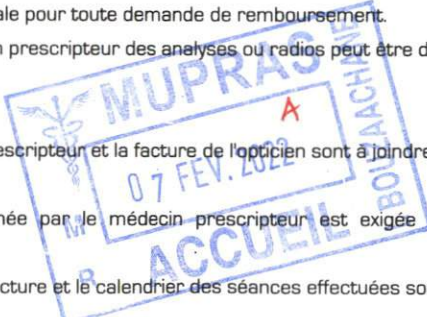
En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

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.

adie 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.

Optique *702547* Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : *0069281*

Société : *RAM*

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

HABIB MAOUI KHADIDJA

Date de naissance :

1928

Adresse :

Dar RHALI 15 Rue 5 N 28 C.D CSA

Tél. : *0666400009*

Total des frais engagés : *697,22* Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور جمال الدين الغربي
طب العام
Medecine Générale Echographie
INP 061093597 / 14 Bd zerkouni Settat
05 22 20 45 45

Date de consultation :

27 JAN 2022

Nom et prénom du malade :

HABIB MAOUI KHADIDJA

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

DEPRESSION

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 : / /

Signature de l'adhérent(e) :



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
7 JAN 2022	C	150		الطبيب المقيم Medecine Generale Et Chirurgie 0661095597 / 14 Bd Zektouni Sehat 33.72.40.12

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE LA BOURGOGNE 1 RUE DES GRANDES COURS 21000 DIJON	24/11/2022	EUR. 20 OK.

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

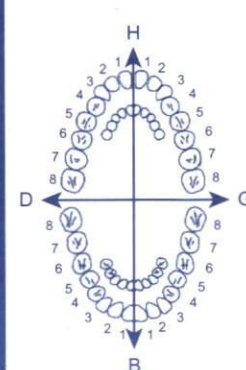
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DÉBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
D	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECU

Médecine Générale

Lauréat de l'U.C.I. en Belgique
Diplômé en Echographie
de Montpellier
INP : 061093597

الجمعة و السبت من الثامنة صباحا
إلى الواحدة زوالا



الطب العام

خريج كلية الطب ببروكسيل
حاصل على دبلوم في الفحص
بالصدى من مونبولي

Settat, le 27/01/2022

توقيت العمل

من الثامنة صباحا إلى الرابعة بعد الزوال
من الإثنين إلى الخميس

MME HASNAOUI KHADIJA

- PAROXETINE GT 20 mg comprimé
1 Comprimé, matin, pendant 3 mois
- Dogmatil 50 mg - gélule
1 Gélule, matin, midi, soir, pendant 1 mois N4
- lysaxia gouttes
10 gouttes le soir

Dr. JAMAL EDDINE LEFRIYEKH
MEDECINE GENERALE
ECHOGRAPHIE
INP 061093597
16 Bd ZERKOUNI SETTAT
05.23.72.40.14

PAROXETINE GT 20 mg,

comprimé pelliculé en boîte de 20 et 30

DCI : Paroxétine.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Si vous avez déjà pris cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment cesser PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE GT 20 mg, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classé pharmacothérapeutique : antidépresseur - Inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (SSRI) (code ATC : N06A 02).

Le PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé est un traitement destiné aux adultes

souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé peut être

prescrit sont les suivants :

- Episode dépressif majeur ;
- Troubles obsessionnel-compulsifs ;
- Trouble panique avec ou sans agoraphobie ;
- Troubles anxieux sociale/probleme sociale ;
- Troubles anxieux généralisés.

Etat de stress post-traumatique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE GT 20 mg, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :
• si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6);
• si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et informez-en votre médecin.

Faites attention avec PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :
• Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Interactions avec d'autres médicaments »).

• si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

• Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

• Vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

• Si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter vos risques de saignement, comme la warfarine, des antipsychotiques comme la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Antihistaminiques Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le naproxéne, l'étodolac, le diclofénac, le méoxicam.

• Si vous êtes diabétique.

• Si vous suivez un régime pauvre en sel.

• Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).

• Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire une grossesse, allaitement et fertilité »).

• Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Enfants et adolescents de moins de 18 ans »).

Si vous présentez l'une des conditions ci-dessous et si vous n'en avez pas déjà parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.

PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ne doit habituellement pas être utilisée chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé à des patients de moins de 18 ans si l'ilée décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin de tous les symptômes ci-dessous ou si vous en avez garde lors de la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette trame chronologique à long terme de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des

LOT : SB0116A

PER : 02/2024

PPV : 126,00 DH

Paroxétine GT® 20 mg

30 comprimés pelliculés



6 118001 380039

Effets indésirables

Des patients traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé peuvent présenter des effets indésirables qui comprennent le fait de se sentir fatigué, de se sentir rassasié ou débout tranquillement. D'autres patients présentent des symptômes sérotonergiques ou syndrome malin des neuroleptiques. Ces symptômes peuvent inclure la totalité des symptômes suivants : sensation de grande fatigue, confusion, d'agitation, sensation de palpitations,灵感 (inspiration ou expiration), rigidité des muscles musculaires ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces effets indésirables peut conduire à une perte de connaissance. Si vous remarquez ces symptômes, contactez votre médecin. Pour plus d'information sur PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé lire ci-dessous les effets indésirables éventuels.

Interactions avec d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent modifier l'action de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et augmenter le risque d'effets secondaires. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés inhibiteurs de la monoamine oxydase (MAO) (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylénophénium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par MAO.
- Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.
- Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).
- Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et informez-en votre médecin.
- Faites attention avec PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :
- Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Interactions avec d'autres médicaments »).
- si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.
- Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.
- Vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).
- Si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter vos risques de saignement, comme la warfarine, des antipsychotiques comme la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Antihistaminiques Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le naproxéne, l'étodolac, le diclofénac, le méoxicam.
- Si vous êtes diabétique.
- Si vous suivez un régime pauvre en sel.
- Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).
- Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire une grossesse, allaitement et fertilité »).
- Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Enfants et adolescents de moins de 18 ans »).
- Si vous présentez l'une des conditions ci-dessous et si vous n'en avez pas déjà parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.
- PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ne doit habituellement pas être utilisée chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.
- Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.
- Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé à des patients de moins de 18 ans si l'ilée décide que c'est dans l'intérêt du patient.
- Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin de tous les symptômes ci-dessous ou si vous en avez garde lors de la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé par un patient de moins de 18 ans.
- Dans cette trame chronologique à long terme de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.
- Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie douce :

Si vous êtes enceinte ou que vous allez faire une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

Grossesse :

Chez les nourrissons dont les mères avaient pris PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pendant la grossesse, il existe une augmentation du risque de malformations à la naissance, en population générale, le risque d'anomalie cardiovasculaire

PAROXETINE GT 20 mg,

comprimé pelliculé en boîte de 20 et 30

DCI : Paroxétine.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Si vous avez déjà pris cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment cesser PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE GT 20 mg, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classé pharmacothérapeutique : antidépresseur - Inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (SSRI) (code ATC : N06A 02).

Le PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé est un traitement destiné aux adultes

souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé peut être

prescrit sont les suivants :

- Episode dépressif majeur ;
- Troubles obsessionnel-compulsifs ;
- Trouble panique avec ou sans agoraphobie ;
- Troubles anxieux sociale/probleme sociale ;
- Troubles anxieux généralisés.

Etat de stress post-traumatique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE GT 20 mg, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).

• si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et informez-en votre médecin.

Faites attention avec PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

• si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Interactions avec d'autres médicaments ») ;

• si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

• si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

• si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

• si vous avez eu une ischémotherapie (électrochoc).

• si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter vos risques de saignement, comme la warfarine, des antipsychotiques comme la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Antagonistes Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le naproxéne, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

• si vous êtes diabétique.

• si vous suivez un régime pauvre en sel.

• si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).

• si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire (voir rubriques « Grossesse, allaitement et fertilité »).

• si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Enfants et adolescents de moins de 18 ans »).

Si vous présentez l'une des conditions ci-dessous et si vous n'en avez pas déjà parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé à des patients de moins de 18 ans si l'ilée décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin de tous les symptômes ci-dessous ou si vous en avez garde lors de la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette optique dans le long terme de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des

LOT : SB0116A

PER : 02/2024

PPV : 126,00 DH

Paroxétine GT® 20 mg

30 comprimés pelliculés



6 118001 380039

Effets indésirables

Des patients traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé, peuvent présenter des effets indésirables qui comprennent le fait de se sentir fatigué, de se sentir rassasié ou débout tranquillement. D'autres patients présentent des symptômes suivants : sensation de grande anxiété, confusion, d'agitation, sensation de vertige,灵感 (inspiration ou expiration), rigidité des muscles musculaires ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces effets indésirables peut conduire à une perte de connaissance. Si vous remarquez ces effets indésirables, contactez votre médecin. Pour plus d'information sur PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé lire ci-dessous.

Interactions avec d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent modifier l'action de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et augmenter le risque d'effets secondaires. Des médicaments peuvent également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés inhibiteurs de la monoamine oxydase (MAO) (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylénophénol (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par MAO.
- Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

• Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).

• Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et informez-en votre médecin.

Faites attention avec PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

• si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Interactions avec d'autres médicaments ») ;

• si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

• si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

• si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

• si vous avez eu une ischémotherapie (électrochoc).

• si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter vos risques de saignement, comme la warfarine, des antipsychotiques comme la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Antagonistes Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le naproxéne, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

• si vous êtes diabétique.

• si vous suivez un régime pauvre en sel.

• si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).

• si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire (voir rubriques « Grossesse, allaitement et fertilité »).

• si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Enfants et adolescents de moins de 18 ans »).

Si vous présentez l'une des conditions ci-dessous et si vous n'en avez pas déjà parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé à des patients de moins de 18 ans si l'ilée décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin de tous les symptômes ci-dessous ou si vous en avez garde lors de la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette optique dans le long terme de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des

PAROXETINE GT 20 mg,

comprimé pelliculé en boîte de 20 et 30

DCI : Paroxétine.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Si vous avez déjà pris cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment cesser PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE GT 20 mg, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classé pharmacothérapeutique : antidépresseur - Inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (SSRI). (voir rubrique 6)

Le PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé peut être prescrit sont les suivants :

- Episode dépressif majeur ;
- Troubles obsessionnel-compulsifs ;
- Trouble panique avec ou sans agoraphobie ;
- Troubles anxieux sociale/probleme sociale ;
- Troubles anxieux généralisés.

Etat de stress post-traumatique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE GT 20 mg, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

• si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et informez-en votre médecin.

Faites attention avec PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

• si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Interactions avec d'autres médicaments ») ;

• si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.

• si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

• si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).

• si vous avez eu une isomithérapie (électrochoc).

• si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter vos risques de saignement, comme la warfarine, des antipsychotiques comme la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Antihistaminiques Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le naproxéne, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

• si vous êtes diabétique.

• si vous suivez un régime pauvre en sel.

• si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).

• si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire.

• si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Enfants et adolescents de moins de 18 ans »).

Si vous présentez l'une des conditions ci-dessous et si vous n'en avez pas déjà parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé à des patients de moins de 18 ans si l'ilée décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin de tous les symptômes ci-dessous ou si vous en avez garde lors de la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette trame chronologique à long terme de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des

LOT : SB0116A

PER : 02/2024

PPV : 126,00 DH

Paroxétine GT[®] 20 mg

30 comprimés pelliculés



6 118001 380039

Effets indésirables possibles.

Des patients traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé peuvent ressentir des effets indésirables qui comprennent le fait de se sentir fatigué, de se sentir triste ou de boutefeu tranquillement. D'autres patients peuvent ressentir des effets indésirables sérotonergiques ou syndrome malin des neuroleptiques. Ces effets indésirables peuvent entraîner la mort. Des patients peuvent également ressentir des symptômes suivants : sensation de grande fatigue, confusion, d'agitation, sensation de vertige, palpitations,灵感 (inspiration ou expiration), rigidité des muscles, muscles ou rythme cardiaque accélérée. La sévérité de ces effets indésirables peut conduire à une perte de connaissance. Si vous ressentez ces effets indésirables, contactez votre médecin. Pour plus d'information sur PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé lire ci-dessous les effets indésirables éventuels.

Interactions avec d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent modifier l'action de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et augmenter le risque d'effets secondaires. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés inhibiteurs de la monoamine oxydase (MAO) (moclobémide et le chlorure de méthylénè). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par MAO.
- Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.
- Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et informez-en votre médecin.
- Faites attention avec PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :
- si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Interactions avec d'autres médicaments ») ;
- si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur.
- si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.
- si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité).
- si vous avez eu une isomithérapie (électrochoc).
- si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter vos risques de saignement, comme la warfarine, des antipsychotiques comme la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Antihistaminiques Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le naproxéne, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.
- si vous êtes diabétique.
- si vous suivez un régime pauvre en sel.
- si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).
- si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire.
- si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Enfants et adolescents de moins de 18 ans »).

Si vous présentez l'une des conditions ci-dessous et si vous n'en avez pas déjà parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé :

Enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé à des patients de moins de 18 ans si l'ilée décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin de tous les symptômes ci-dessous ou si vous en avez garde lors de la prise de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette trame chronologique à long terme de PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des

effets indésirables possibles.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie douce :

Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire.

Utilisation pendant la grossesse, l'allaitement et fertilité :

Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez faire.

Grossesse :

Chez les nourrissons dont les mères avaient pris PAROXETINE GT 20 mg, comprimé pelliculé pendant la grossesse, il y a eu des effets secondaires fréquents.

Les effets secondaires fréquents étaient : augmentation du risque de malformations à la naissance, en population générale, le risque d'anomalie cardiovasculaire et

Dogmatil® 50 r

sulpiride

Gélule

L01.21E06
PER.: 06 2024
Dogmatil 50mg
20 Gélules
P.P.V : 32DH90



6 118000 061199

SANOFI

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'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.

1. QU'EST-CE QUE DOGMATIL 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE

BENZAMIDE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes d'anxiété chez l'adulte et dans le traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule dans les cas suivants :

- hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple tumeur de l'hypophyse ou cancer du sein,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médulosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens : cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation) (voir rubrique Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec DOGMATIL 50 mg, gélule

Mises en garde spéciales

En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (cf. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?)

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable. La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

La prise de ce médicament est déconseillée en association avec des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, la lévodopa, les antiparkinsoniens dopaminergiques, les antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), la méthadone, d'autres neuroleptiques et médicaments susceptibles de donner des torsades de pointe (voir rubrique Prise ou utilisation médicamenteuses).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

Précautions d'emploi

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement, il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie de Parkinson, • insuffisance rénale, • antécédents de convulsion (ancienne ou récente), épilepsie, • en cas de diabète et chez les patients ayant des facteurs de risque de diabète.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE avec la cabergoline et le quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la

Dogmatil® 50 r

sulpiride

Gélule

L01.21E06
PER.: 06 2024
Dogmatil 50mg
20 Gélules
P.P.V : 32DH90



6 118000 061199

SANOFI

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'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.

1. QU'EST-CE QUE DOGMATIL 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE
BENZAMIDE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes d'anxiété chez l'adulte et dans le traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule dans les cas suivants :

- hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple tumeur de l'hypophyse ou cancer du sein,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médulosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens : cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation) (voir rubrique Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec DOGMATIL 50 mg, gélule

Mises en garde spéciales

En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (cf. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?)

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable. La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

La prise de ce médicament est déconseillée en association avec des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, la lévodopa, les antiparkinsoniens dopaminergiques, les antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), la méthadone, d'autres neuroleptiques et médicaments susceptibles de donner des torsades de pointe (voir rubrique Prise ou utilisation médicamenteuses).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

Précautions d'emploi

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement, il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie de Parkinson, • insuffisance rénale, • antécédents de convulsion (ancienne ou récente), épilepsie, • en cas de diabète et chez les patients ayant des facteurs de risque de diabète.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE avec la cabergoline et le quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la

Dogmatil® 50 r

sulpiride

Gélule

L01.21E06
PER.: 06 2024
Dogmatil 50mg
20 Gélules
P.P.V : 32DH90



6 118000 061199

SANOFI

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'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.

1. QU'EST-CE QUE DOGMATIL 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE

BENZAMIDE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes d'anxiété chez l'adulte et dans le traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule dans les cas suivants :

- hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple tumeur de l'hypophyse ou cancer du sein,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médulosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens : cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation) (voir rubrique Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec DOGMATIL 50 mg, gélule

Mises en garde spéciales

En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (cf. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?)

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable. La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

La prise de ce médicament est déconseillée en association avec des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, la lévodopa, les antiparkinsoniens dopaminergiques, les antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), la méthadone, d'autres neuroleptiques et médicaments susceptibles de donner des torsades de pointe (voir rubrique Prise ou utilisation médicamenteuses).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

Précautions d'emploi

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement, il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie de Parkinson, • insuffisance rénale, • antécédents de convulsion (ancienne ou récente), épilepsie, • en cas de diabète et chez les patients ayant des facteurs de risque de diabète.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE avec la cabergoline et le quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la

Dogmatil® 50 r

sulpiride

Gélule

L01.21E06
PER.: 06 2024
Dogmatil 50mg
20 Gélules
P.P.V : 32DH90



6 118000 061199

SANOFI

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'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.

1. QU'EST-CE QUE DOGMATIL 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE
BENZAMIDE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes d'anxiété chez l'adulte et dans le traitement de certains troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule dans les cas suivants :

- hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple tumeur de l'hypophyse ou cancer du sein,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médulosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens : cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation) (voir rubrique Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec DOGMATIL 50 mg, gélule

Mises en garde spéciales

En cas d'apparition de fièvre inexplicable, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (cf. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?)

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable. La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

La prise de ce médicament est déconseillée en association avec des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool, la lévodopa, les antiparkinsoniens dopaminergiques, les antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), la méthadone, d'autres neuroleptiques et médicaments susceptibles de donner des torsades de pointe (voir rubrique Prise ou utilisation médicamenteuses).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

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

Précautions d'emploi

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement, il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie de Parkinson, • insuffisance rénale, • antécédents de convulsion (ancienne ou récente), épilepsie, • en cas de diabète et chez les patients ayant des facteurs de risque de diabète.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE avec la cabergoline et le quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la



LOT

PER

FORME ET PRESENTATION :

LYSANXIA® 10mg comprimés sécables

PPY

LYSANXIA® 15mg/ml, solution buvable

nés.

37,60

COMPOSITION QUALITATIVE ET

LYSANXIA® comprimé :

Prazépam : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, amidon de maïs, stearate de magnésium, silice colloïdale, q.s.p.

un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

Pour 1 ml = 30 gouttes, 15 mg de prazépam.

Excipients: propyléneglycol, ethyldiéthylèneglycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu patenté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITE) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

ATTENTION !**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :**

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

- insuffisance respiratoire **grave**,
- insuffisance hépatique **grave**,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),
- allergie connue à cette classe de produits.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ne JAMAIS arrêter BRUTALEMENT ce traitement, en raison du risque d'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires mais on peut observer également de l'agitation, une irritabilité, des migraines, sensibilité anormale au bruit ou à la lumière, etc...

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, insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Ce médicament peut être à l'origine des troubles de la mémoire. Ceux-ci surviennent le plus souvent dans les heures qui suivent la prise du produit.

Chez certains sujets, en particulier l'enfant et la personne âgée, ce médicament peut entraîner des effets contraires aux effets recherchés:

- aggravation de l'insomnie, cauchemars,
- nervosité, irritabilité, agitation, agressivité, accès de colère,
- idées délirantes, hallucinations, troubles du comportement.

Dans ce cas, vous devez interrompre le traitement et consulter votre médecin.

LYSANXIA® gouttes :

Cette spécialité contient des dérivés terpéniques dans la formule qui peuvent entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant.

LYSANXIA® comprimé :

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). Respectez les posologies et la durée de traitement préconisées (rubrique posologie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

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.

Un contrôle régulier par votre médecin est nécessaire, notamment du fait du risque de survenue d'idées suicidaires.

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

En cas d'épilepsie ancienne ou récente, DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.